



SZPITAL WOJEWÓDZKI IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA W SUWAŁKACH

Suwałki, dnia 16/09/2024r.

L.dz. SZW.DZI.262.324/29/PN/MN/2024

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 29/PN/MN/2024

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.: dostawa sprzętu jednorazowego użytku

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024, poz. 1320 t.j.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1 dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ, Część 39, poz. 3:

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów wymienionych w Części 39, wydzieli do oddzielnego zadania pozycje 3, umożliwiając w ten sposób przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów w tym producentów oraz bezpośrednich dystrybutorów, co może w znaczny sposób wpłynąć na poziom ceny oferty?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 2 dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ, Część 173, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści żel ścierny w opakowaniu tubka o gramaturze 120 g spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 2

Pytanie nr 1 dot. części 85 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści okulary w następujących rozmiarach: Micro – poniżej 26 cm, Small – 26- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dot. części 85 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby okulary posiadały badania dotyczące nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99,9 %? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okulary należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji, dlatego tak ważne jest aby okulary do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 3 dot. części 85 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą wyników badań okularów na przenikanie fal świetlnych?

Odpowiedź: tak.



16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92 0
<http://szpital.suwalki.pl>, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,
NIP 844-17-86-376, REGON 790319362

nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899



Pytanie nr 4 dot. części 85 poz. 1

Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków, Zamawiający wymaga, aby okulary posiadały wklęsnięcia od strony oczodołów, co umożliwia fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieką?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 5 dot. części 85 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aby okulary składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości około 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 6 dot. części 85 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby ochronnik oczu przed promieniowaniem UV był wykonany z jednego kawałka materiału oraz aby nie był osobnym elementem mocowanym rzepem do opaski?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 7 dot. części 38

Czy Zamawiający dopuści elektrody przezierne w promieniach RTG o wymiarach nie większych niż:

- Podłużne: 10 x 25 mm

- Okrągłe o średnicy: Ø 26 mm

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 8 dot. części 38

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczone elektrody były przezierne w promieniach RTG i aby ich powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloidową obwódką?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 9 dot. części 38

Czy Zamawiający wymaga elektrod przeziernych w promieniach RTG z możliwością użytkowania na jednym pacjencie bez zdejmowania do 5 dni?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 10 dot. części 87

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczona opaska posiadała max dl. około 46 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 11 dot. części 87

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczona opaska miała możliwość przycinania do odpowiedniego rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1

Czy Zamawiający w **Części 18** dopuści jednorazowy, sterylny, dren brzuszny w 100% silikonowy.

Otwór końcowy i otwory boczne (perforacja) gładko wykończone i atraumatyczne. Dren posiada 4 otwory boczne dla rozmiarów 9 CH- 21 CH oraz 6 otworów bocznych dla 24 CH- 36 CH. Znaczniki głębokości, niebieska linia kontrastująca w promieniach RTG. Długość drenu 50 cm. Rozmiary do wyboru: 9, 12, 15, 18, 21, 24, 28, 30, 33, 36 CH.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w **Części 230** dopuści zastawkę (stosowaną przez Zamawiającego) z drenem o długości 30 cm; spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w **Części 231** w pozycji 2 mógłby potwierdzić, że zestaw nie zawiera peana wielorazowego użytku (zestaw z peanem jest wskazany w pozycji 1).

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w **Części 231** dla pozycji 1 i 2 wyrazi zgodę na dostarczenie łącznie **1 szt.** próbki zestawu (do oceny dla pozycji 1 i 2 dostarczymy próbkę wskazaną w pozycji 1 na zestaw z narzędziem tj. peanem wielorazowego użytku).

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 4

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 56 igła lokalizacyjna przeznaczona do przedoperacyjnej lokalizacji niewyczuwalnych palpacyjnie zmian w piersi, wyposażona w przesuwalny ogranicznik głębokości wklucia, igła znakowana co centymetr z kotwiczka typu „V” rozmiar 20G 100mm, wyposażona w zacisk skórny stabilizujący drucik podczas transportu pacjenta.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności kocy ogrzewających z normą EN 13795:2011+A1:2013, gdyż ma ona zastosowanie do włókien stosowanych do produkcji obłożeń i fartuchów chirurgicznych (koc nie jest ani fartuchem chirurgicznym ani elementem obłożenia pola operacyjnego)?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 część 66

czy Zamawiający dopuści koszule dla położnic wiązane na dwie pary troków na wysokości klatki piersiowej, dostępne w rozmiarach M/L oraz XL/XXL?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 część 65

Czy Zamawiający dopuści poszwy o wymiarach 150 x 210 cm?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 6

Pytanie 1 Część nr 205, Pozycja nr 1

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie koszulki dostępu moczowodowego z powłoką hydrofilną o rozmiarze 10.7/12.7 Fr lub 12/14 Fr, dl. 35 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2. Część nr 205, Pozycja nr 2

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie koszulki dostępu moczowodowego z powłoką hydrofilną o rozmiarze 10.7/12.7 Fr lub 12/14 Fr, dl. 45 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3. Część nr 205, Pozycja nr 3

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie koszyka Dormia o rozmiarze 3.0 Fr i długości 115 cm lub 4.5 Fr i długości 65cm?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4. Część nr 205, Pozycja nr 4

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie drutu hydrofilnego dedykowanego do zabiegów RIRS z obustronnie giętką końcówką o rozmiarze 0.035 cala i długości 150 cm?

Odpowiedź: tak

UCZESTNIK 7

Pytanie 1 Część nr 34

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozmiarze 42 x 45 mm okrągłej z języczkiem ułatwiającym aplikację, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część nr 34

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątnej o wymiarach 44 x 30 mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Część nr 225

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątnej z zaokrąglonymi rogami dedykowanej do Holtera o wymiarach 39 x 36 mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Część nr 34,35,36,225

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pakietach ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 8

Pytanie 1, część 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania sterylnego przyrządu do pobierania płynu infuzyjnego z butelek, wyposażonego w filtr bakteryjny 0,1 µm. Z zachowanie pozostałych wymogów jak SWZ. Zamawiający wymaga próbki więc sam będzie mógł ocenić ofertowy SPIKE. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, część 44

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania fartucha o wymiarach 71x117 cm. Z zachowanie pozostałych wymogów jak SWZ. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, część 63

Wnosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków do leków w opakowaniu zawierającym 75 sztuk z odpowiednim przeliczeniem tj.: 3334 opakowań po 75 szt. Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, część 95

Proszę o dopuszczenie pojemników wykonanych z polipropylenu. Pozostałe parametry jak wymagane w SWZ. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5, część 151

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania worka ze skalą pomiarową od 25ml/50ml/75ml/100ml a następnie co 100 ml do 2000 ml i długości drenu 120 cm. Z zachowanie pozostałych wymogów jak SWZ. Zamawiający wymaga próbki więc sam będzie mógł ocenić ofertowy worek.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6, część 154

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania worka na wymiociny wyposażonego w zastawkę antyzwrotną, z tekturowym kołnierzem , o pojemności 1000ml. Zamawiający wymaga próbki więc sam będzie mógł ocenić ofertowy worek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7, część 224

Prosimy o doprecyzowanie jakiej długości mają być cewniki do podawania tlenu i próbki ? Obecnie jest wymagana długość 200-240 cm i 500- 540 cm po 1000szt. , natomiast próbki wymagane są o długości 300 cm.

