

Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Poznaniu

Dział Zamówień Publicznych, tel. 61 869 11 87; e-mail: dzp@usk.poznan.pl

Poznań, dnia 28.08.2024 r.

Dotyczy: **Wyroby medyczne jednorazowego użytku - asortyment ogólnego przeznaczenia, sprzęt drobny, anestezjologia.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **DZP/129/2024**

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania: <https://skhs.eb2b.com.pl>

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Pytanie 1: Dotyczy Pakietu nr 23

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy w pakiecie 23 Zamawiający poprzez zapis „kompatybilna z pistoletem ProMag Ultra (własność Zamawiającego)” w celu zachowania pełnej kompatybilności wymaga zaoferowania oryginalnych igieł wyprodukowanych przez producenta pistoletu Promag.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga igieł dopuszczonych przez producenta pistoletu ProMag.

Pytanie 2: Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przygotowania i pobierania leków cytostatycznych z filtrem cząsteczkowym 5 um pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3: Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2-4

Prosimy Zamawiającego zweryfikowanie kolumn w pozycjach 2-4 ponieważ nastąpiła oczywista omyłka pisarsko-redakcyjna. Występuje rozbieżność między przedmiotem zamówienia a jego opisem.

Odpowiedź: Zamawiający przyznaje, że nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 8 do stanu poniżej:

8	PAKIET	tu wychodzi zwiększenie ilości duże, ale my to używamy zamiast	
	Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis przedmiotu zamówienia
	1	Aparat do przygotowania i pobierania leków cytostatycznych	Aparat do przygotowania i pobierania leków cytostatycznych. Dołączone wyniki testów potwierdzające kompatybilność chemiczną oraz potwierdzające, że w trakcie procedur rekonstytucji leków niebezpiecznych o różnej strukturze i formule nie dochodzi do obniżenia stężeń. Standardowym kolcem typu MINI SPIKE, z filtrem aerozolowym 0,2 um, oraz filtrem cząsteczkowym 5 um, do przygotowywania cytostatyków posiadający zastawkę bezigłową, pakowany 50szt
	2	Łącznik międzyszykawkowy	Łącznik międzyszykawkowy jałowy, połączenie luer - lock
	3	Zestawy do Paklitaksel	Zestawy infuzyjne bez PCV z filtrem 0,2 um do podaży taxolu dł.drenu 150 cm
	4	Urządzenie transferowe	Urządzenie transferowe umożliwiające zabezpieczenie strzykawki lub drenu, otwierające drogę dla płynu w momencie podłączenia łącza luer lock

60-355 Poznań
ul. Przybyszewskiego 49

NIP: 779-20-33-466
REGON: 000288834
KRS: 0000001852

tel. centrala: +61 869 11 00
tel. sekretariat: +61 869 12 03
fax: +61 867 12 32

email: szpital@usk.poznan.pl
WWW: <http://www.spsk2.pl>



Pytanie 4: Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 2 z pakietu 11?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5: Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 11 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Czterokomorowy (komora kolekcyjna, komora manometryczna, komora zastawki wodnej, komora z mechanicznym regulatorem - pokrętle regulującym siłę ssania pozwalającym na stały monitoring ciśnienia śródplucznego; posiadający bezigłowe porty do komory zastawki wodnej i kolekcyjnej, op. 6 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na pakowanie po 6 szt.

Pytanie 6: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 28 dopuści zestaw PEG z drenem o długości 60 cm i znacznikami odległości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7: Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 14 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8: Dotyczy Pakietu nr 28

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów PEG ze zgłębnikiem wykonanym z silikonu medycznego, o długości 60 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9: Dotyczy Pakietu nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści Jednoświatłowy całkowicie radiocieniujący poliuretanowy cewnik do żyły centralnej wprowadzany z dostępu obwodowego (PICC) z przycięciem proksymalnym. Rozmiar 4F, długość 60 cm., średnica wewnętrzna 0,9mm, średnica zewnętrzna 1,35mm, przepływ 14ml/min - 840ml/h

Wprowadzany za pomocą zestawu Micro Seldinger, dostarczany w sztywnym blistrze (z podwójnym opakowaniem) zawierającym:

- 1 całkowicie radiocieniujący cewnik (długość 60 cm) z biostabilnego poliuretanu z tymczasowymi skrzydełkami,
- 1 metalowy mandryn usztywniający cewnik i ułatwiający wprowadzenie,
- 1 łącznik proksymalny "T". Boczny port łącznika T może służyć do wstrzykiwania roztworu soli fizjologicznej,
- 1 odłączalna linia przedłużająca z zaciskiem Roberts,
- 1 bezpieczna igła wprowadzająca 21G - długość. 70mm,
- 1 prosty przewodnik nitinolowy, długość 50cm,
- 1 rozrywalna osłona + rozszerzacz o długości 70mm,
- 1 strzykawka Luer Slip 10ml,
- 1 zacisk suwakowy,
- 1 taśma do mierzenia
- 1 Griplik, urządzenie zabezpieczające, pozwalające na mocowanie cewnika bez konieczności przyszywania
- 1 system bezigłowy zapobiegający okluzji cewnik
- 1 bezpieczny skalpel,
- 2 etykiety identyfikacyjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10: Dotyczy Pakietu nr 9, poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści

Urządzenie zabezpieczające, pozwalające na mocowanie cewnika bez konieczności

przyszywania - sterylny plaster mocujący cewniki Midline/PICC o wysokiej przepuszczalności, z klejem hydrokoloidalnym. Specjalnie uformowana "kieszonka" na skrzydełka cewnika, nie powodujący zamknięcia światła cewnika, rzep velcro umożliwiający wielokrotne otwieranie i zamykanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11: Dotyczy Pakietu nr 50

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie produktu o niewielkich różnicach w parametrach technicznych, spełniającego parametry równoważności z zachowaniem pełnych funkcji leczniczych dla cewnika centralnego: oferujemy cewnik centralny zawierający prowadnicę umożliwiającą podłączenie dowolnej elektrody EKG- takie rozwiązanie nie wymaga dodatkowego kabla EKG, jednocześnie zostaje zachowana funkcjonalność w zakresie obrazowania. Oferowany cewnik zawiera najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą 18G x 7,0 cm, motylek mocujący skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawka 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigtowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy. Innowacyjna technologia cewników Cewnik w rozmiarze 8,5 FR (światła 12G/18G/18G/20G/20G) o długości 15, 20 lub cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12: Dotyczy Pakietu nr 50

Prosimy o doprecyzowanie, czy wymagane w pakiecie 50 cewniki centralne będą używane do strzykawek automatycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 13: Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 1

Jakich ramion wymaga Zamawiający w zadaniu 10 poz. 1 prostych, czy zagiętych?

Odpowiedź: Zamawiający nie sprecyzował takiego parametru w SWZ.

Pytanie 14: Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie:

Poz. 1 możliwości zaoferowania cewników, wiodącego lidera, o parametrach jak podaje literatura znacznie wyższych, cewnik centralny PICC zakładany obwodowo do żyły głównej górnej. Rozmiar 4F, dostępny 55cm z możliwością przycinania, z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym otwartym, wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy (możliwość iniekcji pod ciśnieniem), posiadający funkcję pomiaru OCŻ oraz możliwość pobierania próbek krwi, jednoświatłowy; średnica wewnętrzna 18G; końcówka od strony pacjenta zakończona zaworkiem bezigtowym. W zestawie urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G, prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer, złącze bezigtowe. Przepływ grawitacyjny 436ml/h, prędkość przepływu 660ml/h. Możliwość wymiany cewnika po przewodniku.

Prośbę swoją motywujemy ponadto faktem, że zwiększenie liczby konkurentów przyczyni się do obniżki cen, a jest to tym ważniejsze, bowiem cewniki typu PICC nie są refundowane przez Narodowy Fundusz Zdrowia (pismo w załączeniu), gdyż nie przeszły procedury refundacyjnej

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15: Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie:

Poz. 2 System mocowania cewnika PICC z plastrem hydrokoloidalnym. Mocowanie cewnika na rzep, dające możliwość wielokrotnego odpinania i zapinania cewnika. Forma przystosowana do cewników PICC. Odporny na działanie wody, przepuszczalny. Przeznaczony na 7 dni. Kompatybilny z poz. 1

Ocena jakościowa

III) / Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość zmiany parametru oceny jakościowej pkt. 3 „Możliwość wymiany części zewnętrznej cewnika bez konieczności usuwania całego cewnika” na „Możliwość wymiany cewnika po przewodniku” lub dodanie jako opcja.



Narodowy Fundusz Zdrowia
Centrala w Warszawie
Departament Świadczeń Opieki Zdrowotnej

Data: 07.12.2022 r.

Znak sprawy: DSOZ-WLS.401.336.2021
2022.424317.MPRY

Adresat: [redacted]
E-mail: [redacted]

Tytuł pisma:

Dotyczy możliwości rozliczenia procedury wytworzenia stałego dostępu naczyniowego z użyciem cewnika PICC

Szanowni Państwo,

w odpowiedzi na korespondencję elektroniczną z dnia 29 listopada 2022 r. informuję, że Fundusz podtrzymuje stanowisko zawarte w piśmie z dnia 16 sierpnia 2021 r. znak: DSOZ-WLS.401.336.2021, 2021.245278.MAKA.

Jednocześnie informuję, że w opinii pana Prof. dr hab. med. Macieja Krzakowskiego, Konsultanta Krajowego w dziedzinie onkologii klinicznej nie jest uzasadnione stosowanie cewników typu PICC i MIDLINE ze względu na ryzyka związane z ich użyciem. Wobec tego, nie przewiduje się wprowadzenia zmian do zarządzenia w przedmiotowym obszarze.

Z poważaniem

Anna Miszczak

Dyrektor Departamentu
Departament Świadczeń Opieki Zdrowotnej
/Dokument podpisany elektronicznie/

Kontakt

Departament Świadczeń Opieki Zdrowotnej, sekretariat.dsoz@nfz.gov.pl, tel. 22 572 61 00

Centrala Narodowego Funduszu Zdrowia
ul. Rakowiecka 26/30, 02-528 Warszawa
sekretariat tel. 22 572 61 00

Telefoniczna Informacja Pacjenta
24 h na dobę 7 dni w tygodniu
e-mail: tip@nfz.gov.pl tel. 800 190 590


Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16: Dotyczy Pakiet nr 10


Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania cewników, wiodącego lidera, Arrow typu Large – Bore . 3światłowy 12Fr/16,12,12Ga/16cm i 12Fr/16,12,12/20cm. W zestawie z prowadnicą ze znacznikami, prowadnik J i prosta końcówka z drugiej strony umieszczony w pochewce w kształcie koła, dylator, igła punkcyjna 18G,6,35cm, miękka kaniula punkcyjna na igle 20Ga, strzykawka, skalpel bezpieczny #11, obłożenie chirurgiczne.

Przeptywy grawitacyjne dla cewnika 16cm:

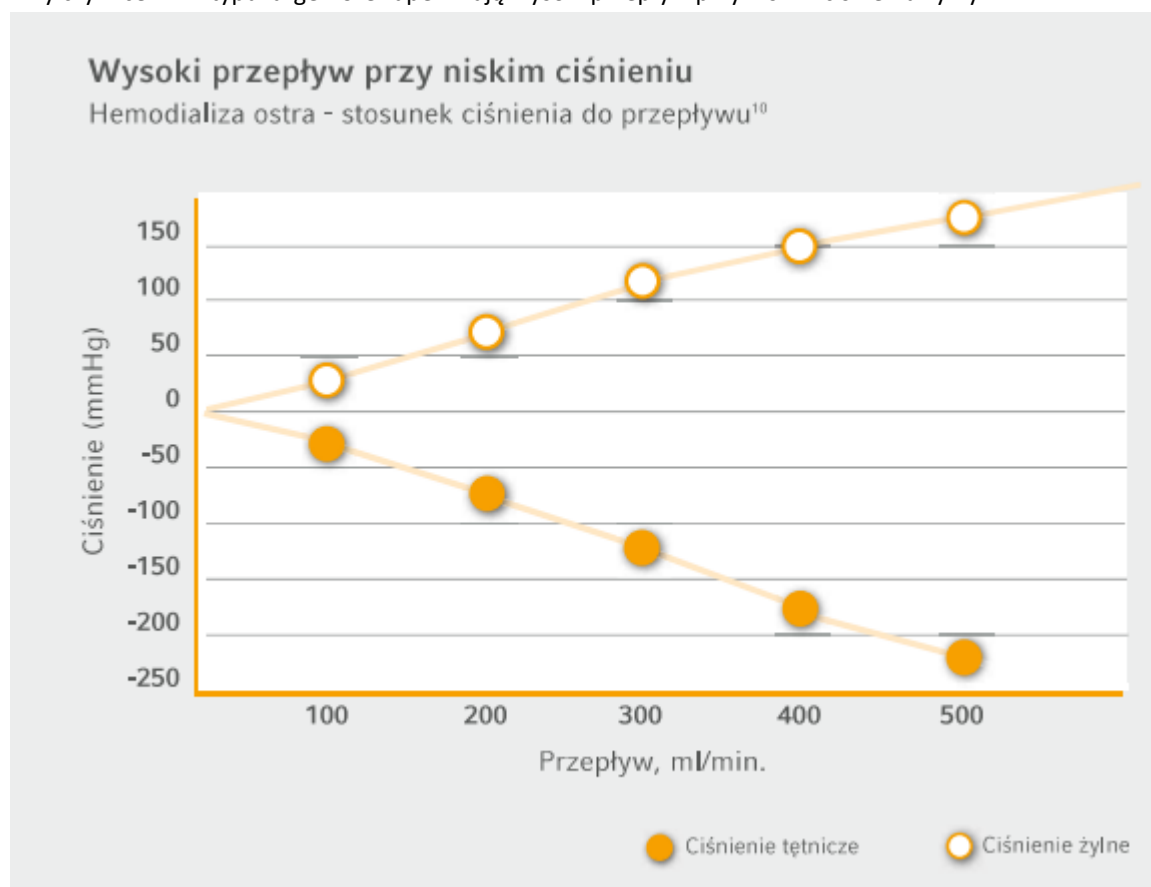
Przepływ grawitacyjny dla cewnika 20cm

 Lumen	Priming Volume* (mL)	Gravity Flow Rate† (mL/hr)
Distal (16 Ga.)	0.4	2855
Medial (12 Ga.)	1.4	10765
Proximal (12 Ga.)	1.3	11686

Przepływ grawitacyjny dla cewnika 20cm

 Lumen	Priming Volume* (mL)	Gravity Flow Rate† (mL/hr)
Distal (16 Ga.)	0.4	2224
Medial (12 Ga.)	1.6	10616
Proximal (12 Ga.)	1.5	12168

Przy czym cewniki typu large Bore zapewniają wysoki przepływ przy niskim ciśnieniu żylnym:



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17: Dotyczy Pakietu nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie trenażera wykonanego z następujących materiałów :

- Przezroczysta jednostka centralna zawierająca trzy komory wykonana z PS Cristal (krystalicznego polistyrenu) - Kolorowe kulki o różnej średnicy wykonane z HDPE (wysokiej gęstości polietylenu) - Rurka wykonana z PP (polipropylenu) z ustnikiem wykonanym z HDPE (wysokiej gęstości polietylenu)



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18: Dotyczy Pakietu nr 56, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy jednorurowy dwuświatłowy z pionową membraną o dł. 180cm, śr. 22mm, kolanko z portem kapno, z dodatkową rurą o dł. 180cm, z 2 l. workiem. Opór wdechowy $<0,06$ cmH₂O przy przepływie 30l/min i opór wydechowy $<0,06$ cmH₂O przy przepływie 30l/min (zamiast oporu określonego przy przepływie 10l/min)? Rura wydechowa do podłączenia aparatu. Jednorazowy czysty mikrobiologicznie, bez DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19: Dotyczy Pakietu nr 56, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy jednorurowy dwuświatłowy z pionową membraną zapewniający wymianę termiczną, o śr 22mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora., Opór wdechowy $<0,06$ cmH₂O przy przepływie 30l/min i opór wydechowy $<0,06$ cmH₂O przy przepływie 30l/min (zamiast oporu określonego przy przepływie 10l/min), rura wydechowa do podłączenia respiratora ok 60 cm z możliwością ustawienia 40 cm. Jednorazowy z dodatkowym filtrem elektrostatycznym z wymiennikiem ciepła i wilgoci, układ i filtr oddechowy oddzielnie, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20: Dotyczy Pakietu nr 56, poz. 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu wydajności ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni przy przepływie 4 l, gdyż jest to wartość możliwa wyłącznie w warunkach laboratoryjnych. Skuteczność ogrzania powietrza jest bardzo zależna od temperatury otoczenia w której przebywa pacjent i pojemności cieplnej pacjenta (każdy pacjent ma inną).