Odpowiedź: Cewnik długość 200-240 cm, próbka 200 cm – 240 cm.

UCZESTNIK 9

Pytanie 1

W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania oświadczenia dotyczącego spełniania wymogów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w przypadku pakietu nr 2

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis w zakresie części 2.

UCZESTNIK 10

Pytanie 1 Część 81, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z hypoalergicznym żelem myjącym do jednorazowego użycia, wykonaną z włókna poliestrowego, o wymiarach 20 x 12 x 0,5 cm i gramaturze 100 g/m². Opakowanie jednostkowe 24 szt. Z obrazkową instrukcją użytkowania oraz hypoalergicznym żelem i oznakowaniem na opakowaniu: - pH 5,5 - testowane dermatologicznie - skład Normy europejskie nie stawiają wymogu, aby na opakowaniu musiała być zamieszczona informacja o hypoalergiczności żelu i pisemna instrukcja obsługi, jeżeli wystarczająca jest w postaci obrazkowej.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Część 81, pozycja 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez żel osobnego raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych na min. 30 osobach. Uzasadnienie: - środek myjący (np. w postaci żelu) jest tylko jednym ze składników gotowego produktu jakim jest gąbka (myjka) do mycia. Przebadanie tylko środka myjącego nie gwarantuje bezpieczeństwa ostatecznego produktu, w którego skład wchodzi w większości np. użyty materiał, którym myje się bezpośrednio skórę pacjenta. Ważne są też elementy takie jak: warunki produkcji, dostosowanie produkcji do obowiązujących regulacji prawnych w zakresie produktów kosmetycznych (np. ISO producenta), przestrzeganie warunków higieny itp. Proszę zauważyć, że raport bezpieczeństwa samego żelu (a takie wymaganie Państwo zapisali) nie określa, że został on zastosowany właśnie w tym konkretnym rodzaju myjek! Ten wymóg ma sens jedynie wtedy, gdybyście Państwo kupowali sam żel! Jak rozumiemy, procedura przetargowa dotyczy gotowego produktu w postaci myjki (gąbki) ze środkiem myjącym. W tej sytuacji jedynie wszechstronne badania gotowego produktu (czyli myjki ze środkiem myjącym), które są wymagane aby uzyskać wpis do CPNP, dają Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa oraz, że kupuje produkt wszechstronnie przebadany i wyprodukowany zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi dla tegoż produktu kosmetycznego w jego wersji ostatecznej (gotowej do stosowania). Podsumowując, badanie bezpieczeństwa żelu (o którym nawet nie ma pewności, że występuje w oferowanym, gotowym produkcie) nie stanowi żadnej przesłanki merytorycznej.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Część 81, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny i naszym zdaniem skuteczniejszy o następujących parametrach. Myjka rękawica do mycia ciała pacjenta, z włókna poliestrowego, nasączona mydłem dermatologicznym z ekstraktem z aloesu. Ergonomiczna budowa zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwężana w nadgarstku. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu nie działa drażniaco na skórę pacjenta. Możliwość stosowania u niemowląt. • wymiary: 24 x 17 x 0,3 cm • ilość: w opakowaniu pojedynczym 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości • przednia warstwa z mydłem: 100g/m² • tylna warstwa: 50g/m² Z obrazkową instrukcją użytkowania oraz z hypoalergicznym żelem i oznakowaniem na opakowaniu: - pH 5,5 - testowane dermatologicznie - skład Normy europejskie nie stawiają wymogu, aby na opakowaniu musiała być zamieszczona informacja o hypoalergiczności żelu i pisemna instrukcja obsługi, jeżeli wystarczająca jest w postaci obrazkowej.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 11

Pytanie 1

Czy w Części nr 200 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

UCZESTNIK 12

Pytanie 1 Część nr 88 Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 88 worków do ochrony przed światłem : poz 1 – 100 ml - 250 ml (13 cm x 28 cm) opak. 500 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 88 worków do ochrony przed światłem : poz 2 – 1000 - 3000 ml (25 cm + 5 cm + 5 cm (rozszerz.) x 40 cm opak. 500 sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 88 worków do ochrony przed światłem : poz 2 – 500 ml (13 cm x 35 cm) lub 1000 - 3000 ml (25 cm + 5 cm + 5 cm (rozszerz.) x 40 cm do wyboru Zamawiającego opak. 500 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część nr 161

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 161 poz. 1 zestawów wzierników do badania nosa, gardła i uszu w rozm, 2,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Część nr 174

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 174 w poz. 1 żel o poniższym składzie: • Pure water • Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose • 2g Lidocaine Hydrochloride • 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 % • 0.02g Methyl Hydroxybenzoate • 0.02g Propyl Hydroxybenzoate pojemność 11 ml w ampulko-strzykawce sterylnej, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Część nr 174

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 174 w poz. 2 żel o poniższym składzie: • Pure water • Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose • 2g Lidocaine Hydrochloride • 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 % • 0.02g Methyl Hydroxybenzoate • 0.02g Propyl Hydroxybenzoate pojemność 6 ml w ampulko-strzykawce sterylnej, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Część nr 175

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 175 w poz. 1 żel o poniższym składzie: • Pure water • Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose • 2g Lidocaine Hydrochloride • 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 % • 0.02g Methyl Hydroxybenzoate • 0.02g Propyl Hydroxybenzoate pojemność 11 ml w ampulko-strzykawce sterylnej, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 13

Pytanie 1 Dotyczy Część nr 65, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby poszwa i poszewka były szyte szwem ultradźwiękowym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 2 Dotyczy Część nr 66, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze M/L i XL/XXL? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Dotyczy Część nr 66, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę wiązane na dwie pary troków w pasie i przy szyi, bez rozcięcia z przodu? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Dotyczy Część nr 197, poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia normy EN 13795:2011+A1:2013, gdyż odnosi się ona do obłożeń i odzieży chirurgicznej? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu spełnienia normy EN 13795:2011+A1:2013, gdyż odnosi się ona do obłożeń i odzieży chirurgicznej.

UCZESTNIK 14

Pytanie 1. Część 220

Czy Zamawiający w Części 220 w pozycji 1 dopuści zestaw do nawilżania z adapterem stanowiący system zamknięty zawierający sterylizowaną wodę do inhalacji (produkt niepirogenny) spełniającą normę sterylności USP 71, jednorazowa butelka do terapii oddechowej u jednego pacjenta, pojemność 350ml. Czysty łącznik między pojemnikiem a reduktorem wyposażony w bolec, który automatycznie podczas nakręcania przekłuwa pojemnik. Sposób przepływu tlenu zapewniający właściwe nawilżenie – tlen zintegrowany z pojemnikiem kanałem jest kierowany do mikrodyfuzorów w podstawie. Mikrodyfuzor wytwarza mniejsze pęcherzyki tlenu przechodzące przez wodę i większe poruszenie powierzchni, co zapewnia cichą pracę. Łącznik posiada zintegrowaną zastawkę bezpieczeństwa która wytwarza alarm dźwiękowy ostrzegający personel o ograniczeniu przepływu lub zatkanie przewodu tlenowego. Producent w instrukcji użytkowania nie limituje czasu użycia wyrobu. Jednorazowa butelka z

łącznikiem nawilżacza służy do terapii oddechowej u jednego pacjenta do czasu opróżnienia pojemnika od otwarcia . Niewykorzystaną wodę należy wylać a pojemnika nie wolno napełniać powtórnie ?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający w Części 220 w pozycji 2 dopuści zestaw do nawilżania z adapterem stanowiący system zamknięty zawierający sterylizowaną wodę do inhalacji (produkt niepirogenny) spełniającą normę sterylności USP 71 , jednorazowa butelka do terapii oddechowej u jednego pacjenta , pojemność 550ml. Czysty łącznik między pojemnikiem a reduktorem wyposażony w bolec, który automatycznie podczas nakręcania przekłuwa pojemnik . Sposób przepływu tlenu zapewniający właściwe nawilżenie – tlen zintegrowanym z pojemnikiem kanałem jest kierowany do mikrodyfuzorów w podstawie. Mikrodyfuzor wytwarza mniejsze pęcherzyki tlenu przechodzące przez wodę i większe poruszenie powierzchni, co zapewnia cichą pracę . Łącznik posiada zintegrowaną zastawkę bezpieczeństwa która wytwarza alarm dźwiękowy ostrzegający personel o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego. Producent w instrukcji użytkowania nie limituje czasu użycia wyrobu . Jednorazowa butelka z łącznikiem nawilżacza służy do terapii oddechowej u jednego pacjenta do czasu opróżnienia pojemnika od otwarcia . Niewykorzystaną wodę należy wylać a pojemnika nie wolno napełniać powtórnie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 15

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie nastąpiła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 205. Poz. 3.

Czy Zamawiający miał na myśli kosz nitinolowy do przechwytywania i wydobywania złożeń z dróg moczowych, 4-przewodowy, dostępny w rozmiarze 2,4 Fr oraz długości 120cm?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 16

część 181:

Pytanie 1 Poz.1

Port naczyniowy jednokomorowy, kształt delty, wielkość (rozmiar mały 33x26mm, waga 8 gram, śr. membrany 13 mm, wysokość komory portu 13,7 mm) sterylny; do prowadzenia długotrwałej chemioterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego. Port nie wykluczający wykonywania badań TK i MRI. Karta identyfikacyjna i skrócona instrukcja dla pacjenta w języku polskim - 1 szt. - wykonany z polieteroeteroketonu (biokompatybilny materiał o wysokiej odporności chemicznej) - cewnik silikonowy 6,5F (szybkość przepływu z użyciem igły G20 5ml/s) długość 500cm, z oznakowaną na cewniku długością (oznakowanie co 1 cm, opis co 5 cm) o atraumatycznym zakończeniu - maksymalne ciśnienie iniekcji 325 psi - warunkowo bezpieczny w środowisku rezonansu magnetycznego (statyczne pole magnetyczne o indukcji 1,5 T i 3 T) - silikonowa membrana uszczelniająca miejsce wprowadzenie igły (żywność do 3000 nakłuć); Koszulka rozrywalna 7F; Drut przewodnik typu J 0,35 50 cm (podajnik posiadający specjalne wyżłobienie umożliwiające wprowadzenie do igły jedną ręką, z zabezpieczeniem przeciw zwrotnemu wysunięciu się drutu); Plastikowy łącznik z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu cewnika - 2 szt.; Igła do nakłucia i przeplukania komory portu 22 G - 1 szt.; Tunelizator - 1 szt.; Strzykawka 3-częściowa- 1szt. Igła ze skrzydełkami-20G-20mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Poz. 6

Igła do portów ze skrzydełkami , zakrzywiona pod kątem 90 stopni , o specjalnie wyprofilowanym zakończeniu, rozmiar 22Gx25mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 17

Dotyczy Części 171

Pytanie 1

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w Części nr 171 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla Części nr 171 do 10 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2.

Czy w związku z tym, że oferowane w Części nr 171 dreny są sprzedawane w opakowaniach handlowych po 10 szt. w opakowaniu, Zamawiający potwierdzi, że będzie składał zamówienia częściowe na pełne opakowania?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3. (Dotyczy §5 ust. 1. wzoru umowy)

Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionych produktów do 0,3% wartości brutto zamówienia częściowego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4. (Dotyczy §5 ust. 2. wzoru umowy)

Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z tytułu zwłoki w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad do 0,3% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 18**Pytanie 1 Dotyczy Części nr 54, Pozycji 5**

Zwracamy się uprzejmie do Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 54, pozycji 5 igły quinke w rozmiarze 20 G 0,9x150mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 19**Pytanie 1 Dotyczy Części 182 poz. 1 i poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pompę elastomerową działającą ze średnim ciśnieniem wewnętrznym 10PSI? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 20**Zadanie 235:****Pytanie 1.**