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje.

Pytanie 21: Dotyczy Pakietu nr 53, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu zabiegowe w których składzie znajdują się serwety włókninowe o gramaturze min. 49g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22: Dotyczy Pakietu nr 53, poz. 1-3

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykule 2 ust. 37?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnych z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykule 2 ust. 37.

Pytanie 23: Dotyczy Pakietu nr 53, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw do zakładania szwów, w którego składzie nożyczki metalowe ostre/ostre są w rozmiarze 11,4 cm – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24: Dotyczy Pakietu nr 53, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw do dożylnego wkłucia centralnego, w którego składzie metalowy uchwyt do igły jest w rozmiarze 14 cm - pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25: Dotyczy Pakietu nr 53, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igłę kulkową jednorazowego użytku, o wymiarach 1,25 x 81 mm, 18G, z końcówką „Luer lock”, igła wykonana z austenitycznej stali nierdzewnej oraz poliwęglanu – końcówka / nasadka „luer lock”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26: Dotyczy Pakietu nr 61, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu zabiegowe w których składzie znajdują się serwety włókninowe o gramaturze min. 49g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27: Dotyczy Pakietu nr 61, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw do opracowywania rany o składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy dwuwarstwowa (owinięcie pakietu) 90 x 75 cm
- 1 x serweta przylepna dwuwarstwowa 2-częściowa z regulacją otworu 75 x 90 cm
- 1 x skalpel jednorazowy nr 10
- 1 x nożyczki zagięte typu Metzenbaum tępo tępe 14,5 cm
- 1 x imadło chirurgiczne typu Mayo-Hegar 14 cm
- 1 x kleszczyki typu Kocher
- 1 x kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted-Mosquito 12,5 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe proste (do mycia pola operacyjnego) 14 cm
- 1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), z podziałką, przezroczysty
- 5 x kompresów włókninowych 5 x 5 cm 6 warstw 30g/m2
- 10 x kompresów z gazy 7,5 x 7,5 cm, 12 warstw, 17 nitek
- 3 x tufery z gazy, Nr 3 20x 20 cm, 20 nitek

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28: Dotyczy Pakietu nr 61, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw do drenażu opłucnej o składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy dwuwarstwowa (owinięcie pakietu) 120 x 95 cm
- 1 x serweta dwuwarstwowa przylepna 2-częściowa 75 x 90 cm
- 1 x Nożyczki chirurgiczne proste 14,5 cm ostro/tępe
- 1 x Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halstead Mosquito 12,5 cm
- 1 x Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 14 cm
- 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 20 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe do mycia pola operacyjnego 14 cm
- 1 x skalpel jednorazowy nr 10
- 1 x igła iniekcyjna 21G, 0,80 x 25 mm
- 1 x strzykawka 20 ml Luer (2-częściowa)
- 10 x ES kompres z gazy 10 x 10 cm, 12 warstw 17 nitek
- 1 x opatrunek włókninowy 8 x 6 cm
- 1 x pojemnik plastikowy 60 ml (5,8 x 2,9 cm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29: Dotyczy Pakietu nr 57

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności: Zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Ciaglii wyposażony w:

- jednostopniowy rozszerzacz w kształcie „rogu nosorożca”, pokryty powłoką hydrofilną aktywowaną po zanurzeniu w wodzie.
- nitinolową (odporną na zaginania) prowadnicę Seldingera typu J, umożliwiającą wprowadzenie prowadnicy przy użyciu jednej ręki, z dwomarkerami informującymi o położeniu cewnika wprowadzającego,
- cewnik wprowadzający z ogranicznikiem bezpieczeństwa
- bezpieczny skalpel
- strzykawka 10 ml
- 4 gaziki
- igła punkcyjna 14G z kaniulą teflonową
- krótkie rozszerzadło 14Ch
- pakowany sterylnie

Wraz z rurką tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym zawierającym informacje o średnicy wewnętrznej rurki i mankieta oraz możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankietem. Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym prowadnikiem do wprowadzania rurki do tchawicy z otworem na prowadnicę Seldingera i z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy prowadnikiem a końcem rurki. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem zawierającym oznaczenia dotyczące średnicy wewnętrznej i zewnętrznej rurki, długości rurki oraz nazwy producenta i numeru katalogowego. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwia ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. Ponadto w zestawie znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, jałowy żel poślizgowy 2,7g, zestaw łączników do odsysania oraz tasemka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP). Całość w sterylnym opakowaniu.

Rozmiary: 7 mm, 8 mm lub 9 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30: Dotyczy Pakietu nr 57

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania zarówno rurek z fenestracją jak i bez? –typ rurki jak i rozmiar Zamawiający będzie określał przed zamówieniem. Uzasadnienie: aktualnie Oddziały Anestezjologii i Intensywnej Terapii, wchodzące w skład USK w Poznaniu, regularnie wykorzystują zestawy do tracheotomii, zawierające zarówno rurki z fenestracją, jak i bez fenestracji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31: Dotyczy Pakietu nr 57

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby konstrukcja rurki umożliwiała ruchy kołnierza wzdłuż jego osi poziomej jak i pionowej, dzięki czemu kołnierz będzie podążał za ruchami głowy pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32: Dotyczy Pakietu nr 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu, który będzie składał się z dwóch oddzielnych pozycji (oddzielnie rurka tracheostomijna i oddzielnie zestaw)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33: Dotyczy Pakietu nr 57

Dotyczy zapisów SWZ

Rozdział 9 SWZ - wykaz podmiotowych środków dowodowych: Prosimy Zamawiającego o informację, którego pakietu dotyczy zapis dotyczący „listy zaoferowanych akcesoriów wraz z nr EAN/GTIN”.

Odpowiedź: Zapis dotyczy wszystkich pakietów.

Pytanie 34: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie strzykawek zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy IIa. W razie odmowy prosimy o merytoryczne uzasadnienie dlaczego Zamawiający wymaga aby wyrób należał do klasy IIb lub III mimo, iż jest on używany wyłącznie w połączeniu z innymi wyrobami należącymi do klasy IIa lub Is.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga minimum klasy IIb ponieważ zależy mu by roztwór soli w strzykawce był pod odpowiednią kontrolą i pod wyższymi wymaganiami - nie chodzi mu tutaj o samą strzykawkę, a jej zawartość, która jest wprowadzana do naczyń pacjenta. Reguły odnoszące się do klasy IIa nie są wystarczająco restrykcyjne. W klasie IIa określamy jedynie co to jest

za wyrób, do czego służy np. do przechowywania. Dla wyrobu medycznego zgłoszonego klasie II b, która jest już bardziej rygorystyczna określamy natomiast już konkretny sposób użycia. Klasyfikacja wyrobów medycznych w istotny sposób wpływa na procedury kontroli, jakim dane wyroby medyczne poddawane są w procesie produkcji.

Pytanie 35: Dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy o dopuszczenie strzykawek zarejestrowanych w grupie IIa. Pragniemy zaznaczyć, że rejestracja wyrobu medycznego w poszczególnych grupach takich jak IIa, IIb czy 3 jest tylko potwierdzeniem spełnienia wymogów ogólnych dla wyrobów medycznych i nie wpływa na jego bezpieczeństwo funkcjonalność, czy też inne parametry techniczne. Warto podkreślić, że brak jest podstaw do stawiania wymogu rejestracji w poszczególnej grupie. Nie istnieją żadne wskazania, które nakazują rejestrację wyrobu medycznego w konkretnej grupie lub ogranicza inne niż wskazane przez zamawiającego. Oferowany produkt spełnia standardy jakości i bezpieczeństwa, a także wszystkie niezbędne normy i przepisy obowiązujące w EU co potwierdza karta charakterystyki produktu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga minimum klasy IIb ponieważ zależy mu by roztwór soli w strzykawce był pod odpowiednią kontrolą i pod wyższymi wymaganiami - nie chodzi mu tutaj o samą strzykawkę, a jej zawartość, która jest wprowadzana do naczyń pacjenta. Reguły odnoszące się do klasy IIa nie są wystarczająco restrykcyjne. W klasie II a określamy jedynie co to jest za wyrób, do czego służy np. do przechowywania. Dla wyrobu medycznego zgłoszonego klasie II b, która jest już bardziej rygorystyczna określamy natomiast już konkretny sposób użycia. Klasyfikacja wyrobów medycznych w istotny sposób wpływa na procedury kontroli, jakim dane wyroby medyczne poddawane są w procesie produkcji.

Pytanie 36: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 15-18

Czy Zamawiający wymaga aby każda pojedyncza sztuka strzykawki była znakowana kolorem w zależności od pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 15-18

Czy Zamawiający wymaga strzykawek bez ftalanów co będzie zaznaczone na każdej pojedynczej sztuce strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, ale wystarczy oznaczenie na opakowaniu zewnętrznym.

Pytanie 38: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. lub a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z uwzględnieniem odpowiedniego przeliczenia zaoferowanych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań.

Pytanie 40: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły 0,45x22mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły 0,4x18mm lub 0,4x20mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igły 0,4x18 mm.

Pytanie 42: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą o możliwość potwierdzenia skuteczności filtracji oświadczeniem producenta zamiast badań? Pragniemy nadmienić iż Zamawiający nie określił jak mają być przeprowadzone te badania, czy laboratorium ma być akredytowane, z jakiego okresu mają być te badania (niektórzy Wykonawcy przedstawiają badania wykonane ponad 10-15 lat temu)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1,2

W nawiązaniu do wymagań określonych w specyfikacji przetargowej dotyczących dostarczenia wraz z ofertą oświadczenia z niezależnego laboratorium potwierdzającego że, odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza posiada skuteczność filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%.

Prosimy o odstąpienie w/w wymogu i dopuszczenie oświadczenia producenta. Należy zwrócić uwagę, że nie istnieją żadne wskazania jak również regulacje prawne, które nakazują producentowi dodatkowych badań w niezależnych oraz certyfikowanych laboratoriach.

Producent sprzętu medycznego posiada własne laboratoria badawcze i regularnie przeprowadza testy zgodności, które są dokumentowane odpowiednimi oświadczeniami i certyfikatami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przyrządów z komorą wykonaną z innego materiału niż PP? Pragniemy zauważyć, iż polipropylen jest materiałem twardym, przeważnie stosowanym w strzykawkach

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale zastrzega sobie odrzucenie oferty jeśli materiał będzie dyskusyjnej jakości. I z zachowaniem pozostałych wymogów SWZ – brak ftalanów i lateksu.

Pytanie 45: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższym opisie:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi o poniższym opisie:

Przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (specjalna pochewka), przezroczysty łącznik Luer-Lock zabezpieczony z zewnątrz osłonką, oznaczenie producenta na komorze kroplowej w celu identyfikacji bez opakowania, opakowanie kolorystyczne (czerwone) folia-papier, sterylne

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47: Dotyczy Pakietu nr 24, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników Foley w rozmiarze CH12-26 z balonem 5-10ml? Pragniemy zauważyć iż właśnie takie są obecnie używane przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48: Dotyczy Pakietu nr 42, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do cystoskopu o poniższym opisie:

Przewód do cystoskopu pojedynczy lub podwójny, z drenem o wymiarach 5,5mmx8mmx1500mm z zaciskiem, na końcu drenu umieszczony łącznik schodkowy z odłączanym łącznikiem luer-lock na drenie o długości 170mm, wykonany z materiału bez ftalanów, sterylne

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49: Dotyczy Pakietu nr 45, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o poniższym opisie, który obecnie jest stosowany przez Zamawiającego:

Sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwnych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą czteroczęściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; o wadze 6,3 gram; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; wolny od latex, PCV, ftalanów; posiadający standardowe złącze 15, pakowany po 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50: Dotyczy Pakietu nr 45, poz. 2,3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu stosowania wody u wielu pacjentów. Pragniemy zauważyć iż to Zamawiający użytkuje wodę według własnych procedur i doświadczenia a taki wymóg może jedynie ograniczyć konkurencję i spowodować uzyskanie przez Zamawiającego wysokiej ceny na te produkty.

Odpowiedź: Zamawiający nie ma powyższego wymogu, podlega on tylko ocenie jakościowej.

Pytanie 51: Dotyczy Pakietu nr 45, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wody o pojemności 350 ml bez bocznych portów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52: Dotyczy Pakietu nr 47, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie torby mlecznej, półprzezroczystej o pojemności 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53: Dotyczy Pakietu nr 64, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasek mocujących rurkę intubacyjną o długości 700 mm. Wykonany z pianki Velfoam w celu ograniczenia podrażnienia skóry. Laminowany taśmą Velcro umożliwiającą szybkie i łatwe dopasowanie. Pakowane czyste, wyłącznie do jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54: Dotyczy Pakietu nr 40

Dotyczy OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - W opisie przedmiotu zamówienia Część nr 40 pozycja nr 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na alternatywne rozwiązanie i zaoferowanie zestawu dokontrolowanej zbiórki stolca o szerszych parametrach niż oczekiwał, zgodnie z parametrami jak poniżej :

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

1.	Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
2.	System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
3.	Skład opakowania zestawu: <ul style="list-style-type: none"> • Worek odbiorczy 1 l. • Strzykawka 50 ml • Strzykawka z żelem smarującym (10 ml) • Instrukcja użycia • 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów • Zacisk na przewody
4.	Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.
5.	Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in ² , max 1,4 in ²
6.	Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem. <ul style="list-style-type: none"> • Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/oprózniczenia mankieta. • Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków. • Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca. • Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką

7.	Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
8.	System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
9.	Przewód odprowadzający wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
10.	Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
11.	System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni)
12.	Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55: Dotyczy Pakietu nr 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie worków kompatybilnych z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami jak poniżej :

Worek odbiorczy :

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 56: Dotyczy Pakietu nr 40, poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał, na potwierdzenie spełnienia opz, dołączenia do oferty badań klinicznych dot. zamkniętego systemu do kontrolowanej zbiórki stolca

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 57: Dotyczy Pakietu nr 13

Czy Zamawiający w **Pakiecie 13** mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby zestaw był wyposażony (tak, jak w dotychczas stosowanym zestawie przez Zamawiającego) w linię przedłużającą o długości 50 cm (która odsuwa/dystansuje układ zastawek od ciała pacjenta).

Odpowiedź: Taki, Zamawiający oczekuje, aby zestaw był wyposażony (tak, jak w dotychczas stosowanym zestawie przez Zamawiającego) w linię przedłużającą o długości 50 cm (która odsuwa/dystansuje układ zastawek od ciała pacjenta).

Pytanie 58: Dotyczy Pakietu nr 13

Czy Zamawiający w **Pakiecie 13** (w związku ze zmianą wprowadzaną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw wyposażony w strzykawkę luer lock 30 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59: Dotyczy Pakietu nr 57

Czy Zamawiający w **Pakiecie 57** dopuści zestaw marki Portex do przezskórnej tracheotomii metodą Ciaglieri, z jednostopniowym rozszerzadłem, do wprowadzenia metodą Seldingera o składzie:

- bezpieczny skalpel
- strzykawki 5 ml i 10 ml
- igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G), pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł
- igła wprowadzająca 5 cm (jako alternatywa dla zestawu igła z kaniulą), skalowana
- prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z prowadnikiem, ze znacznikami pozycjonującym; możliwość prowadzenia przy użyciu jednej ręki
- krótkie rozszerzadło 14F

- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową, ergonomiczny kształt zapobiegający zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy, boczny port (w oddaleniu od głowy pacjenta) do wprowadzenia prowadnicy; ze wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym, z ogranicznikiem głębokości wprowadzenia;
- kleszczyki hemostatyczne
- rurka tracheostomijna marki Portex z najnowszej serii 101/860/xxx z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem z nad mankietu, samoblokujący się mandryn do rurki z otworem na prowadnicę Seldingera, z przezroczystym, miękkim i termoplastycznym kołnierzem dostosowującym się do szyi pacjenta, z integralnym łącznikiem 15 mm; rurka widoczna w Rtg, wykonana z termoplastycznego PCW, bez zawartości DEHP
- prowadnik (dedykowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej), z otworem na prowadnicę Seldingera, z miękkim stożkowym zakończeniem i z uchwytem
- 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki, szczoteczka, gaziki, opaska do rurki, podkładka pod rurkę, łącznik do odsysania
- klin do rozłączenia układu, łącznik do kontroli odsysania, jałowy żel poślizgowy 5 g

Dostępne rozmiary rurki tracheostomijnej: 7,0; 8,0; 9,0 mm (do wyboru)

Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, zapakowany na pojedynczej tacy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60: Dotyczy Pakietu nr 57

Czy Zamawiający w **Pakiecie 57** oczekuje, aby zestaw był zapakowany sterylnie razem z rurką tracheostomijną?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, aby zestaw był zapakowany sterylnie razem z rurką tracheostomijną.

Pytanie 61: Dotyczy Pakietu nr 57

Czy Zamawiający w **Pakiecie 57** oczekuje, aby rurka tracheostomijna była wyposażona w łącznik 15 mm do układu oddechowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62: Dotyczy Pakietu nr 57

Czy Zamawiający w **Pakiecie 57** oczekuje, aby Użytkownik miał możliwość zastosowania samej rurki tracheostomijnej (kaniule wewnętrzne do opcjonalnego użytku)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63: Dotyczy Pakietu nr 60

Czy Zamawiający w **Pakiecie 60** dopuści drenaż Robinsona w rozmiarach:

CH 9, 12, 15, 18, 20, 24, 28, 30, 33, 36; o składzie: dren 100% silikon, długość 100 cm, zintegrowany

z workiem, wtopiona linia widoczna w RTG, z gładko wykończonymi otworami; worek 600 ml, wyskalowany,

zastawka płatkowa i kranik spustowy; sterylny. Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 do odrębnego pakietu, co pozwoliłoby na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na wydzieloną pozycję?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64: Dotyczy Pakietu nr 62

Czy Zamawiający w **Pakiecie 62** mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby zestaw był wyposażony (tak, jak w dotychczas stosowanym zestawie przez Zamawiającego) w linię przedłużającą o długości 50 cm (która odsuwa/dystansuje układ zastawek od ciała pacjenta).

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, aby zestaw był wyposażony (tak, jak w dotychczas stosowanym zestawie przez Zamawiającego) w linię przedłużającą o długości 50 cm (która odsuwa/dystansuje układ zastawek od ciała pacjenta).

Pytanie 65: Dotyczy Pakietu nr 62

Czy Zamawiający w **Pakiecie 62** (w związku ze zmianą wprowadzaną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw wyposażony w strzykawkę luer lock 30 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67: Dotyczy Pakietu nr 68

Prosimy o doprecyzowanie czy w **Pakiecie 68** zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Griggsa ma być oparty na użyciu wielorazowego peana (tak jak dotychczas stosowany zestaw do tracheostomii przezskórnej metodą Griggsa)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68: Dotyczy Pakietu nr 68

Czy Zamawiający w **Pakiecie 68** oczekuje, aby zestaw był zapakowany sterylnie razem z rurką tracheostomijną?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje, aby zestaw był zapakowany sterylnie razem z rurką tracheostomijną

Pytanie 69: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą ściętą trójpłasczycznowo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z nazwa producenta bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 72: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1

Proszę Zamawiającego o odpuszczenie wymogu filtracji bakterii oraz wirusów potwierdzonych badaniem z niezależnego laboratorium, ponieważ znacząco zawęży krąg producentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta.

Pytanie 73: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74: Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski stabilizującej dren.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75: Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 1-2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej LUR lock w opakowaniach po 100szt. i możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76: Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej luer Lock 5ml z rozszerzeniem do 6ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77: Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 3

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej luer Lock 10ml z rozszerzeniem do 12ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78: Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 20 ml z rozszerzeniem do 22ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79: Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 30 ml z rozszerzeniem do 33ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80: Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 5,6

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 30 ml oraz 50/60 ml w opakowaniach po 50 szt. i możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81: Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 7

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 50/60 ml bursztynowej do pomp infuzyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza – pozycja 7 ma inną strzykawkę.

Pytanie 82: Dotyczy Pakietu nr 67 poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego zgodnego z opisem:

- Skutecznie filtruje i zatrzymuje 99,99 % bakterii i wirusów układu oddechowego i obwodów
- Wykonanie: ABS, papier filtracyjny
- Jednorazowy filtr do usuwania wirusów i bakterii
- Wydajny przy niskich przepływach
- Opakowanie: blister : 1 sztuka
- sterylne przez EO, jednorazowego użytku
- Opakowanie zbiorcze: 200 sztuk
- Gramatura filtra 30g-33g
- Przestrzeń martwa 29 ml

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 83: Dotyczy Pakietu nr 67 poz. 2

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego zgodnego z opisem

- Skutecznie filtruje i zatrzymuje 99,99 % bakterii i wirusów układu oddechowego i obwodów oddechowych. Filtracyjna membrana bakteryjna służy do filtrowania bakterii i wirusów. Membrana absorbująca wodę służy do utrzymania temperatury i wilgotności powietrza w obwodzie.
- Wykonanie: ABS, papier filtracyjny
- składa się z pokrywy górnej, pokrywy dolnej i membrany filtrującej.
- Dostosowuje wilgotność powietrza pacjenta
- Wymienia energię cieplną wdychanego i wydychanego powietrza
- Niskie opory przepływu
- Opakowanie: blister : 1 sztuka
- sterylne przez EO, jednorazowego użytku
- Opakowanie zbiorcze: 200 sztuk
- Gramatura filtra 30g-33g
- Przestrzeń martwa 19 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84: Dotyczy Pakietu nr 67 poz. 9

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie cewnik do podawania tlenu o długości 200cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 85: Dotyczy Pakietu nr 70 poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora dla dorosłych z węzem podłączeniowym PVC 200cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86: Dotyczy Pakietu nr 62

Pakiet 62- prosimy o dopuszczenie Bezpieczny Zestaw Do Punkcji Opłucnej - Torakocentezy , sterylne. Skład Zestawu: Igła Veresa, strzykawka Luer-Lock 60ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. Worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy lub zawór samozamykający zapobiegający przedostaniu się powietrza do jamy ciała oraz kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa. Dodatkowy

zawór automatyczny lub samozamykający się na cewniku zamykający światło cewnika po wysunięciu igły. Zestaw z cewnikiem o długości w zakresie 12 - 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8Fr/CH.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87: Dotyczy Pakietu nr 35

Prosimy o dopuszczenie cewnika Foley firmy Rüsch do drenażu pęcherza moczowego z równoczesnym ciągłym monitorowaniem temperatury ciała w rozmiarach : CH 10,12,14,16,18. Wykonany ze 100% silikonu , posiadający kolorowe oznaczenia ułatwiające identyfikację . Posiadający na lejkua lejku informacje: rozmiar, objętości wypełnienia balonu podanego w ml, średnica zewnętrzna cewnika , nazwa producenta, materiał, kod CE, kod producenta.

Kanał cewnika przezroczysty, pomagający ocenić stan wewnątrz światła cewnika, ramię boczne i lejek koloru białego. Cewnik posiada białą radiocieniującą linię na szafcie oraz radiocieniująca końcówkę z dwoma otworami leżącymi po przeciwnych stronach .Zestaw nie posiada mocowania z rzepowym zapieciem natomiast znajduje się w nim gotowa do użycia ampułko-strzykawka wypełniona 10% roztworem gliceryny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88: Dotyczy Pakietu nr 74

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaoferowania łyżek, laryngoskopów, układu oddechowego światowego lidera Rüsch wg opisu, pragniemy nadmienić ze Szpital pracuje na tych produktach i cieszą się dobrą opinią.

Poz. 1 Jednorazowa łyżka światłowodowa POLARIS , standard zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, w pełni metalowa, ze stopu metali: cynk, aluminium, magnez, miedź, zmatowiona w całości i ciemna –redukująca powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie okryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem z PP –światłowód obudowany na całej długości, średnicy 4,7mm, dający doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja łyżki – dłuższy ogonek – zapobiega kontaktowi łyżki z rękojeścią. Rozmiar kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. Etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j. polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórzenia użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Podwójne opakowanie jednostkowe w celu uniknięcia uszkodzeń światłowodu/łyżki w trakcie transportu, tj. łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu. Nadaje się do recyklingu w całości. Data ważności min. 3 lata. Dostępne rozmiary Macintosh:0,1,2,3,4,5

Poz. 2 Jednorazowa łyżka światłowodowa POLARIS , standard zielonego zamka, zgodna z ISO-7376, w pełni metalowa, ze stopu metali: cynk, aluminium, magnez, miedź, zmatowiona w całości i ciemna –redukująca powstawanie świetlnych refleksów, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie okryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem z PP –światłowód obudowany na całej długości, średnicy 4,7mm, dający doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja łyżki – dłuższy ogonek – zapobiega kontaktowi łyżki z rękojeścią. Rozmiar kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. Etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j. polskim. Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórzenia użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Podwójne opakowanie jednostkowe w celu uniknięcia uszkodzeń światłowodu/łyżki w trakcie transportu, tj. łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu. Nadaje się do recyklingu w całości. Data ważności min. 3 lata. Dostępne rozmiary Miller: 000,00,0,1,2,3,4,

Poz.3 Rękojeść wielorazowa światłowodowa w tzw. „zielonym standardzie”, zgodne z normą ISO 7376. Rękojeść radełkowana w celu pewnego uchwytu. Wyłącznik światła w postaci stalowej, odpornej na ścieranie tulejki. Trwałe, laserowe oznaczenie producenta i znak CE na rękojeści. Rękojeść wykonana w tzw. „zielonym standardzie”, zgodne z normą ISO 7376. Źródło światła- Dioda LED o żywotności minimum 10 000 godzin. Rękojeść zasilana bateryjnie, ogólnodostępnymi bateriami typu 2x1,5V C. Możliwość sterylizacji w autoklawie oraz w myjkach dezynfektorach. Rozmiar Standard -średnica 29mm,,długość 151mm

Poz. 4 , 5 , 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego laryngoskopu TRULITE wg opisu: kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia, z załadowanymi bateriami, rękojeść wykonana z ABS i Polyamidu, łyżki metalowe ze stopu stali nierdzewnej, całość pozbawiona lateksu, z silnym skupionym i niezawodnym LEDowym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany kolorem; na łyżce oznaczenie rozmiaru, nr kat, kod kolorystyczny wzdłuż korpusu łyżki; Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in.datą ważności, rozmiarem, nr ref, lot, instrukcją obsługi. Dostępne rozmiary Miller 00-4, Macintosh 2-4; kodowane kolorystycznie Zapakowane w opakowanie foliowe z perforacją pozwalające na szybkie użycie. Produkt niesterylizowany, czysty biologicznie. Data ważności min. 3 lata.

Poz. 7 Jednorazowa rękojeść kompatybilna z łożką światłowodową w standardzie ISO 7376 (zielony standard), z wytrzymałego plastiku, z czterema poprzecznymi frezami, posiadająca trzy baterie AAA w zestawie, wraz żarówką LED. Całość o długości 12 cm i średnicy 2,8 cm, obwód 9,42 cm oraz waga 88 gram, opakowanie indywidualnie folia folia.

Poz.8 Jednorazowa łożka metalowa do trudnych intubacji typu McCoy, zgodna z ISO7376, w standardzie „zielonego zamka”, wykonana ze stopu stali, nierdzewnej zmatowianej w celu redukcji refleksów świetlnych, ruchoma końcówka zaoblona, nietraumatyzująca. Światłowód nieobudowany na całej długości, podstawa łożki zielona sugerująca standard „zielonego zamka”, na łożce widnieją: nazwa producenta, symbol nie do powtórnego użycia, numer LOT. Długość w rozmiarach MAC 3,4, szerokość końcówki 15mm, długość całkowita dla rozmiaru 3: 130-mm, dla końcówki 4: 150-mm. Kompatybilna z jednorazową rękojeścią. Na opakowaniu jednostkowym typu folia papier etykieta w języku polskim, na której powinny znajdować się takie informacje jak: nazwa produktu, producenta, nr ref, rozmiar, długość, LOT, data ważności, znak CE, kod EAN. Wyrób medyczny nie zawierający lateksu.