Czy Zamawiający będzie wymagał środka hemostatycznego o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym o potwierdzonym działaniu hemostatycznym certyfikatem CE zbudowanego z hydrofilnych mikrocząstek oczyszczonej, naturalnej skrobi o wysokiej zdolności pochłaniania wody, przyspieszający kaskadę krzepnięcia i wytwarzający skrzep hemostatyczny, biokompatybilny, wolny od pirogenów. Informujemy, że produkt który chcemy zaoferować jest klasy III przeszedł ocenę kliniczną, zgodnie z wymaganiami dyrektywy o wyrobach medycznych tj. MDD 93/42/EWG, w której udowodniono działania kliniczne zgodne z przeznaczeniem wyrobu”.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający będzie wymagał na dowód działania przeciwzrostowego załączenia do oferty ważnych dokumentów potwierdzających przeciwzrostowość m.in dokument Deklaracja Zgodności jak również Instrukcji obsługi w których to dokumentach będzie zawarta informacja o wymaganym parametrze.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego o zdolności wchłaniania wody min 45 ml na 1 gram proszku? Absorpcja cieczy w przypadku proszków hemostatycznych jest istotą hemostazy i jest to parametr kluczowy dla wszystkich odpowiedzialnych producentów, jak również dla Zamawiających, którzy tym parametrem definiują jakiego minimum oczekują, aby mieć pewność pozyskania skutecznego wyrobu. Zamawiający opisując produkt bez wymaganego minimum dla parametru dotyczącego absorpcji wody stwarza okazję do zaoferowania produktu niespełniającego istotnych właściwości wyrobu hemostatycznego. Tym samym naraża się na otrzymywanie „proszku hemostatycznego” bez właściwości hemostatycznych.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 21**Pytanie 1 Część 39 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie elektrody EKG z podłożem wykonanym z cienkiej mikroporowatej „oddychającej” włókniny z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów Opisu Przedmiotu Zamówienia.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Część 39 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie elektrody igłowej koncentrycznej do badań EMG firmy Ambu z oznaczeniem kolorystycznym fioletowym zamiast czerwonym z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Część 46 poz. 1

Z uwagi na zakończenie produkcji filtrów spełniających Opis Przedmiotu Zamówienia prosimy o dopuszczenie jako równoważny filtr elektrostatyczny, oddechowy bakteryjno-wirusowy z HME, pediatryczny przeznaczony dla pacjentów o wadze ciała do 30kg; sterylne; „celulozowy” wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; objętość oddechowa 70-250ml; opór przepływu: 2,4 cm H₂O przy przepływie 30 l/min; masa 21g; przestrzeń martwa 30 ml; nawilżanie: 33,6 mg H₂O/l przy przepływie V_t=250ml; złącza 15M-15F/22M; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; bez ftalanów; bez lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część 178 poz. 3 (maska krtaniowa prosta).

Prosimy o odstąpienie do wymogu dostarczenia do każdej maski krtaniowej szaszetki z żelem.

Zaznaczamy iż Zamawiający nie wymaga żelu w przypadku drugiego modelu maski krtaniowej z tego samego pakietu a produkt ten jest ogólnie dostępny zarówno na Bloku operacyjnym jak i Oddziale Intensywnego Nadzoru.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 22

Pakiet 94

Pytanie 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 2: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 2300 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø174,7 - Ø145,5 x 157,4 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 3 000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø200,0 - Ø168,0 x 154,8 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 4 Pozycja 4:

Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 5000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø225,0 - Ø194,0 x 187,0 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 5 Pozycja 5:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 6

Chcemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że w pakiecie 94 poszło do omyłki pisarskiej w numerowaniu poszczególnych pozycji.

Odpowiedź: tak doszło do omyłki pisarskiej.

Pytanie 7 Pakiet 94 ostatnia pozycja

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie materiałów informacyjnych sporządzonych przez Wykonawcę – Dystrybutora oferowanego asortymentu (sporządzonych na podstawie danych producenta), z których jednoznacznie będzie wynikać, iż zaoferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia?. Zwracamy uwagę iż, oryginalne materiały/ foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie materiałów informacyjnych sporządzonych przez Wykonawcę – Dystrybutora oferowanego asortymentu (sporządzonych na podstawie danych producenta), z których jednoznacznie będzie wynikać, iż zaoferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia?.

Zwracamy uwagę iż, oryginalne materiały/ foldery producenta bardzo często nie odnoszą się tak szczegółowo do parametrów jak te zawarte w SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 23

Pytanie 1 Część nr 19, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm i długości 300cm?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część nr 19, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7mm i długości 210cm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Część nr 45, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechow: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Czas pracy: 24h
- Jalowy: tak

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Część nr 45, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Część nr 45, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny dla noworodków i niemowląt z nawilżaniem i portem kapno, efektywność filtracji - 99,999%, zatrzymywanie wilgoci - 31g/m³, przestrzeń martwa 8ml, minimalna objętość oddechowa - 35ml, waga 9 gram, mikrobiologicznie czysty?



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 Część nr 45, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Czas pracy: 24h
- Jałowy: tak



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 Część nr 45, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny dla dzieci z portem kapno, efektywność filtracji - 99,99%, oporność przy 30L/min - 1.9cm H₂O, przestrzeń martwa 25ml, minimalna objętość oddechowa - 75ml, waga 20 gram, mikrobiologicznie czysty?



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 Część nr 45, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności filtracji > 99.9% potwierdzona niezależnymi protokołami testowymi, z portem Luer lock, opór przepływu przy @30L/min - 0.7 cm H₂O, opór przepływu @60L/min – 1,8 cm H₂O, objętość - 34ml, waga – 19g, minimalna objętość oddechowa >100ml, łącznik - 22F - 22M/15F, mikrobiologicznie czysty, pakowany folia-folia?



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9 Część nr 45, pozycja nr 6

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 10 Część nr 45, pozycja nr 7

Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 11 Część nr 46, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna

- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500V'T
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 12 Część nr 46, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 13 Część nr 46, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy

- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Czas pracy: 24h
- Jałowy: tak

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 14 Część nr 46, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Czas pracy: 24h
- Jałowy: tak



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 15 Część nr 49, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego dla noworodków i małych dzieci, linia 10cm przed i 5cm za filtrem (1,5 x 3,0mm), membrana 1,2µm; powierzchnia filtrowania 1,5cm²; martwa przestrzeń 0,4ml; objętość wypełnienia 0,8ml; objętość zalegania 0,8ml; przepływ H₂O > 40ml/min.?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Część nr 55, pozycja nr 1-11

Czy zamawiający dopuści igły wyposażone w lejek posiadający „szkiełko” powiększające w celu uwidocznienia wycieku płynu (zamiast przyrządu)?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 17 Część nr 55, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści igły z ostrzem Pencil Point?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 18 Część nr 74, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ Miller: rozmiary 00 (65mm), 0 (78mm), 1 (102mm), 2 (154mm), 3 (195mm), 4 (205mm) oraz typ MacIntosh: rozmiary 00 (68mm), 0 (76mm), 1 (95mm), 2 (105mm), 3 (135mm), 4 (155mm), 5 (175mm) - wszystkie łyżki pochodzą od jednego producenta, nieodkształcająca się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja), profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego (cała podstawa plastikowa), ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376, wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego o średnicy 5mm, dający mocne, skupione światło, światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło, wyraźnie oznakowany rodzaj, rozmiar, znak CE oraz symbol „nie do powtórzonego użycia” (przekreślona cyfra 2) na łyżce, pakowanie folia-folia, na opakowaniu informacja od producenta o 3-letniej dacie ważności, numer seryjny, nazwa producenta oraz produktu, numer katalogowy, rozmiar?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 19 Część nr 74, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści rękojeść jednorazową światłowodową ze światłem LED zgodną z ISO-7376, plastikowo-metalową, gdzie część chwytana wykonana jest z wytrzymałego PP w kolorze zielonym z 12 poprzecznymi frezami, natomiast mocowanie wykonane jest z stopu metalu, zawierającą wewnątrz baterie, kompatybilne z rękojeścią, całość o długości 15cm, średnica ok. 2,9 cm i obwód ok. 11 cm, waga około 70,5 gram, pakowana indywidualnie w folię?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 20 Część nr 75, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną z nienadmuchiwanym mankietem kodowanym kolorystycznie, wykonane z PP i TPE, z przezroczystą kopułą umożliwiającą ciągłą obserwację pacjenta z dobrze przylegającym elastomerowym mankietem, oznaczenie rozmiaru maski na korpusie i opakowaniu, oznaczenie jednorazowego użytku na opakowaniu, możliwość stosowania maski w MRI, bez zawartości PCV, ftalanów i lateksu, czystą mikrobiologicznie w opakowaniu foliowym w rozmiarze 1-6:

Rozmiar 6 : mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 189 ml +/- 10%, złącze 22mm;

Rozmiar 5: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 188 ml +/- 10%, złącze 22mm

Rozmiar 4: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 144 ml +/- 10%, złącze 22mm

Rozmiar 3: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 120 ml +/- 10%, złącze 22mm

Rozmiar 2: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 61 ml +/- 10%, złącze 15mm

Rozmiar 1: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 44ml +/- 10%, złącze 15mm?



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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 Część nr 87, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści niejaloowe opaski do mocowania rurek tracheostomijnych?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 Część nr 96, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści przewodnice w rozmiarze 2,0 mm o długości 255 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 2.5-4.5 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 23 Część nr 96, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści przewodnice w rozmiarze 3,3 mm o długości 340 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 4.0-6.0 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 24 Część nr 96, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści przewodnice w rozmiarze 4.0 mm o długości 340 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 5.5-6.5 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 25 Część nr 96, pozycja nr 7

Czy zamawiający dopuści przewodnice w rozmiarze 4.7 mm o długości 340 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 5.5-10.0 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 26 Część nr 96, pozycja nr 9

Czy zamawiający dopuści przewodnice tylko w wersji z zagiętym końcem?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 27 Część nr 96, pozycja nr 9

Czy zamawiający dopuści przewodnice tylko w rozmiarze CH15 (5,0mm) i długości 700mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 28 Część nr 97

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbek tylko dla jednego rozmiaru?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 29 Część nr 108, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych bezpieczny, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Długość drenu 170 cm, zakończony zastawką bezzwrotną. Filtr hydrofilny w komorze kroplowej. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii i wirusów (BFE)(VFE) min. 95% potwierdzonej oświadczeniem producenta. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec komory kroplowej. Zestaw wolny od DEHP i latexu. Nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Komora kroplowa dwuczęściowa, dolna część miękka i górna twarda rozdzielona pierścieniem. Długość komory około 70mm. Igła komory wykonana z ABS ścięta jednostronnie. Aparat posiada komorę kroplową wyposażoną w filtr odpowietrzający z zamknięciem, tworząc system zamknięty. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Na opakowaniu informacja o braku DEHP i braku lateksu. Jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe.

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 30 Część nr 113, pozycja nr 1-2

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 31 Część nr 113, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rurki bez przewodnicy?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 32 Część nr 113, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści przewodnicę dołączoną osobno?

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 33 Część nr 113, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarach od 5mm do 9mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 34 Część nr 113, pozycja nr 2-3

Czy zamawiający dopuści rurki bez przewodnicy?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 35 Część nr 113, pozycja nr 2-3

Czy zamawiający dopuści przewodnicę dołączoną osobno?

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 36 Część nr 116, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 37 Część nr 119, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 38 Część nr 119, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne tylko w wersji ze stałym szyldem?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 39 Część nr 119, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach 5,0 – 9,5 mm (co pół)?

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

Odpowiedź:

Pytanie 40 Część nr 121, pozycja nr 1-2

Czy zamawiający dopuści jednoświatłowe sondy Sengstakena?

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 41 Część nr 136, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca, cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm, czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika, port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo, balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący, worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka, sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, strzykawkę 60ml, przyklepne opatrunki, możliwość utrzymania do 29 dni?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 42 Część nr 136, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści worki zbiorcze kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną, pakowane pojedynczo?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 43 Część nr 138, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści stabilizator tylko w pionowym mocowaniu?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 Część nr 154, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z przejrzystego materiału PE pozwalającego na wizualne zbadanie treści wewnątrz torby (w tym krwi), o pojemności 1500ml, skalowany co 100 ml, z szerokim wygodnym otworem wlotowym zapobiegającym rozlaniu treści, plastikowa obręcz umożliwia łatwy chwyt i obsługę zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia, funkcja „Twist & Lock” (przekręć i zamknij) na obręczy umożliwia bezpieczne zamknięcie worka po użyciu, tak aby treść i zapach nie wydostały się na zewnątrz?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 Część nr 156, pozycja nr 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 zmniejszając 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: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- Rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 33 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 46 Część nr 156, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH24-CH25?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 Część nr 160, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z chropowatą gąbką na górnej powierzchni,
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej saszetce z perforacją,
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku;
- Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego; poszczególne elementy zestawu służące do podłączenia do źródła ssania są zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa, zgodnie z ich przeznaczeniem?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 Część nr 160, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści niejadalowe gąbki z odsysaniem?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 Część nr 160, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie a'250 sztuk?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50 Część nr 160, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści cewnik zakończony prostą końcówką?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51 Część nr 213, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla noworodków, dzieci lub dorosłych; w skład zestawu wchodzi: 1 maska, dren tlenowy i rezerwuuar tlenowy; wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu; objętość worka dla dorosłych 1650 ml, dla dzieci 550 ml, dla noworodków 280 ml; pojemności rezerwuuaru tlenowego: dorośli – 2000 ml, dzieci – 1600 ml, noworodki – 1600 ml; zawór ciśnieniowy: dorośli – 60 cm H₂O, dzieci – 40 cm H₂O, noworodki – 40 cm H₂O; maski: dorośli – 5 (242 ml), dzieci – 2 (83 ml), noworodki – 1 (47 ml)?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 Część nr 219, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji, objętość wypełnienia 0,13 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, reszta zgodna?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 24

Pytanie 1.