Poz. 9 Układ oddechowy jednorurowy dwuświatłowy do respiratora z pionową membraną, o średnicy 22mm i długości 180 cm z kolankiem z portem kapno, łącznikiem 22M/19M, Rura wydechowa nie zdejmowalna o długości od 25 do 50 cm rozciągliwa, jednorazowy, wolny od DEHP i Latex. Wszystkie złącza (wlot, wylot i do worka) posiadają miękkie, elastyczne końcówki różniące się kolorem. Posiada automatyczny zwrot ciepła przez powietrze wychodzące od pacjenta w zakresie 4,1 ° C przy przepływie 10 l / min. Waga obwodu bez akcesoriów <250gram. Opór na wdechu przy 10L/min wynosi 0,16cmH₂O a opór na wydechu 0,17cmH₂O. Możliwość stosowania 7 dni oraz układ oddechowy jednorurowy dwuświatłowy do respiratora z pionową membraną, o średnicy 22mm i długości 280 cm z kolankiem z portem kapno, łącznikiem 22M/19M, Rura wydechowa nie zdejmowalna o długości od 25 do 50 cm rozciągliwa, jednorazowy, wolny od DEHP i Latex. Wszystkie złącza (wlot, wylot i do worka) posiadają miękkie, elastyczne końcówki różniące się kolorem. Posiada automatyczny zwrot ciepła. Waga obwodu bez akcesoriów <440gram. Opór na wdechu przy 10L/min wynosi 0,21cmH₂O a opór na wydechu 0,23cmH₂O. Możliwość stosowania 7 dni

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 89: Dotyczy Pakietu nr 58

1. Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw TracheoQuick do konikotomii był w podwójnym. opakowanie handlowe - jednostkowe: karton+blister z instrukcją obsługi w j.polskim. Na opakowaniu handlowym kod EAN.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90: Dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zestawu z nebulizatorem, ustnikiem, łącznikiem T i drenem o dł. 2,1m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

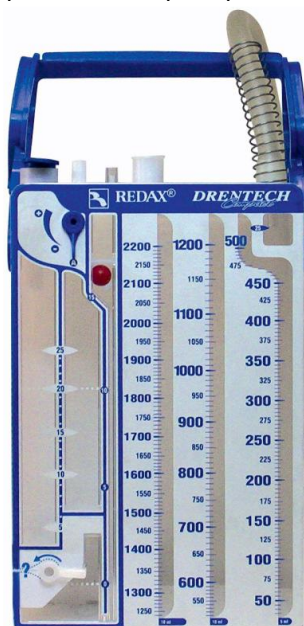
Pytanie 91: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu klatki piersiowej o parametrach:

- zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego lub grawitacyjnego) z zastawką wodną
- kompaktowy kształt zaprojektowany z myślą o zapewnieniu stabilności i oszczędności miejsca
- nie wymienna komora kolekcyjna o pojemności 2200 ml wyskalowana co 5 ml w przedziale do 500ml i co 10ml w przedziale od 500ml
- komora wodnej regulacja siły ssania z barwnikiem niebieskim poprawiający widoczność poziomu płynu oraz wskaźniki umożliwiające ciągły pomiar ciśnienia śródopłucnowego
- komora zastawki wodnej wypełniana przez port z jednokierunkowym zaworem
- komora regulacji siły ssania umożliwia dodatkowo wizualizację działania drenażu dzięki „bąbelkowaniu” oraz posiada błękitny wskaźnik ułatwiający odczyt siły ssania
- komora regulacji siły ssania posiada pokrętkę z możliwością mechanicznego i automatycznego wyciszenia
- igłowy port w dolnej części komory siły ssania umożliwia łatwą korektę poziomu płynu siły ssania
- automatyczny zawór uwalniający ciśnienia dodatnie
- przycisk z filtrem do rozszczelnienia układu i wyrównania poziomu ciśnień
- automatyczny zawór zabezpieczający przed utratą zastawki wodnej w wyniku wysokiego podciśnienia
- samouszczelniający port do pobierania próbek drenowanego płynu
- dren łączący półprzezroczysty, elastyczny, nielateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną umożliwiającą zlokalizowanie zaległej treści

- wysokość do 25 cm umożliwiającą wsunięcie zestawu pod łóżko pacjenta
- prostokątna podstawa gwarantująca stabilność i możliwość postawienia zestawu na podłodze
- uchwyt do wygodnego przenoszenia i powieszenia zestawu przy łóżku pacjenta
- zestaw posiada strzykawkę do wypełnienia komory zastawki wodnej

wszystkie elementy sterylne zapakowane razem z serwetą



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 92: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu klatki piersiowej o parametrach:

Mechaniczna regulacja siły ssania za pomocą pokrętki umieszczonego na przedniej ścianie pozwala w prosty i szybki sposób obniżyć lub zwiększyć siłę ssania w zakresie od 5cm do 40 cm H₂O

Prawidłowo funkcjonuje również bez wypełniania żadnej z komór płynem – natychmiast po połączeniu drenu łączącego z drenem umieszczonym w opłucnej

Pracuje zupełnie bezgłośnie

Wyskalowany do objętości 2150ml

Rączka ułatwiająca przenoszenie i uchwyt pozwala na umocowanie zestawu przy łóżku pacjenta.

Konstrukcja nie wymagająca mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze.

Wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu

Zastawka bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia dodatkowo zabezpieczona filtrem

Automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie

Samouszczelniający port do pobierania próbek drenowanego płynu

Wypełnienie komory zastawki pozwala na ciągły monitoring ciśnienia śródopłucnowego i diagnozowanie przecieku

Małe rozmiary przy dużej objętości komory zbiorczej (tylko 25 cm wysokości)

System może być położony w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas, między innymi podczas transportu pacjenta, nie powoduje to wymieszania roztworów wewnątrz komory

Zapakowany sterylne w folię i serwetę, z oznaczonym miejscem jej otwarcia

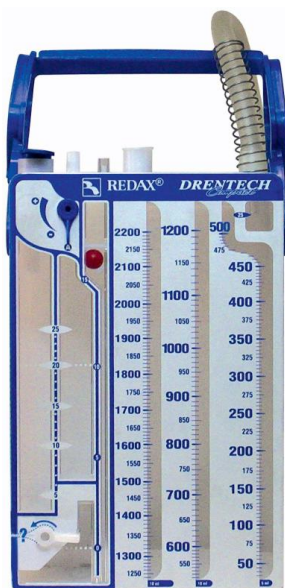


Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 93: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w ramach pozycji 3 zestawu do drenażu klatki piersiowej w zamian za komorę wymienną, o parametrach:

- zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego lub grawitacyjnego) z zastawką wodną
- kompaktowy kształt zaprojektowany z myślą o zapewnieniu stabilności i oszczędności miejsca
- nie wymienna komora kolekcyjna o pojemności 2200 ml wyskalowana co 5 ml w przedziale do 500ml i co 10ml w przedziale od 500ml
- komora wodnej regulacja siły ssania z barwnikiem niebieskim poprawiający widoczność poziomu płynu oraz wskaźniki umożliwiające ciągły pomiar ciśnienia śródopłucznego
- komora zastawki wodnej wypełniana przez port z jednokierunkowym zaworem
- komora regulacji siły ssania umożliwia dodatkowo wizualizację działania drenażu dzięki „bąbelkowaniu” oraz posiada błękitny wskaźnik ułatwiający odczyt siły ssania
- komora regulacji siły ssania posiada pokrętkę z możliwością mechanicznego i automatycznego wyciszenia
- igłowy port w dolnej części komory siły ssania umożliwia łatwą korektę poziomu płynu siły ssania
- automatyczny zawór uwalniający ciśnienia dodatnie
- przycisk z filtrem do rozszczelnienia układu i wyrównania poziomu ciśnień
- automatyczny zawór zabezpieczający przed utratą zastawki wodnej w wyniku wysokiego podciśnienia
- samouszczelniający port do pobierania próbek drenowanego płynu
- dren łączący półprzezroczysty, elastyczny, nielateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną umożliwiającą zlokalizowanie zaległej treści
- wysokość do 25 cm umożliwiającą wsunięcie zestawu pod łóżko pacjenta
- prostokątna podstawa gwarantująca stabilność i możliwość postawienia zestawu na podłodze
- uchwyt do wygodnego przenoszenia i powieszenia zestawu przy łóżku pacjenta
- zestaw posiada strzykawkę do wypełnienia komory zastawki wodnej
- wszystkie elementy sterylne zapakowane razem z serwetą



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 94: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem o długości 3m i średnicy wew. 5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 95: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem o długości 3m i średnicy wew. 7mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką Yankauer o średnicy wew. 4,13mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 97: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem o długości 3m i średnicy wew. 5,0mm i końcówką Yankauer o średnicy 6mm, zestaw pakowany podwójnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 98: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem o długości 3m i średnicy wew. 7,0mm i końcówką Yankauer o średnicy 7,3mm, zestaw pakowany podwójnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką Ch21, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką typu POOL, zagiętą, o jednoczęściowej konstrukcji, z drenem 6mm i długości 2,1m, zestaw pakowany pojedynczo?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax z trokarem posiadający 3 otwory boczne i jeden centralny, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 102: Dotyczy Pakietu nr 11, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści kankę o średnicy wew. 4,13, rozmiar Ch21, opakowanie podwójne, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 103: Dotyczy Zadanie nr 11, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści kankę o średnicy wew. 7,3mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 104: Dotyczy Zadanie nr 11, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści kankę pakowaną podwójnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 105: Dotyczy Zadanie nr 11, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kankę o średnicy 8mm (24Ch)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106: Dotyczy Zadanie nr 11, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści dren pakowany podwójnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 107: Dotyczy Zadanie nr 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do treningu oddechowego wykonany z PS (polistyrenu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108: Dotyczy Zadanie nr 34, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czyste czujniki?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje sterylnych czujników.

Pytanie 109: Dotyczy Zadanie nr 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czujnik dla dorosłych o wadze powyżej 40kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 110: Dotyczy Zadanie nr 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę do zębów z odsysaniem posiadająca 2 otwory ssące oraz gładką gąbkę na górnej powierzchni, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111: Dotyczy Zadanie nr 37, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zestawu do toalety jamy ustnej zawierający:

- w jednym opakowaniu szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz z gąbką na górnej powierzchni
- bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,12% roztworem chlorheksydyny
- gąbka-aplikator
- preparat nawilżający do ust na bazie wodnej
- każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania
- szczoteczka zarejestrowana w kasie IIa, gąbka-aplikator w klasie I, płyn do płukania oraz preparat nawilżający zarejestrowane jako kosmetyki?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112: Dotyczy Zadanie nr 37, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zestawu do toalety jamy ustnej zawierający:

- w jednym opakowaniu szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz z gąbką na górnej powierzchni
- bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,1% nadtlakiem wodoru
- gąbka-aplikator
- preparat nawilżający do ust na bazie wodnej
- każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania
- szczoteczka zarejestrowana w kasie IIa, gąbka-aplikator w klasie I, płyn do płukania oraz preparat nawilżający zarejestrowane jako kosmetyki?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113: Dotyczy Zadanie nr 37, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zestawu do toalety jamy ustnej zawierający:

- w jednym opakowaniu 2 gąbki pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem z zagiętą końcówką oraz z zastawką do regulacji siły odsysania
- płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących i dezynfekujących w wyciskanej saszetce 10ml
- preparat nawilżający do ust na bazie wodnej 3ml
- każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania
- gąbka zarejestrowana w kasie IIa, płyn do płukania oraz preparat nawilżający zarejestrowane jako kosmetyki?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114: Dotyczy Zadanie nr 40, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca o parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 115: Dotyczy Zadanie nr 40, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116: Dotyczy Zadanie nr 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 7g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony klapką zamykaną mechanicznie
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117: Dotyczy Zadanie nr 45, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 350 ml napełniony jałową, apirogeną wodą do terapii inhalacyjnej. Wyposażony jest w przejściówkę UNF 9/16" umożliwiającą podłączenie go do większości koncentratorów tlenu. Stosowana wyłącznie dla jednego pacjenta tak długo jak to konieczne lub do wyczerpania wody?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118: Dotyczy Zadanie nr 45, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 550 ml napełniony jałową, apirogenną wodą do terapii inhalacyjnej. Wyposażony jest w przejściówkę UNF 9/16" umożliwiającą podłączenie go do większości koncentratorów tlenu. Stosowana wyłącznie dla jednego pacjenta tak długo jak to konieczne lub do wyczerpania wody?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 119: Dotyczy Zadanie nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny z okrągłym uchwytem wykonanym z tworzywa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120: Dotyczy Zadanie nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny o pojemności całkowitej 2000ml, skalowany do 1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko, jeśli jest przezroczysty.

Pytanie 121: Dotyczy Zadanie nr 49, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 122: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści niesilikonowaną rurkę intubacyjną z nieznaczna zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 123: Zadanie nr 55, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie w kształcie półksiężyca zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 125: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki w rozmiarach 3,0-10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 126: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę dołączoną osobno do rurki intubacyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 127: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści niesilikonowaną rurkę intubacyjną z nieznaczna zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 128: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikami głębokości w postaci półpierścieni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 129: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie w kształcie półksiężyca zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel z nieznaczna zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 131: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową posiadającą linię kapno, w zamian za zawór?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną w opakowanie papier-folia, zbiorczo w kartonik. Każda prowadnica posiada zabezpieczenie na zagiętym końcu zapobiegające jej wyginaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 6

Czy Zamawiający doprecyzuje czy wymaga zaoferowania wielorazowej czy jednorazowej prowadnicy do wymiary rurek intubacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania jednorazowej prowadnicy do wymiany rurek intubacyjnych.

Pytanie 134: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wyłącznie w rozmiarze 5,0mm o dł. 70cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 135: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną w opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w jednym rozmiarze dla niemowląt 2,0 o dł. 53cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 136: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 10, 11

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu opakowania z punktowymi zgrzewami i dopuści standardowe opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 137: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 138: Dotyczy Zadanie nr 55, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ
06 Fr (2,0)	255mm
10 Fr (3,3)	340mm
12 Fr (4,0)	340mm
14 Fr (4,7)	340mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 139: Dotyczy Zadanie nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 1,83m z dodatkową rurą o długości do 1,2m, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 140: Dotyczy Zadanie nr 56, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 1,83m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141: Dotyczy Zadanie nr 56, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z rurą wydechową o długości 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142: Dotyczy Zadanie nr 56, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dołączony osobno filtr?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 143: Dotyczy Zadanie nr 64, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dwuczęściową opaskę do rurek tracheostomijnych z zewnętrzną częścią wykonaną z weluru oraz wewnętrzną częścią z bawełny, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 144: Dotyczy Zadanie nr 64, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski mocującej na rurkę intubacyjną wykonaną z równoważnej pianki poliuretanowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145: Dotyczy Zadanie nr 64, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski mocującej na rurkę intubacyjną z laminowanym rzepem umożliwiającym szybkie i łatwe dopasowanie opaski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146: Dotyczy Zadanie nr 67, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarach:

ROZMIAR	PRZEZNACZENIE
2	dziecko
3	dorośli S / dziecko
4	dorośli M
5	dorośli L
6	dorośli XL

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147: Dotyczy Zadanie nr 67, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 5m wyłącznie dla dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 148: Dotyczy Zadanie nr 70, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator nie posiadający zabezpieczenia w postaci zaworu zwrotnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 149: Dotyczy Zadanie nr 70, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren posiadający standardowe złącza po obu stronach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150: Dotyczy Zadanie nr 71, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml skalowany jednostronnie, naprzemiennie w zakresie 2-6ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 151: Dotyczy Zadanie nr 71, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o MMAD 2,0-2,2µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152: Dotyczy Zadanie nr 71, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik T o złączu od strony pacjenta 22F oraz od strony obwodu 22M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153: Zadanie nr 71, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik T nie posiadający mechanizmu samodomykania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 154: Dotyczy Zadanie nr 71, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kodowania kolorystycznego dyfuzora?