Czy Zamawiający w części 180 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta pakowany po 6 sztuk? Oferent wycenia magazynkę więc jest to korzystne rozwiązanie dla Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający w części 180 poz. 1 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych po 30 sztuk?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający w części 180 poz. 2,3,4,5 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych po 14 sztuk?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający w części 180 poz. 6 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5.

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Należy przez ten fakt rozumieć, iż ustawodawca uznał, iż wyroby medyczne klasy III musi cechować wyższy poziom bezpieczeństwa niż wyrobów medycznych klasy IIB, ponieważ zastosowanie ich na najważniejszych naczyniach w organizmie ludzkim niesie ze sobą większe ryzyko

związane z ich użyciem. Dlatego też, implant medyczny zastosowany przy zamknięciu tego typu naczyń musi spełniać jak najwyższe normy i być bardzo dokładnie przebadany pod kątem zapewnienia jak najdalej idącego bezpieczeństwa jego zastosowania na tak ważnych naczyniach.

Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 180 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 6.

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymagania ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w części 180 o potwierdzenie możliwości zastosowania w przypadku potrzeby, papierowej części blistra (magazynka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem dołączenia do karty pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

UCZESTNIK 25

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 11 dopuści:

Poz. 1 brak asortymentu w rozmiarze CH6?

Poz. 2-7 zakup w pakiecie cewników pakowanych w pudełku po 30 szt. oraz wielokrotność ilości sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 12 dopuści:

Poz. 7 brak asortymentu w rozmiarze CH18?

Poz. 2-7 zakup w pakiecie cewników pakowanych w pudełku po 30 szt. oraz wielokrotność ilości sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 15 dopuści:

Poz. 1,7 i 8 brak asortymentu w rozmiarze CH8, CH16, CH18?

Poz. 3,4,5 zakup w pakiecie cewników pakowanych w pudełku po 30 szt. oraz wielokrotność ilości sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 231

Pytanie 4.

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Ciaglia z jednostopniowym rozszerzadłem zawierającym:

- 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
- cewnik prowadzący z ogranicznikiem bezpieczeństwa
- bezpieczny skalpel
- 1 x strzykawka 10(12) ml
- 4 gaziki
- igła punkcyjna 14G z kaniulą teflonową
- krótkie rozszerzadło 14Fr
- pakowany sterylnie na pojedynczej tacy

Wraz z rurką tracheostomią z mankietem niskociśnieniowym z możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankietem. Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym przewodnikiem do wprowadzania rurki do tchawicy z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy

przewodnikiem a końcem rurki. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem. 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, tasiemka mocująca (zestaw nie posiada podkładowej, klinu do rozłączania układu, serwetki i szczoteczki do czyszczenia). Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP) o łuku wygięcia rurki 100°. Całość w sterylnym opakowaniu. Rozmiary: 7mm, 8mm, 9mm lub 10mm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 26

Pytanie 1 CZĘŚĆ 38

Prosimy o dopuszczenie elektrod spełniających normy EN/IEC 60601-2-25; AAMI EC12

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 CZĘŚĆ 40

Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =100 szt. (20 saszetek po 5 szt.) Wykonana zgodnie z normami IEC 60601-1:1995, IEC 60601-2-2:2006

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 CZĘŚĆ 41

Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla noworodków, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 74x98 mm, powierzchnia całkowita 52 cm², powierzchnia przewodząca 33 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 31 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po szt., op. zbiorcze =100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 CZĘŚĆ 195

Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych, niż do strzygarki 3M pod warunkiem nieodpłatnego użyczenia strzygarek kompatybilnych z zaferowanymi ostrzami na czas realizacji umowy. Strzygarka kompatybilna z oferowanymi ostrzami

posiada trzyzakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 0° i 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. W przypadku dopuszczenia prosimy o podanie liczby potrzebnych strzygarek.

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych, jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza 36 mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 27

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

Pytanie 1 Część nr 17:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania czepków zgodnych z opisem, ale wykonanych z włókniny wiskozowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część nr 170:

Poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawów, zbiorników oraz portu zgodnych z opisem, ale dreny połączone z podkładkami, zbiornikami oraz sterylny port wykonane są nie z silikonu, ale z miękkiego polichlorku winylu (PVC)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Część nr 170:

Poz. 10 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania myjki/rękawicy, która jest produktem higienicznym, a nie wyrobem medycznym?

Pytanie 4 Część nr 170:

W związku z wyspecyfikowaniem w poz. nr 1-7 opatrunków przeznaczonych do podciśnieniowej terapii ran, do których wymagane jest użycie urządzenia medyczno-elektromechanicznego, czy Zamawiający dopuści możliwość dopisania do projektu umowy paragrafu określającego warunki tego użyczenia o następującym brzmieniu:

1. *W celu umożliwienia prowadzenia czynności terapeutycznych, wykorzystujących podciśnieniową terapię ran, Wykonawca przekazuje Zamawiającemu do bezpłatnego używania urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran (dalej jako Urządzenia) w terminie 14 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy. Ilość Urządzeń strony określają na sztuk. Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem Urządzeń.*
2. *Zamawiający oświadcza, że jego personel medyczny, dedykowany do obsługi Urządzeń posiada należyte wykształcenie oraz wiedzę w zakresie obsługi Urządzeń, tym samym ponosi on pełną i wyłączną odpowiedzialność za wykorzystanie Urządzeń dla celów terapeutycznych. Zamawiający nie jest uprawniony do używania Urządzeń poza miejscem wykonywania swojej działalności.*
3. *Do każdego przekazanego Urządzenia Wykonawca dołącza:*
 - *zasilacz wraz z kablem zasilającym*
 - *instrukcję obsługi w języku polskim.*
4. *Wykonawca oświadcza, że przekazane Urządzenia spełniać będą wszelkie wymagania techniczne i medyczne, a także posiadają stosowne certyfikaty i deklaracje zgodności UE, zezwalające na stosowanie terapeutyczne w medycynie, zgodnie z przepisami prawa polskiego.*
5. *Bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy Zamawiający nie może oddać Urządzeń do korzystania osobie trzeciej (zarówno za wynagrodzeniem jak i pod tytułem darmym) oraz dokonywać w Urządzeniach jakichkolwiek napraw lub przeróbek.*
6. *Zamawiający zobowiązuje się używać przekazane Urządzenie zgodnie z medycznym przeznaczeniem, wymaganiami prawidłowej eksploatacji i instrukcją obsługi oraz utrzymywać je w należytych stanie technicznym, w tym stosować w czasie użytkowania wyłącznie jednorazowe akcesoria i opatrunki dedykowane dla eksploatacji Urządzenia.*
7. *W okresie obowiązywania umowy Wykonawca ma prawo do kontroli w każdym czasie, po uprzedniej notyfikacji zamiaru kontroli, stanu technicznego Urządzeń oraz kontroli, czy Zamawiający wywiązuje się z obowiązków wynikających z niniejszej umowy.*
8. *Wykonawca pokrywa koszty dostarczenia Urządzeń do Zamawiającego oraz ponosi związane z tym ryzyko oraz koszty ubezpieczenia na czas transportu. Z chwilą wydania Urządzenia Zamawiającemu to na Zamawiającego przechodzi odpowiedzialność za utratę Urządzeń, uszkodzenie lub wszelkie wypadki zmniejszenia jego wartości, wyłączając zużycie będące następstwem normalnej eksploatacji.*
9. *Urządzenia zostają przekazane Zamawiającemu na czas obowiązywania niniejszej umowy. Jednocześnie strony mając na uwadze nadrzędny cel zawarcia niniejszej umowy jakim jest chęć zagwarantowania bezpieczeństwa pacjentom, zgodnie oświadczają, że termin, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym może ulec wydłużeniu w drodze dodatkowego porozumienia stron, w przypadku wystąpienia konieczności przeprowadzenia czynności terapeutycznych, podejmowanych przy użyciu Urządzeń.*
10. *O ile nie będzie istniała inna podstawa prawna do posiadania Urządzeń przez Zamawiającego, w terminie 2 dni roboczych od zakończenia okresu obowiązywania niniejszej umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy Urządzenia ze wszystkimi dodatkowymi akcesoriami przekazanymi w dniu jego wydania w stanie niepogorszonym, z tym że Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zużycie urządzenia będące następstwem jego prawidłowego używania.*
11. *Wykonawca w trakcie realizacji niniejszej umowy zastrzega sobie możliwość do wymiany Urządzeń przekazanych Zamawiającemu na inne urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran, tj. o innych numerach seryjnych, na co Zamawiający wyraża zgodę.*
12. *Zamawiający zobowiązany jest do natychmiastowego zgłaszania Wykonawcy wszelkich awarii i uszkodzeń Urządzeń, z którymi łączy się konieczność naprawy Urządzeń przez Wykonawcę.*
13. *Wykonawca zobowiązany jest usunąć awarię lub uszkodzenie Urządzenia w terminie 7 dni roboczych od zgłoszenia. W przypadku gdy usunięcie awarii lub uszkodzenia w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie będzie możliwe Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu na swój koszt Urządzenie wolne od wad.*
14. *W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę, zarówno w trakcie obowiązywania umowy, jak i po jej zakończeniu, zniszczenia lub uszkodzenia Urządzenia wykraczającego poza zwykłe zużycie wynikłe z normalnej eksploatacji, Zamawiający zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy pełne koszty naprawy Urządzenia lub w przypadku gdyby naprawa Urządzenia była niemożliwa lub niecelowa, zapłacić Wykonawcy kwotę równą wartości Urządzenia.*

Prosimy również o określenie, dostarczenia jakiej ilości urządzeń oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 1 Pakiet 16

Czy Zamawiający dopuści czepki w opakowaniu po 150 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów.

UCZESTNIK 29**Pytanie 1 Część nr 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów, leków, sterylny, jednorazowego użytku, z hydrofobowym filtrem antybakteryjnym 0,1 µm, z zaworem bezigłowym stanowiącym samozamykający się korek i pełniącym funkcję zastawki zapobiegającej wyciekaniu płynu po odłączeniu strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część nr 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Część nr 16, część 17, część 43, część 44

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 opakowania?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4 Część nr 17

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Część nr 19 i 20

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania o długości drenu 400 cm i jednej średnicy wewnętrznej dla każdej pozycji CH 24 – 5,60 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Część nr 22

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 300 cm do wyboru w dwóch rozmiarach CH 24/średnica wewnętrzna 5,60 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Część nr 24

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra bez znaczników i łącznika schodkowego o długości ramion 450mmx180mm w rozmiarach CH8-24 co 2 CH?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 Część nr 25 i 26

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona z czytnikiem głębokości w odległości 5 cm od zakończenia perforacji, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Część nr 27-28

Czy Zamawiający dopuści butelki z możliwością połączenia z drenami o średnicach od 8CH do 16CH?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 10 Część nr 29

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wysokociśnieniowego drenażu ran z wytłoczoną, bezbarwną podziałką, posiadający dwie klemmy zaciskowe typu przesuwne (od próżni do wydzieliny), z drenem o długości 125 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 11 Część nr 34, 35, 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Część nr 43,

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Część nr 43

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym L (obwód 140cm +/-2cm x długość 120cm +/-2cm)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 14 Część nr 43

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym XL (obwód 150cm +/-2cm x długość 125cm +/-2cm)?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Część nr 60

Czy Zamawiający dopuści kanki bez otworów bocznych?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 16 Część nr 63-64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków pakowanych a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Część nr 65

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 kompletu?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 18 Część nr 66, 67, 100, 122, 123

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 Część nr 66, 67, 100, 122, 123

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 Część nr 67

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym L o długości 116cm +/-2cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 21 Część nr 67

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze XL o długości 117cm +/-2cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 Część nr 79

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem bez łącznika obrotowego, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 23 Część nr 87

Czy Zamawiający dopuści niejałową opaskę do rurek tracheostomijnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 Część nr 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę osłonek pudrowanych pakowanych a'144 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

Odpowiedź: tak.