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od wymogu kodowania kolorystycznego dyfuzora.

Pytanie 155: Dotyczy Pakiet nr 71, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator nie posiadający przegubowego złącza obrotowego w pionie i poziomie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 156: Dotyczy Pakiet nr 71, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren o zabarwieniu zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157: Dotyczy Pakiet nr 72, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę karbowaną z samouszczelniającym się portem do odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158: Dotyczy Pakiet nr 72, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę karbowaną o długości 15cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 159: Dotyczy Pakiet nr 72, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę karbowaną nierozciągliwą o długości 20cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 160: Dotyczy Pakiet nr 72, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o walcowatych końcówkach donosowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161: Dotyczy Pakiet nr 72, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 162: Dotyczy Pakiet nr 72, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania przechodzący przez szyld?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 163: Dotyczy Pakiet nr 72, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę z oznaczeniem średnicy wew. i zew. na szyldzie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 164: Dotyczy Pakiet nr 72, pozycja 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania oznaczenia głębokości umiejscowienia stomii?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu posiadania oznaczenia głębokości umiejscowienia stomii.

Pytanie 165: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści łyżkę z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 166: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę z datą ważności 3 lata?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 167: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści łyżkę nie posiadającą możliwości stosowania w polu magnetycznym?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 168: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści łyżkę pakowaną w pojedynczą grubą folię?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 169: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie opisane w języku angielskim?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 170: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści łyżkę z oznaczeniami na metalowej części łyżki, jak: rozmiar, symbol CE, przekreślona cyfra 2, nr seryjny?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 171: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękojeść o średnicy 29mm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 172: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękojeść z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 173: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści laryngoskop z łyżkami typu McIntosch w rozmiarach 1-4?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 174: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 5, 6

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny jako kompletny laryngoskop, jednorazowego użytku, gotowy do natychmiastowego użycia z załadowanymi bateriami, ze źródłem światła, nierozłączalny blok łyżka –rękojeść, rękojeść z frezami zapewniającymi pewny chwyt, łyżki metalowe ze stali nierdzewnej o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej, z silnym skupionym LED-owym źródłem światła, na łyżce wyraźne numeryczne oznaczenie rozmiaru, znak CE, na rękojeści symbol nie do powtórnego użycia, rozmiar kodowany numerycznie na łyżce oraz opakowaniu jednostkowym, opakowanie jednostkowe z wyraźnym oznaczeniem : rozmiaru, typu, nr serii, daty przydatności do użycia, termin ważności 4 lata, rozmiary Macintosh 0-4, Miller 00-4?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 175: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 5, 6

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy laryngoskop, kompaktowy i lekki, gotowy do natychmiastowego użycia po połączeniu rękojeści i łyżki, z załadowanymi bateriami, rękojeść oraz łyżka wykonana z wytrzymałego ABS-u, z silnym skupionym i niezawodnym LED-owym źródłem światła w łyżce, koniec dystalny łyżki zaokrąglony, atraumatyczny; rozmiar kodowany cyfrowo; na łyżce oraz na rękojeści oznaczenie rozmiaru. Na każdym opakowaniu indywidualnym znajduje się etykieta z m.in. datą ważności, rozmiarem, nr ref, LOT. Dostępne rozmiary Mill 0-2, Mac 2-4; Zapakowane w opakowanie papierowo-foliowe typu blister, zapewniające łatwe i szybkie użycie. Produkt sterylizowany.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 176: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści opakowanie opisane w języku angielskim?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 177: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu składającego się z osobno pakowanej łyżki oraz rękojeści, łyżka i rękojeść wykonane ze stali nierdzewnej, łyżki w rozmiarach 2 (105mm), 3 (135mm), 4 (155mm), rękojeść w rozmiarze średnim (150mm)?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

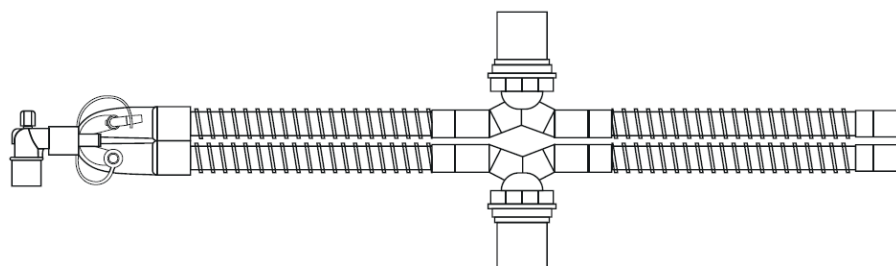
Pytanie 178: Dotyczy Pakiet nr 75, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 183cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 75.

Pytanie 179: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy składający się z 4 rur, o długości całkowitej 200cm, z dwoma pułapkami wodnymi?



Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 180: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o zakresie rur 0,45-1,8m, z trzecią rurą o długości 120cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 181: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 2-4

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z workiem oddechowym wykonanym z gumy kauczukowej?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 182: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 2-4

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z system mocowania na wcisk?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 183: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z trzecią rurą o długości 150/160cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 184: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pediatriczny o długości do 160cm z trzecią rurą o długości do 100cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 185: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową wykonaną z PCV, bez DEHP, posiadający zacisk metalowy w części nosowej maski, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 186: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych (średnica rur 22mm) do MRI składający się z: dwóch rur o długości 3 m zakończonych złączami 22F, łącznika Y, dodatkowej rury do worka oddechowego o długości 1,6m, bezłateksowego worka oddechowego o pojemności 2L, zdejmowalnej złączki 22M-22M (niezałożonej na układ oddechowy) i drugiej złączki 22M-22M. Wszystkie elementy układu są kompatybilne, Y połączony na stałe z rurami: wdechową i wydechową. Układ jednorazowego użytku, sterylne, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 187: Dotyczy Zadanie nr 77, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 1,6m?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 188: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy nie zawierający kapturka na łączniku kolankowym?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 189: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 55-200cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 190: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową ergonomicznie ukształtowaną, dopasowaną do anatomii jamy ustnej i gardła, maski są sterylne, nie zawierają ftalanów DEHP i latexu, są jednorazowego użytku, maska posiada 3 kanały:

- Kanał gastryczny

Przez port cewnika ssącego w mankiecie maski, można skutecznie usuwać płyny i treść żołądkową. Zmniejsza to ryzyko aspiracji do płuc. Port jest dostosowany do standardowych rozmiarów cewników

- Kanał do intubacji rurką intubacyjną

Umożliwia zaintubowanie pacjenta rurką intubacyjną przez maskę krtaniową LarySeal Pro. Maskę posiada unikalny system prowadzenia rurki – poprzez struny głosowe

- Kanał drenu

Do napełniania mankietu maski, zakończony jest kontrolnym pilotem barwnym. Barwa pilota odpowiada kolorom na strzykawce do napełniania mankietu co znacznie przyspiesza proces dopasowania maski.

Dostępna w rozmiarach:

WAGA	ROZMIAR	KOLOR BALONA	MAX NUMER RURKI INTUBACYJNEJ ID	NUMER DRENU DO ODSYSANIA FR
<5kg	1	BIAŁY	3,5	8
5-10kg	1,5	NIEBIESKI	4	10
10-20kg	2	CZERWONY	5	12
20-30kg	2,5	ZIELONY	5,5	14
30-50 kg	3	POMARAŃCZOWY	7,5	16
50-70 kg	4	CZERWONY	8	16
70-100 kg	5	ŻÓŁTY	8	16

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 191: Dotyczy Pakiet nr 77, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Stosowanie: do 24h
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia

Jałowy: tak?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 77.

Pytanie 192: Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający w zadanie 1 poz. 1 dopuści:

Strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnioną izotonicznym roztworem 0.9% NaCl 10 ml , tłok zapobiegający cofaniu krwi do cewnika (potwierdzone oświadczeniem producenta), gotowa do użycia, sterylna wewnątrz, wyrób zakwalifikowany do klasy II a ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 193: Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający w zadanie 1 poz. 2 dopuści:

Strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnioną izotonicznym roztworem 0.9% NaCl 5 ml , tłok zapobiegający cofaniu krwi do cewnika (potwierdzone oświadczeniem producenta), gotowa do użycia, sterylna wewnątrz, wyrób zakwalifikowany do klasy II a ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 194: Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający w zadanie 1poz. 3 dopuści:

Strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnioną izotonicznym roztworem 0.9% NaCl 10 ml , tłok zapobiegający cofaniu krwi do cewnika (potwierdzone oświadczeniem producenta), gotowa do użycia, wyrób zakwalifikowany do klasy II a, podwójnie sterylna wewnątrz i na zewnątrz ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 195: Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający w zadanie 1poz. 4 dopuści:

Strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnioną izotonicznym roztworem 0.9% NaCl 5 ml , tłok zapobiegający cofaniu krwi do cewnika (potwierdzone oświadczeniem producenta), gotowa do użycia, wyrób zakwalifikowany do klasy II a, podwójnie sterylna wewnątrz i na zewnątrz ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 196: Dotyczy SWZ

Czy Zamawiający dopuści złożenie listy oferowanych akcesoriów wraz z nr EAN/ GTIN wraz z pierwszą dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga, aby złożenie listy oferowanych akcesoriów wraz z nr EAN/GTIN nastąpiło wraz z ofertą.

Pytanie 197: Dotyczy SWZ

Czy Zamawiający dopuści złożenie deklaracji i certyfikatów wraz z pierwszą dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga, aby złożenie deklaracji i certyfikatów nastąpiło wraz z ofertą.

Pytanie 198: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 5-9

Czy Zamawiający dopuści kraniki wyłącznie z optycznym indykatoresm położenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 199: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 5-9

Czy Zamawiający dopuści kraniki wykonane z poliwęglanu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 200: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści Kranik trójdrożny , do infuzji , wykonany z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie nawet bardzo agresywnych leków , z pokrętkiem w kolorze niebieskim. Optyczna zmiana położenia pokrętki kranika. Wszystkie ramiona kranika zabezpieczone koreczkami. Drugie ramię kranika posiada łącznik rotacyjny, który po połączeniu z linią infuzyjną zapewnia swobodny obrót kranika wokół osi linii infuzyjnej bez możliwości skręcania jej. Produkt pakowany pojedynczo, sterylnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 201: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści Kranik trójdrożny z przedłużaczem 10cm, do infuzji , wykonany z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie nawet bardzo agresywnych leków , z pokrętkiem w kolorze niebieskim. Optyczna zmiana położenia pokrętki kranika. Wszystkie ramiona kranika zabezpieczone koreczkami. Drugie ramię kranika posiada łącznik rotacyjny, który po połączeniu z linią infuzyjną zapewnia swobodny obrót kranika wokół osi linii infuzyjnej bez możliwości skręcania jej. Produkt pakowany pojedynczo, sterylnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 202: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści Kranik trójdrożny z przedłużaczem 25cm, do infuzji , wykonany z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie nawet bardzo agresywnych leków , z pokrętkiem w kolorze niebieskim. Optyczna zmiana położenia pokrętki kranika. Wszystkie ramiona kranika zabezpieczone koreczkami. Drugie ramię kranika posiada łącznik rotacyjny, który po połączeniu z linią infuzyjną zapewnia swobodny obrót kranika wokół osi linii infuzyjnej bez możliwości skręcania jej. Produkt pakowany pojedynczo, sterylnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 203: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści Kranik trójdrożny z przedłużaczem 50cm, do infuzji , wykonany z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie nawet bardzo agresywnych leków , z pokrętłem w kolorze niebieskim. Optyczna zmiana położenia pokrętła kranika. Wszystkie ramiona kranika zabezpieczone koreczkami. Drugie ramię kranika posiada łącznik rotacyjny, który po połączeniu z linią infuzyjną zapewnia swobodny obrót kranika wokół osi linii infuzyjnej bez możliwości skręcania jej. Produkt pakowany pojedynczo, sterylnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 204: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści Kranik trójdrożny z przedłużaczem 100cm, do infuzji , wykonany z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie nawet bardzo agresywnych leków , z pokrętłem w kolorze niebieskim. Optyczna zmiana położenia pokrętła kranika. Wszystkie ramiona kranika zabezpieczone koreczkami. Drugie ramię kranika posiada łącznik rotacyjny, który po połączeniu z linią infuzyjną zapewnia swobodny obrót kranika wokół osi linii infuzyjnej bez możliwości skręcania jej. Produkt pakowany pojedynczo, sterylnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 205: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 10, 23

Czy Zamawiający dopuści wykaz z menu pomp na potwierdzenie kompatybilności strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale zastrzega sobie możliwość odrzucenia oferty, jeśli po sprawdzeniu menu pomp znajdujących się na terenie Szpitala danej strzykawki nie będzie w wyborze.

Pytanie 206: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 11, 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'25szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 207: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze ściętą końcówką o zaoblonych, atraumatycznych brzegach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści osobno pakowaną strzykawkę oraz końcówkę OtoClear?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 209: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawki U40 i U100?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania U100.

Pytanie 210: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 211: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 15-18

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 213: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 214: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 215: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'60szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 216: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 217: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 218: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,45x22?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 219: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 29

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 220: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści tępą igłę z otworem centralnym, ściętą pod kątem 40 stopni, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 221: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'1000szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 222: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'250szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 223: Dotyczy Pakiet 2, Pozycja 42

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 224: Dotyczy Pakiet 3, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PCV o długości 55mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów, igła biorcza ścięta czteropłaszczyznowo wykonana ze wzmocnionego ABS, z wysokiej skuteczności filtrem w odpowietrzniku, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie folia-papier, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 225: Dotyczy Pakiet 3, Pozycja 1, 2

Czy Zamawiający odstąpi od wyników badań?

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi, ale oczekuję oświadczenia producenta aparatów.

Pytanie 226: Dotyczy Pakiet 3, Pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 227: Dotyczy Pakiet 3, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści Przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 90mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów, z wysokiej skuteczności filtrem w odpowietrzniku, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły bioczyszczenia po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, ciasno ułożony wewnątrz opakowania bez możliwości przemieszczania się, opakowanie folia-papier, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 228: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 229: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 230: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 231: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 232: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 1ml do 50ml i co 5ml do 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 233: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'25szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 234: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o średnicy minimalnie mniejszej niż 3ml zważając na stosunek ich objętości do długości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 235: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pojedynczo skalowane?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 236: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści osobno pakowane: strzykawkę 3częściową 10ml luer i koreczek do jej zamknięcia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 237: Dotyczy Pakiet 12, Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wyłącznie strzykawkę 3częściową 10ml luer?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 238: Dotyczy Pakiet 14, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek wyłącznie z otworem ułatwiającym zawieszenie worka/butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 239: Dotyczy Pakiet 18, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port posiadający wyłącznie

WŁAŚCIWOŚCI:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.



?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 240: Dotyczy Pakiet 20, Pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 241: Dotyczy Pakiet 24, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wyłącznie w rozmiarach 12-26 z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 242: Dotyczy Pakiet 24, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya o czasie utrzymania do 30dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 243: Dotyczy Pakiet 40, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 244: Dotyczy Pakiet 40, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przeźroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 2 sztuki.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 245: Dotyczy Pakiet 41, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarze 8 i 10 o długości 40cm, pozostałe rozmiary o długości 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 246: Dotyczy Pakiet 42, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik stożkowy z fabrycznie nałożoną miękką, silikonową przedłużką o długości 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 247: Dotyczy Pakiet 47, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dokładną skalę pomiarową (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczoną na worku, pozwalającą na dokładne oszacowanie objętości płynu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 248: Dotyczy Pakiet 47, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'20szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 249: Dotyczy Pakiet 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw o poniższym składzie:

- 1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
- 1 x Pęseta ADSON metalowa 12cm
- 6 x Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 20cm x 20cm
- 1 x Igłotrzymacz Mayo Hegar metalowy 15cm
- 1 x Nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 10ml Luer Lock
- 1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
- 1 x Igła iniekcyjna (0,8 x 40)
- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 6cm
- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 250: Dotyczy Pakiet 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza igły oraz strzykawkę bez opakowania jednostkowego, co spowoduje redukcję odpadów powstających podczas zabiegu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 251: Dotyczy Pakiet 53, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw o poniższym składzie:

- 4 x Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 20cm x 20cm
- 1 x Chwytnik plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
- 1 x Pęseta plastikowa 13cm niebieska
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 10ml Luer-Lock
- 1 x Igła iniekcyjna (0,8 x 40 / 21G x 1½"), ciemnozielona
- 1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1½"), różowa
- 1 x Ostrze do ściągania szwów krótkie 6,5cm
- 1 x Opatrunek foliowy z ramką, samoprzylepny, rozm. 10cm x 15cm
- 6 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm
- 1 x Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 15cm
- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa
- 1 x Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2-warstwowa, 2-częściowa, z centralnym regulowanym otworem przylepnym 6cm x 8cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 252: Dotyczy Pakiet 53, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę oraz igły bez opakowania niepirogennego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 253: Dotyczy Pakiet 60, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści drenaż Robinsona wyłącznie w rozmiarach 14Fr – 27Fr, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 254: Dotyczy Pakiet 60, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zatyczkę kompatybilną z drenami CH6-35?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 255: Dotyczy Pakiet 60, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 256: Dotyczy Pakiet 60, Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw z igłą Veressa, drenem łączącym, kranikiem, strzykawką 3częściową i workiem niekontrastującym w rtg:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 257: Dotyczy Pakiet 61, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół narzędziowy służącą również jako owinięcie zestawu o wymiarach 90 cm x 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 258: Dotyczy Pakiet 61, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuszcza nożyczki o długości 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 259: Dotyczy Pakiet 61, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję długości imadła typu Mayo +/- 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 260: Dotyczy Pakiet 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję długości nożyczek ostro/tępych +/- 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 261: Dotyczy Pakiet 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza tolerancję długości imadła typu Mayo +/- 1 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 262: Dotyczy Pakiet 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza kleszcze anatomiczne proste Pean o długości 18 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 263: Dotyczy Pakiet 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza kleszcze anatomiczne zagięte o długości 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 264: Dotyczy Pakiet 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza opatrunek typu Cosmopor o wymiarach 8 cm x 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 265: Dotyczy Pakiet 62, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez skalpela, ze standardową igłą Veressa 15G, dł.100mm, z niepoliuretanowym cewnikiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 266: Dotyczy Pakiet 67, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr wyłącznie o właściwościach:

Tworzywa:

- obudowa: SBC / PP
- medium filtracyjne: PP
- zatyczka portu CO₂: PE

Parametry:

- objętość oddechowa (V_T): 300 – 1500 ml
- przestrzeń martwa: 45 ml
- waga: 29 g
- skuteczność bakteryjna: 99,9999%
- skuteczność wirusowa: 99,9995%
- opór przepływu:

wartość przepływu	faza wdechu	faza wydechu
0,5 l / s	1,4 hPa	1,3 hPa
1,0 l / s	3,3 hPa	3,2 hPa
1,5 l / s	5,5 hPa	5,4 hPa

- połączenia: 22F / 15M – 22M / 15F
- port CO₂ zabezpieczony koreczkiem luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- opakowanie: folia / papier

?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 267: Dotyczy Pakiet 67, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści filtr wyłącznie o właściwościach:

Tworzywa:

- obudowa: SBC / PP
- medium filtracyjne: PP
- medium HME: PUR pokryte CaCl₂
- zatyczka portu CO₂: PE

Parametry:

- objętość oddechowa (V_T): 300 – 1500 ml
- przestrzeń martwa: 45 ml
- waga: 29 g
- skuteczność bakteryjna: 99,9999%
- skuteczność wirusowa: 99,9995%
- opór przepływu:

wartość przepływu	faza wdechu	faza wydechu
0,5 l / s	1,4 hPa	1,3 hPa
1,0 l / s	3,3 hPa	3,2 hPa
1,5 l / s	5,5 hPa	5,4 hPa

- skuteczność nawilżania:

V _T = 500 ml	11,1 mg / l
V _T = 750 ml	12,0 mg / l
V _T = 1000 ml	13,0 mg / l

- połączenia: 22F / 15M – 22M / 15F
- port CO₂ zabezpieczony koreczkiem luer lock
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- opakowanie: folia / papier

?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko w przypadku, gdy zawiera wymiennik ciepła i wilgoci.

Pytanie 268: Dotyczy Pakiet 67, Pozycja 3, 5

Czy Zamawiający wymaga zestawu sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 269: Dotyczy Pakiet 67, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maski o oznaczeniach rozmiarów:

2	pediatryczny (pediatric)
3	mały dorosły (adult S)
4	średni dorosły (adult M)
5	duży dorosły (adult L)
6	bardzo duży dorosły (adult XL) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 270: Dotyczy Pakiet 67, Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści dren 5m dedykowany wyłącznie dla dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 271: Dotyczy Pakiet 70, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem zakończonym uniwersalnymi końcówkami na wcisk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 272: Dotyczy Pytanie 1 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 1 oczekuje zestawu nebulizatora Cirrus 2 z uniwersalnym ustnikiem ze złączką T z drenem tlenowym odłączalnym, przezroczystym, wielokanałowym, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, długości 1,8 m, z nebulizatorem Cirrus 2 służącym do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzącym cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,1 mikrona, o pojemności 10 ml, wyskalowany co 2 ml, ze stożkową podstawą minimalizującą stratę leku, działający w pozycji pionowej i poziomej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 273: Dotyczy Pytanie 2 dot. pakietu nr 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 67 poz. 1 filtra oddechowego bakteryjno-wirusowego sterylne złącza proste, z portem kapno z koreczkiem zabezpieczonym na lince przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 274: Dotyczy Pytanie 3 dot. pakietu nr 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 67 poz. 2 filtra oddechowego bakteryjno-wirusowego sterylne złącza proste, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla minimalnej objętości oddechowej >180 ml, o skuteczności filtracji potwierdzonej niezależnymi protokołami testowymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 275: Dotyczy Pytanie 4 dot. pakietu nr 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 67 poz. 5 jednorazowej maski tlenowej z workiem wykonanej z przezroczystego polipropylenu nie zawierającego lateksu, z przedłużonym mankietem tworzącym podwójny podbródek zapewniającym doskonałe uszczelnienie dla różnych rozmiarów twarzy dorosłego pacjenta, z zagiętym mankietem w okolicy nosa nie przepuszczającym tlenu do oczu pacjenta, z rezerwuarem tlenowym, z mocowaniem za pomocą gumki z możliwością regulacji, w uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z drenem tlenowym o przekroju gwiazdki, nie załamującym się przy zagięciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 276: Dotyczy Pytanie 5 dot. pakietu nr 67

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 67 poz. 9 cewnika do podawania tlenu przez nos o długości 4 m, dla dorosłych i dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 277: Dotyczy Pytanie 6 dot. pakietu nr 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 71 poz. 1 zestawu do nebulizacji dla dorosłych z maską i drenem, w którym nebulizator służy do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona, o pojemności 10 ml, wyskalowany co 2 ml, ze stożkową podstawą minimalizującą stratę leku, działający w pozycji pionowej i poziomej, ze szybkołączem 22 F kompatybilnym z maskami do nebulizacji, łącznikami T oraz ustnikami; z maską aerozolową dla dorosłych, wykonaną z miękkiego, plastycznego, przezroczystego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera szkodliwych ftalanów), posiadającą elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą, w rozmiarze uniwersalnym dla dorosłych, z mocowaniem za pomocą gumki z możliwością regulacji, z zagiętym mankiem w okolicy nosa nie przepuszczający tlenu do oczu pacjenta, pozbawiona blaszki (możliwość stosowania w środowisku MRI); dren wielokanałowy, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia o długości 2,1 m ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 278: Dotyczy Pytanie 7 dot. pakietu nr 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 71 poz. 1 zestawu samouszczelniającego się łącznika T z nebulizatorem i drenem, w którym nebulizator służy do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona o pojemności 10 ml, wyskalowany co 2 ml, ze stożkową podstawą minimalizującą stratę leku, działający w pozycji pionowej i poziomej, zestaw z łącznikiem T samouszczelniającym się zabezpieczony kapturkiem na linie, końcówki 22F-22M, umożliwiającym podłączenie lub odłączenie nebulizatora od respiratora bez wpływu na wentylację pacjenta, z drenem o przekroju gwiazdki nie załamującym się w przypadku jego zagięcia o długości 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko w sytuacji, gdy pytanie dotyczy pakietu nr 71 poz. 2.

Pytanie 279: Dotyczy Pytanie 8 dot. pakietu nr 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 71 poz. 3 zestawu do nebulizacji z ustnikiem i drenem, z uniwersalnym ustnikiem ze złączką T z drenem tlenowym odłączalnym, przezroczystym, wielokanałowym, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, długości 1,8 m, z nebulizatorem służącym do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzącym cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,1 mikrona, o pojemności 10 ml, wyskalowany co 2 ml, ze stożkową podstawą minimalizującą stratę leku, działający w pozycji pionowej i poziomej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 280: Dotyczy Pytanie 9 dot. pakietu nr 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 71 poz. 3 zestawu do nebulizacji z ustnikiem i drenem tlenowym odłączalnym, przezroczystym, wielokanałowym, o przekroju gwiazdki, umożliwiającym przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, długości 2,1 m, z nebulizatorem służącym do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min, 74% cząsteczek aerozolu tworzącym cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,1 mikrona, o pojemności 10 ml, wyskalowany co 2 ml, ze stożkową podstawą minimalizującą stratę leku, działający w pozycji pionowej i poziomej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 281: Dotyczy Zadanie 41

Prosimy o dopuszczenie cewników rozm. 8-10CH o długości 40 cm, rozm. 12-20CH o długości 60 cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.







Pytanie 282: Dotyczy Zadanie 41

Czy Zamawiający wymaga cewników z nadrukowaną informacją o rozmiarze, długości oraz Producentie na cewniku pod konektorem ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga nadrukowany lub inaczej naniesiony rozmiar i producenta lub nazwę asortymentu.

Pytanie 283: Dotyczy Zadanie 66

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej w rozmiarach od 1-5

SIZE					
	 1	Neonates/infants 5kg H<4ml		 3	Children 20-30kg H<14ml
	 1½	Infants 5-10kg H<7ml		 4	Children 30-50kg H<20ml
	 2	Infants/children 10-20kg H<10ml		 5	Adults 50-70kg H<30ml
					Adults 70-100kg H<40ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 284: Dotyczy Pakiet 51 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dotychczas używanej igły Tuohy G 18 x120mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 285: Dotyczy pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 3 poz. 1 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wolną od PVC o długości min 60mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów i latexu, igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczywnowo , zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren min. 150 cm długości, opakowanie folia-papier, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie 286: Dotyczy pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu 3 poz. 2 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, wyposażone w opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie folia-papier, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie 287: Dotyczy pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu 3 poz. 2 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji z igłą jednokanałową , bez filtra , długość komory kroplowej min. 80 mm w części przezroczystej , dren 150 cm, wyposażone w opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie folia-papier, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 288: Dotyczy pakiet nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 21 poz. 1 dopuści podanie ceny jednostkowej za opakowanie tj. 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 289: Dotyczy

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 44 poz. 1 kaniulę pojedynczą z portem , dożylną w systemie zamkniętym gotową do użycia do dłuższego pozostania w naczyniu krwionośnym. Kaniula posiada 3 linie RTG. Konstrukcja igły uwidacznia obraz krwi w cewniku przez co ułatwia prawidłowe zakłucie żyły. Z cewnikiem wykonanym z biokompatybilnego poliuretanu, z wbudowanym elementem bezpieczeństwa pasywnego nakrywającym igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu zakłuciu igłą?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 290: Dotyczy Zadanie 2, poz. 10-13,23,41-42,

Czy zamawiający wydzieli poz. 10-13,23,41-42 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie może wydzielić pozycji z pakietu na tym etapie postępowania.

Pytanie 291: Dotyczy Zadanie 2, poz. 41-42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 292: Dotyczy Zadanie 3, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 293: Dotyczy Zadanie 3, poz. 1

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 294: Dotyczy Zadanie 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga dodatkowego zaczepek na zacisku rolki.

Pytanie 295: Dotyczy Zadanie 3, poz. 1

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 296: Dotyczy Zadanie 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach: całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 297: Dotyczy Zadanie 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 298: Dotyczy Zadanie 3, poz. 1

Czy zamawiający dopuści odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. Bez wymogu potwierdzenia go wynikiem badań z niezależnego laboratorium, natomiast dostarczone zostanie oświadczenie producenta w/w kwestii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 299: Dotyczy Zadanie 3, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 300: Dotyczy Zadanie 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 301: Dotyczy Zadanie 3, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 302: Dotyczy Zadanie 3, poz. 2

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 295: Dotyczy Zadanie 3, poz. 2

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 303: Dotyczy Zadanie 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 304: Dotyczy Zadanie 3, poz. 2

Czy zamawiający dopuści odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994- oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. Bez wymogu potwierdzenia go wynikiem badań z niezależnego laboratorium, natomiast dostarczone zostanie oświadczenie producenta w/w kwestii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 305: Dotyczy Pakietu nr 64 poz. 1

Pakiet 64 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga opaski sterylnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 306: Dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawki w pozycjach 1, 2, 3 i 4 w pakiecie nr 1 mają pochodzić od jednego wytwórcy?

UZASADNIENIE KLINICZNE:

Strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego, fabrycznie napełnione 0,9% NaCl poddawane są procesowi sterylizacji końcowej różnymi metodami. Może być to sterylizacja parowa lub sterylizacja promieniowaniem R.

W zależności od metody sterylizacji różni się praktyka kliniczna.

Wprowadzenie równolegle obydwu produktów od różnych wytwórców może prowadzić do błędów w praktyce klinicznej, braku standaryzacji procedury przepłukiwania i w konsekwencji do powikłań w postaci uszkodzenia naczynia.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że strzykawki mają pochodzić od jednego wytwórcy.

Pytanie 307: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 oczekuje strzykawek o średnicy cylindra odpowiadającej średnicy strzykawki 10 ml dla wszystkich pozycji: 1,2,3,4 ?

UZASADNIENIE KLINICZNE dla pytania 2

Wytyczne INS - Infusion Nurses Society (Towarzystwa Pielęgniarek Infuzyjnych) z 2021 roku mówią: par 51. I.A. Profilaktyka uszkodzeń cewnika mówią: „Do oceny działania urządzenia

VAD (vascular access device – urządzenia dostępu naczyniowego), używać cylindra o pojemności 10 ml; w przypadku napotkania oporu nie naciskać na siłę” Strzykawka z roztworem soli fizjologicznej o średnicy cylindra 10 ml, zmniejsza ryzyko uszkodzenia cewnika, gdyż generuje ciśnienie o 1,5 razy niższe niż standardowa strzykawka o średnicy 3ml. INS (Towarzystwo Pielęgniarek Infuzyjnych), które mówi: „Drożność urządzenia dostępu naczyniowego należy ocenić przepłukując strzykawką 10 ml lub strzykawką, która została zaprojektowana do tego celu, aby generować odpowiednie ciśnienie podczas przepłukiwania

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje strzykawek o średnicy cylindra odpowiadającej średnicy strzykawki 10 ml dla wszystkich pozycji: 1,2,3,4.

Pytanie 308: Dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w pakiecie 1 poz. 1, 2, 3, 4 oczekuje dostarczania towaru, którego minimalny okres ważności wynosić będzie co najmniej 12- miesięcy w dniu dostarczenia do magazynu Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający określił ww. warunek w §7 wzoru umowy.

Pytanie 309: Dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy o określenie czy w pakiecie 1 strzykawki do stosowania w sterylnym polu oraz poza sterylnym polem mają posiadać oznakowane kolorystycznie na cylindrze celem ich rozróżnienia bez opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 310: Dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 1 „Strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego, fabrycznie napełnione izotonicznym roztworem 0,9% NaCl” mają posiadać nośnik niepowtarzalnego kodu identyfikacyjnego wyrobu (UDI) na cylindrze, co umożliwia jednoznaczną identyfikację każdego wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z wymogami ustawy.

Pytanie 311:

Czy oferowane strzykawki z roztworem 0,9% NaCl do przepłukiwania mają posiadać skalę oraz wypełnienie odpowiadające nominalnej pojemności strzykawki tj: 5ml dla strzykawki 5 ml i 10 ml dla 10ml. Skala nominalna w wypadku strzykawek fabrycznie napełnionych powinna wskazywać faktyczną objętość roboczą soli w strzykawce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 312: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty do pakietu 1 minimum 3 badań klinicznych wykazujących redukcję odcewnikowych zakażeń krwi (CRBSI) po zastosowaniu oferowanej marki fabrycznie napełnionej strzykawki do przepłukiwania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 313: Dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy o dopuszczenie potwierdzenia zerowego refluksu oficjalną broszurą, ulotką produktu do pakietu 1

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 314: Dotyczy Pakietu nr 1

Pytanie pak 1 pozycji 2 w kolumnie „opis przedmiotu zamówienia” nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli strzykawkę sterylną wewnątrz, o średnicy cylindra 10 i objętości wypełnienia 5ml tak jak opisano w kolumnie „przedmiot zamówienia” dla tej właśnie pozycji 2?

Odpowiedź: Zamawiający przyznaje, że w pakiecie nr 1 poz. 2 zaszła omyłka pisarska.

Pytanie 315: Dotyczy Pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie nr 1 poz. 1, 2, 3, 4 w razie wątpliwości w zakresie spełnienia parametrów opisanych w SWZ, przewiduje opcję wezwania oferentów do przedstawienia próbek zaoferowanych produktów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymagał w owym postępowaniu próbek jako przedmiotowy środek dowodowy.

Pytanie 316: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2, w pozycji 3 przedłużacza do pompy infuzyjnej, nie zabawiający latexu i DEHP z zakończeniem Luer-lock o długości 1,0 m

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 317: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2, pozycji 4 przedłużacza do pompy infuzyjnej, nie zabawiający latexu i DEHP z zakończeniem Luer-lock o długości 1,5 m, lecz o mniejszej średnicy niż standardowa co pozwala na zmniejszenie objętości wypełnienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 318: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 2 pozycja 5 oczekuje kranika z koreczkami, z kodem barwnym czerwonym i niebieskim do oznaczania linii tętnicznej i żylniej, fabrycznie zapakowane wraz z kranikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 319: Dotyczy Pakietu nr 2

Czy w pakiecie 2 pozycje 5-9 „kraniki trójdrożne” Zamawiający oczekuje wyrobów medycznych od jednego wytwórcy celem zagwarantowania standardów jakościowych dla wszystkich pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 320: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby zarówno strzykawki 50-60ml bursztynowe i 50-60 białe do pomp infuzyjnych BBraun, Ascor i Terumo w pakiet 2 pozycja 10 i pozycja 23 były fabrycznie wpisane w memu pompy (jak wymaga się dla pozycji 23) oraz wymienione pod nadanym numerem katalogowym w oryginalnej instrukcji obsługi pompy przez jej producenta?

UZASADNIENIE KLINICZNE

Zastosowanie strzykawki, która nie jest wykalibrowanej w pompie przez jej producenta, skutkuje niewłaściwym podaniem leku co może narazić pacjentów na ryzyko błędów lekowych i problemów z prędkością przepływu, potencjalnie prowadząc do poważnych konsekwencji m.in. takich jak: brak stabilności hemodynamicznej. Objawem są alarmy pompy, których przyczyna leży po stronie niewłaściwie dobranej strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 321: Dotyczy Pakietu nr 2 pozycja 10 i 23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania po 1 strzykawce dla każdej z pozycji.

Strzykawce, która jest wpisana równocześnie w menu wszystkich wymienionych pomp przez ich producentów. Pozwoli to na wyeliminować omyłki przy dopasowaniu strzykawek z pompą podczas przygotowywania leków.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawek bursztynowych dla pakietu 10 i jasnych dla pakiet 23 wpisanych w menu wszystkich wymienionych pomp – tego samego producenta dla obu pozycji.

Pytanie 322: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie 2, w pozycji 14 oczekuje strzykawki insulinówki 1 ml ze skalowaniem 40jm lub 100jm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawki ze skalowaniem 100 JM.

Pytanie 323: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy o doprecyzowanie czy strzykawki w pakiecie 2 pozycja 15, 16, 17, 18 mają posiadać kolorystyczne oznakowanie opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 324: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska w pakiecie 2 pozycja 19 -strzykawka 30 ml Luer Lock trzyczęściowa ze skalowaniem co 0,1 ml powinno być ze skalowaniem co 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający przyznaje, że doszło do omyłki – powinno być co 1,0 ml.

Pytanie 325: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 2 pozycja 20 strzykawki 5 ml Luer Lock trzyczęściowej w opakowaniu 125 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 326: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 2 pozycja 22 strzykawki 50 ml Luer Lock trzyczęściowej w opakowaniu 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 327: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 2 pozycja 24 strzykawki do tuberkuliny 1 ml z igłą 27G – 0,40 mm x 10 mm, skala co 0,01ml. Opakowanie 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 328: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 2 pozycja 25 strzykawki 3 ml Luer Lock trzyczęściowej w opakowaniach 60 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 329: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 2 pozycje: 26, 28, 29, 30, 31, 33, 34, 35, 38 alternatywnych kodów i rozmiarów igieł iniekcyjnych w związku z uproszeniem katalogu igieł BD. Mniejsza ilość kodów pozwala ograniczyć stany magazynowe i koszty a ponieważ igły są cienkościenne stwierdzamy, że igła cienkościenna BD umożliwia zastosowanie igły o mniejszym rozmiarze, ponieważ szybkość przepływu jest taka jak w igle BD o standardowych ściankach, większej o jeden rozmiar. (LIST W ZAŁĄCZENIU)

Ad 26 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,4x13mm

Ad 28 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,6x40 mm

Ad 29 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,6x 25mm

Ad 30 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,6x 25mm

Ad 31 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,6x 40mm

Ad 33 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,8x40mm

Ad 34 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 1,6x 40mm

Ad 35 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 1,2 x 40mm

Ad 38 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 0,5 x 16mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmiany w pozycji 26, 28, 29, 30, 33, 34, 38. W pozycji 31 i 35 bez zmian – zgodnie z SWZ.

Pytanie 330: Dotyczy Pakietu nr 2**Dotyczy pakiet 2 poz. 39**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie motylków do pobierania krwi o długości wężyka 178mm lub 305 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obie długości – do wyboru przez Zamawiającego.

Pytanie 331: Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 2 pozycja 40 igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek, w rozmiarze 18G; długa 1,2 x 40 mm, z ostrzem ściętym pod kątem 40°, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości. Z polipropylenową nasadką, i osłoną w kolorze czerwonym dla łatwego rozróżnienia tępej igły bez filtra. Jałowa- sterylizacja EO, opakowanie 100szt. Op. jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem czerwonym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 332: Dotyczy Pakietu nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 poz 1 alternatywnego zestawu do infuzji grawitacyjnej o następujących cechach: Aparat do infuzji grawitacyjnej, podstawowy. Zestaw do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami, Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie). PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony. Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylizacja - EO. Złącze luer lock stałe. Komora kroplowa o długości 57mm , na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi. data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zastrzeżeniem, że długość 57mm w części przezroczystej.

Pytanie 333: Dotyczy Pakietu nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 3 poz 2 alternatywnego zestawu do transfuzji (przetaczania) krwi, wentylowanego /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Parametry: komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min.90mm, spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet, czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, kompatybilny z lipidami, objętość wypełnienia drenu 14 ml, długość drenu 180 cm, mleczy/ zmatowiony całość zestaw - 192cm, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny – EO, złącze luer lock obrotowe, dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym zapobiegający wyciekowi podczas napełnienia, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 334: Dotyczy Pakietu nr 12

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 12 pozycje 1-9 oczekuje strzykawek od 1 producenta, dla zagwarantowania stałej jakości dla wszystkich pozycji

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 335: Dotyczy Pakietu nr 12

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 12 pozycje 1-8 pisząc „środek natłuszczający- olej silikonowy” oczekuje potwierdzenia dokumentem producenta, że zaoferowane strzykawki jako środek nawilżający zawierają olej silikonowy klasy medycznej w ilości <0,25mg/cm²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 336: Dotyczy Pakietu nr 44

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie 44 w pozycjach 1 i 2 oczekuje kaniul specjalistycznych jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kaniul specjalistycznych jednego producenta.

Pytanie 337: Dotyczy §6 ust. 2 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przysyłania dokumentów dopuszczających do obrotu za pośrednictwem e-mail.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 338: Dotyczy §8 ust. 6 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wystawienia jednej faktury w jednym dniu w ramach danego zamówienia.

Uzasadnienie: Wykonawca wystawia faktury na podstawie ruchu magazynowego i z tego powodu do jednego zamówienia mogą wygenerować się np. dwie faktury. Na fakturach widnieje jednak zawsze numer transportu oraz numer zamówienia Zamawiającego, dzięki czemu identyfikacja dostawy nie jest problematyczna. Ponadto zamówienia mogą być realizowane z dwóch różnych magazynów co uniemożliwia wystawienie jednej faktury.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 339: Dotyczy Pakiet 34 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na czujniki mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga sterylnych czujników.

Pytanie 340: Dotyczy Pakiet 67 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr sterylny, spakowany folia/papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 341: Dotyczy Pakiet 74 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na łyżkę, gdzie stopka mocująca jest wykonana z plastikowego tworzywa w kolorze zielonym? łyżka spełnia pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 342: Dotyczy Pakiet nr 3, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa z polimeru bez PCV, całość wolna od

ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu (piktogramy o braku zawartości lateksu, DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 343: Dotyczy Pakiet nr 3, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi i transfuzji firmy Margomed z odpowietrznikiem zaopatrzonym w filtr powietrza zgodny z normą PN-EN ISO 8536-4, bez badań z niezależnego laboratorium dołączonych do oferty potwierdzających skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,99999 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,999%. całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu (piktogramy o braku zawartości lateksu, DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 344: Dotyczy Pakiet nr 3, poz.1,2

1)Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymagał w owym postępowaniu próbek jako przedmiotowy środek dowodowy.

Pytanie 345: Dotyczy Pakiet nr 27, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z mandrynem poliestrowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 346: Dotyczy Pakiet nr 27, poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie popychacza o długości 75 cm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw niebędący fabrycznie połączony, jednak mający możliwość połączenia popychacza z cewnikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 347: Dotyczy Pakiet nr 27, poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z cewnikiem typu pigtail z poliuretanu, z popychaczem sterowalnym o długości 45 lub 83 cm do wyboru przez Zamawiającego oraz prowadnicą o długości 150 cm dla zestawów do URS oraz zestawów cystoskopowych O/O lub 100 cm dla zestawów cystoskopowych O/Z.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 348: Dotyczy Pakiet nr 27, poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu nadłonowego. Skład zestawu: dwudrożny silikonowy cewnik z zakończeniem otwartym z integralnym balonem, rozmiar 10Ch, 12Ch, 14Ch kodowane kolorystycznie, długość 40 cm, pojemność balonu 3 ml dla 10 Ch, 5 ml dla 12/14 Ch, dwa przeciwległe oczka drenażowe, znaczniki na cewniku, metalowy trokar rozrywalny 12 cm, skalpel, silikonowa tulejka mocująca, zatyczka, samoprzylepny plaster mocujący. Wszystkie elementy zestawu zapakowane łącznie w jedno opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 349: Dotyczy Pakiet nr 27, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru Ch 8, 9 przy wszystkich pozostałych parametrach zgodnych z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 350: Dotyczy Pakiet nr 27, poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Dufour dwudrożnych w rozmiarze Ch 18-24 posiadających balon 50 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 351: Dotyczy Pakiet nr 27, poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika drenażowego typu Malecot bez wąsa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 352: Dotyczy Pakiet nr 27, poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 353: Dotyczy Pakiet nr 27, poz. 16-18

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu celem złożenia oferty na pozostałe produkty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 16-18 z pakietu nr 27.

Pytanie 354: Dotyczy Pakiet 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu składającego się z zamkniętego, niskociśnieniowego zestawu do drenażu pooperacyjnego składającego się poliuretanowej komory ssącej o poj. 110 ml z własnym systemem podwieszania, z 2 zastawkami antyzwrotnymi na wejściu i wyjściu, generującego podciśnienie 75 mmHg, z drenu łączącego z klamrą i łącznikiem do dedykowanego drenu pooperacyjnego; z wymiennego worka na drenaż wolnego od PVC o poj. 700 ml z zastawką antyzwrotną i filtrem hydrofobowym; z drenu pooperacyjnego typu Redon, dł. 75 cm, w rozmiarach 10/14/18CH do wyboru. Zestaw pakowany podwójnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 355: Dotyczy Pakiet 43.

Pyt.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie testowanego i zaakceptowanego równoważnego Zamkniętego, niskociśnieniowego zestawu do drenażu pooperacyjnego składający się z polietylenowego mieszka o poj. 220 ml z własnym systemem podwieszania, z 2 zastawkami antyzwrotnymi na wejściu i wyjściu, generującego podciśnienie 115 mmHg, z drenu łączącego z klamrą i łącznikiem do dedykowanego drenu pooperacyjnego; z wymiennego worka na drenaż wolnego od PVC o poj. 700 ml z zastawką antyzwrotną i filtrem hydrofobowym; z drenu pooperacyjnego typu Redon, dł. 75 cm, w rozmiarach 10/14/18CH do wyboru. Zestaw pakowany podwójnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 356: Dotyczy Pakiet nr 1, poz. 1,2,3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do przepłukiwania, napełnionych fabrycznie roztw. 0,9% NaCl z korkiem zabezpieczającym wejście do strzykawki zgodnym z normą PN EN ISO 80369-7 łączniki z otworami o małej średnicy do płynów i gazów stosowane w medycynie ogólnej. Część 7: łączniki do zastosowań wewnątrznaczyniowych lub iniekcyjnych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 357: Dotyczy Pakiet nr 1, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek napełnionych fabrycznie roztw. 0,9% NaCl zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy IIa

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 358: Dotyczy Pakiet nr 1, poz. 3-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki do przepłukiwania, napełnionych fabrycznie roztw. 0,9% NaCl mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji obsługi).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 359: Dotyczy Pakiet nr 1, poz. 3-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek do przepłukiwania, napełnionych fabrycznie roztw. 0,9% NaCl, nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 360: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 361: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp ma nie zawierać ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym).

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z SWZ oczekuje przedłużaczy bez ftalanów DEHP, i lateksu – oczekuje by informacja o tym była nadrukowana na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie 362: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy znajdowało się oznaczenie "VOL".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 363: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). Objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 364: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 10 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 365: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 25 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. Objętość wypełnienia zestawu 2,27 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 366: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 50 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. Objętość wypełnienia zestawu 4,11 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 367: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 100 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. Objętość wypełnienia zestawu 7,79 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 368: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.
Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej z logo producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Jeśli pytanie dotyczy pozycji 12 to Zamawiający dopuszcza prostą końcówkę, oczekuje logo lub nazwy producenta na strzykawce w celu łatwej identyfikacji.

Pytanie 369: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.
Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej z logo producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Jeśli pytanie dotyczy pozycji 12 to Zamawiający dopuszcza prostą końcówkę, oczekuje logo lub nazwy producenta na strzykawce w celu łatwej identyfikacji.

Pytanie 370: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 14

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do insuliny 1 ml igłą 0,5 x 16 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 371: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 15-18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą

Zwracamy uwagę, że jeśli użytkownik będzie chciał skorzystać tylko ze skali nominalnej - w przypadku zaoferowania strzykawki ze skalą rozszerzoną będzie miał taką możliwość.

Skala nominalna jest graficznie oznaczona na cylindrze strzykawki a skala rozszerzona jednocześnie umożliwia pobranie większych, pośrednich pojemności, wg potrzeb użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 372: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczniki opakowań.

Pytanie 373: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 15-18

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 374: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 15-18

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje nazwy lub logo producenta na strzykawkach lub nazwy własnej strzykawek w celu identyfikacji produktu.

Pytanie 375: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek tuberkulinowych 1 ml z dodatkowym trzpieniem w uszczelniaczu tłoka, który umożliwia podanie maksymalnej dawki leku bez straty

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dodatkowego trzpienia w uszczelniaczu tłoka.

Pytanie 376: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,45 x 22 mm lub 0,45 x 16 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igły 0,45 x 22 mm.

Pytanie 377: Dotyczy Pakiet nr 2, poz. 40

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 1,2x40 lub 1,2 x 25 mm (do wyboru Zamawiającego na etapie składania zamówień) do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków. z tępą igłą ściętą pod kątem 45 stopni z otworem centralnym Opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 378: Dotyczy Pakiet nr 12, poz. 1,2,4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale oczekuje, że wszystkie strzykawki z tego pakietu będą zaoferowane od jednego producenta.

Pytanie 379: Dotyczy Pakiet nr 12, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale oczekuje, że wszystkie strzykawki z tego pakietu będą zaoferowane od jednego producenta.

Pytanie 380: Dotyczy Pakiet nr 12, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale oczekuje, że wszystkie strzykawki z tego pakietu będą zaoferowane od jednego producenta.

Pytanie 381: Dotyczy Pakiet nr 12, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 1 ml , jednorazowa, sterylna, cylinder z poliwęglanu , bezigłowa z końcówką Luer Lock. Wewnętrzne strzykawki zawierająca silikonową powłokę. Strzykawka zawierająca pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem się tłoka .Uszczelniając tłoka nie zawierający lateksu. Sterylizowana tlenkiem etylenu . Rozmiar strzykawki 1 ml, średnica cylindra odpowiadająca średnicy strzykawki 3 ml. Opakowanie 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 382: Dotyczy Pakiet nr 12, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej przeznaczonej do pracy z lekami cytostatycznymi w zestawie z zamkniętym łącznikiem bezigłowym z męską końcówką typu Luer z kapturkiem zabezpieczającym. Łącznik do przygotowania, transportu i podaży leku cytostatycznego, wytwarzający zamknięty system, który zamyka się samoczynnie po rozłączeniu ze strzykawką lub zestawem kroplówkowym. Łącznik przezroczysty, o przepływie min. 200 ml/min. Umożliwia grawitacyjny przepływ przez kaniule od 24G do 16G. Posiadający system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki. Łącznik o długości min.4cm z kapturkiem zabezpieczającym w wyraźnym czerwonym kolorze o długości min.1cm umożliwiające łatwe i szybkie zabezpieczenie łącznika. Objętość wypełnienia poniżej 0,15ml. Możliwość użycia min. 100 aktywacji. Sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 383: Dotyczy Pakiet nr 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, do leków wymagających ochrony od światła, bursztynowy oraz worek ochronny pakowany w 2 pozycjach ze względu na różne stawki VAT (przyrząd 8%, worek 23%)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 384: Dotyczy Pakiet nr 14

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komora kroplową bez PCV

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 385: Dotyczy Pakiet nr 14

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 386: Dotyczy Pakiet nr 12, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawka ma zawierać pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem się tłoka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 387: Dotyczy Pakiet nr 24, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem 5-10ml w rozmiarze CH 12-22.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza balon, ale wymaga rozmiary od 12 do min 24 ch.

Pytanie 388: Dotyczy Pakiet nr 24, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem 5-10 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 389: Dotyczy Pakiet nr 24, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników ze średnicą otworów większą niż 5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 390: Dotyczy Pakiet nr 24, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników równoważnych w rozmiarze CH 18-24 Ch z balonem 30-50 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 391: Dotyczy Pakiet nr 24, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników równoważnych z czasem stosowania do 84 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 392: Dotyczy Pakiet 32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyrobu równoważnego: maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu co ułatwia jej wprowadzanie. Mankiet maski nadmuchiwany z drenem niewbudowanym na całej długości, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wkliniowaniem. Maska posiada podwójny kanał gastryczny biegnący po dwóch stronach rurki maski ze wspólnym poszerzonym ujściem obu kanałów w dystalnym końcu mankietu maski. Na rurce maski krtaniowej dwa znaczniki głębokości, rozmiar oraz zakres wagowy pacjenta, kompatybilność z rozmiarem rurki intubacyjnej oraz kompatybilność kanału gastrycznego z rozmiarem cewnika. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce i łączniku maski. Maska wolna od lateksu i PHT. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 394: Dotyczy Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o długości roboczej 49 cm w rozmiarach 6-18CH

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale wymaga rozmiarów do wielkości 20CH.

Pytanie 395: Dotyczy Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje cewników o twardości 76 SH A?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 396: Dotyczy Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje cewników posiadających rozmiar nadrukowany na cewniku?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje informacji o rozmiarze cewnika na asortymencie.

Pytanie 397: Dotyczy Pakiet nr 45, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako rozwiązanie równoważne: Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z celulozy, okrągły, z uniwersalnym portem tlenowym, z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką na uwięzi, skuteczność nawilżania 28,5 mg H₂O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 11 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 1,8 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, waga 8,5 g, sterylny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 398: Dotyczy Pakiet nr 45, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody o objętości 340 ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym tj. 7 721 szt. Po 340ml) wraz ze sterylnym adapterem. Pojemnik z portem centralnym do podłączenia na przykład wąsów tlenowych lub maski; bez portów bocznych oraz z łącznikiem do połączenia z adapterem. Możliwość stosowania pojemnika do czasu jego opróżnienia (bez limitu czasu) potwierdzona oświadczeniem producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 399: Dotyczy Pakiet nr 45, poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody o objętości 650 ml (z odpowiednim przeliczeniem ilości w form cenowym tj.4770szt po 650ml) wraz ze sterylnym adapterem. Pojemnik z portem centralnym do podłączenia na przykład wąsów tlenowych lub maski; bez portów bocznych oraz z łącznikiem do połączenia z adapterem. Możliwość stosowania pojemnika do czasu jego opróżnienia (bez limitu czasu) potwierdzona oświadczeniem producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butelkę, ale bez przeliczenia ml – prosimy o ofertę na 6200 butelek po 650 ml

Pytanie 400: Dotyczy Pakiet nr 45, poz.2-3

Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml , wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na przelicznik ml. Zamawiający oczekuje oferty w butelkach i wyceny na butelki. Dopuszcza zaokrąglenia do 4 miejsca po przecinku.

Pytanie 401: Dotyczy Pakiet nr 45, poz.2-3

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje sterylnej wody wraz ze sterylnym łącznikiem do podłączenia do reduktora sterylizowanych metodą radiacyjną lub antyseptyczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 402: Dotyczy Pakiet nr 45, poz.2-3

Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowany system ze sterylną wodą i sterylnym adapterem był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 403: Dotyczy Pakiet 37 poz 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego: System do pobierania wydzieliny z drzewa oskrzelowego, łącznik lejkowy CH 14, korek uszczelniający, bez lateksu, sterylny, w zestawie dren 2 x 80mm. Pakowany po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale tylko w przypadku, gdy będą spełnione pozostałe warunki SWZ.

Pytanie 404: Dotyczy Pakiet 37 poz 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiej substancji czynnej o właściwościach antyseptycznych/dezynfekujących będącej składnikiem płynu do płukania jamy ustnej oczekuje?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje.

Pytanie 405: Dotyczy Pakiet 56, poz.1

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany układ oddechowy umożliwiał ogrzewanie powietrza wdychanego o 6,2°C przy przepływie 4 l/min na metr obwodu co wspomaga utrzymanie normotermii u pacjenta oraz minimalizuje ryzyko uszkodzenia nabłonka oddechowego przez zimne powietrze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 406: Dotyczy Pakiet 56, poz.2

Czy Zamawiający oczekuje układu oddechowego o niskiej wadze 170 g bez akcesoriów, co pozwala zmniejszyć nacisk na drogi oddechowe pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 407: Dotyczy Pakiet 66, poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby maska posiadała łącznik zdejmowalny na uwięzi co umożliwia wykonanie intubacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 408: Dotyczy Pakiet 66, poz.1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaką zaoferowane maski mają mieć kompatybilność z rurkami intubacyjnymi, czy dla rozmiaru 3 ma to być rurka o średnicy max. 7mm, dla rozmiaru 4 ma to być rurka o średnicy max. 8mm, dla rozmiaru 5 max. 9mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe wymiary.

Pytanie 409: Dotyczy Pakiet 70 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści tak jak obecnie stosowany nebulizator do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, z antyprzelewową konstrukcją, średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 um potwierdzona w katalogach producenta, czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 6-8 l/min: 0,30 - 0,35 ml/min? W komplecie dren 210cm, łącznik T z samodomykającą zastawką i zatyczką na uwięzi oraz martwa przestrzeń 22F/15F o długości 12cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 410: Dotyczy Pakiet 70 pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany nebulizator do obwodu posiadał łącznik T, który może pozostać w linii obwodu i aby zapewniał szczelność po odłączeniu od niego pojemnika nebulizatora?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje łącznika T.

Pytanie 411: Dotyczy Pakiet 71 poz 1 i 2

Czy Zamawiający oczekuje nebulizatora o wymienionych parametrach i tempie nebulizacji 7,36 min +/- 0,26 min przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu, co zapewnia wysoką wydajność nebulizacji i tym samym wysoką skuteczność terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 412: Dotyczy Pakiet 71 poz 3

Czy Zamawiający oczekuje nebulizatora charakteryzującego się tempem nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) na poziomie 3,3 min +/- 0,1 min przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu, co zapewnia wysoką wydajność nebulizacji i tym samym wysoką skuteczność terapii i przekłada się na krótszy czas procedury co jest szczególnie istotne w przypadku pacjentów pediatrycznych i niewspółpracujących ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 413: Dotyczy Pakiet 32:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski krtaniowej jednorazowego użytku :

Maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski nadmuchiwany z drenem niewbudowanym na całej długości, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnień chroniąca przed jej wkliniowaniem. Maska posiada podwójny kanał gastryczny biegnący po dwóch stronach rurki maski ze wspólnym poszerzonym

ujściem obu kanałów w dystalnym końcu mankietu maski. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa znaczniki głębokości wprowadzenia maski, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej oraz kompatybilności kanału gastrycznego z rozmiarem cewnika. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce i łączniku maski. Maski wolne od lateksu i PHT. Maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 414: Dotyczy Pakietu nr 75, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o usunięcie pozycji asortymentowej numer 4 w związku z wycofaniem produktu przez Producenta.

„Wyposażony w technologię podwójnego światła – ciemne ultrafioletowe, białe typu LED, powodującą fosforyzację strun głosowych i uwidocznienie wejścia do tchawicy. Zestaw składa się z łyżki typu McIntosh w rozm. 0,1,2,3,3 plus, 4 oraz aluminiowej rękojeści jednorazowego użytku. (wytrzymały zatrzask kulkowy w rękojeści, nieodkształcająca się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu).”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie pozycji, jeśli pytanie dotyczy pakietu nr 74.

Pytanie 415: Dotyczy Pakietu nr 75, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym.”

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 416: Dotyczy Pakietu nr 75, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym.”

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.