Pytanie 25 Część nr 93

Czy Zamawiający dopuści zestaw z pojemnikiem 25 ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 26 Część nr 93

Czy Zamawiający dopuści zestaw z pojemnikiem 40 ml, skalowany co 5 ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 Część nr 95 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 Część nr 98 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 29 Część nr 104

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie 30 Część nr 104

Czy Zamawiający dopuści przyrząd działający w systemie zamkniętym oraz odstąpi od definicji NIOSH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31 Część nr 107

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o poniższych właściwościach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wklucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr płynu zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- miękki elastyczny dren o długości min. 150 cm
- uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu

?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 32 Część nr 108

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o poniższych właściwościach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- hydrofilowy filtr cząsteczkowy **Liquid Lock** o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorną oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- koreczek **Air Pass** z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 33 Część nr 112

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną wyposażoną w znaczniki głębokości w postaci dwóch półpięści?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 34 Część nr 115

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarze od 4,0 do 10,00 bez przewodnicy?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 35 Część nr 120

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane z polietylenu pozbawionego PCV w poniższych rozmiarach i długościach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ
000	40 mm
00	50 mm
0	60 mm
1	70 mm
2	80 mm
3	90 mm
4	100 mm
5	110 mm
6	120 mm ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 36 Część nr 121, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści sondę sengstakena wyłącznie w rozmiarze CH 20?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 Część nr 125 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek 20 ml pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 38 Część nr 126

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek cewnikowych 100 ml pakowanych a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 39 Część nr 127 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20 ml skalowane co 0,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 Część nr 127 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 41 Część nr 127 poz. 4-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 42 Część nr 127 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek pakowanych a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 43 Część nr 129 i 130

Czy Zamawiający dopuści strzykawki insulinowe z igłą w rozmiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 Część nr 136, poz. 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 szaszkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 45 Część nr 136, poz. 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 przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 46 Część nr 139, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule z poniższymi parametrami, w wymaganych rozmiarach:

- *Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut*
- *Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG*
- *Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego*
- *Uchwyty umożliwiające wykonanie wkłucia jedną ręką*

- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrótnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- Dostępna w dwóch rozmiarach: 24 g i 26 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 47 Część nr 139

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kaniul pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 Część nr 142 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule z poniższymi parametrami oraz odejdzie od wymogu posiadania badań laboratoryjnych potwierdzających biokompatybilność materiału z którego są wykonane?

- Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłutiem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłutiem lub zranieniem
- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasekóv kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydelka z możliwością przyszywania do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyty umożliwiające wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobony zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 49 Część nr 142 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kaniul pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak przy zachowaniu pozostałych warunków określonych w zapisach SWZ.

Pytanie 50 Część nr 142 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi oraz wyrazi zgodę na wycenę a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51 Część nr 142 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę koreczków pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 52 Część nr 143 i 144

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o średnicy 5,60mm/8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 Część nr 147

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wieszaków pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 54 Część nr 150 i 151

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę worków do zbiórki moczu pakowanych a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 55 Część nr 151

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml?

Odpowiedź: tak przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 56 Część nr 152

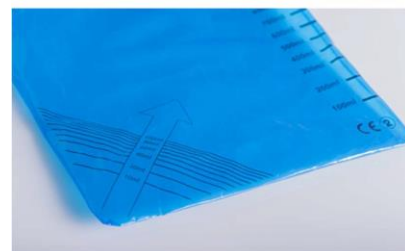
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę woreczków do zbiórki moczu dla noworodków i dzieci pakowanych a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 57 Część nr 154

Czy Zamawiający dopuści poniższe worki na wymiociny:

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



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 Część nr 154

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 59 Część nr 155

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zaciskaczy pępowinowych pakowanych a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tqak.

Pytanie 60 Część nr 165

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 70 Część nr 165

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 71 Część nr 184

Czy Zamawiający dopuści cewnik DUFOUR silikonowy, z dwoma otworami odprowadzającymi z poniższymi rozmiarami i pojemnościami balona:

Dla pozycji 1 i 2 - 18 FR balon o pojemności 50-80cc/ml

Dla pozycji 3 i 4 - 20 FR balon o pojemności 50-80cc/ml

Dla pozycji 5 i 6 - 22 FR balon o pojemności 80-100cc/ml

Dla pozycji 7 i 8 - 24 FR balon o pojemności 80-100cc/ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 72 Część nr 189 i 190

Czy Zamawiający dopuści poniższy kranik trójdrożny, dla części 190 z przedłużaczem 10 cm:

- Wykonany z poliwęglanu
- Transparentna obudowa
- Wyraźny optyczny identyfikator pozycji „otwarty/zamknięty”
- (oznaczone kierunki przepływu) działający
- w zakresie 360 stopni
- Ciągłe, proste kanały przepływowe i optymalna
- średnica wewnętrzna zapewniają prawidłowy pomiar
- ciśnienia
- Obrotowa końcówka luer-lock
- Wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami
- Odporny na lipidy
- Nie zawiera lateksu ani ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 Część nr 200

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 74 Część nr 197

Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu normy EN 13795:2011+A1:2013?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu w/w normy.

Pytanie 75 Część nr 213

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o parametrach

W skład zestawu wchodzi:

- resuscytator
- maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem
- rezerwuuar tlenu
- przewód tlenowy
- Worek samorozprężalny
- Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiają pewny chwyt
- Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu
- Zastawki wykonane z silikonu
- Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu
- Maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia maski do indywidualnych potrzeb pacjenta
- Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta
- Rezerwuuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych
- Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia
- Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Niesterylne
- Termin ważności: 3 lata
- Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik

Masa ciała	≤10 kg	10 kg ~ 33 kg	>33 kg
Rozmiar maski *	1	2	5
Objętość wyrzutowa	≥20 ml	≥150 ml	≥600 ml
Objętość resuscytatora	340 ± 100 ml	500 ± 200 ml	1600 ± 200 ml
Wymiary (dł. x śr.)	240 x 75 mm	245 x 95 mm	320 x 132 mm
Waga resuscytatora	350 g	410 g	600 g
Zawór ograniczający ciśnienie	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	60 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 40-60 cm H ₂ O)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 Część nr 224

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos mocowany pod brodą, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77 Część nr 230

Czy Zamawiający dopuści zastawkę Heimlicha o podanych parametrach:

Skład:

1. Pompka:
 - Połączona z workiem zbiorczym
 - możliwość wytworzenia podciśnienia początkowego do 180mbar
 - kompatybilna z drenami CH15- CH21
 - zastawka antyzwrotna przy połączeniu z workiem oraz przy łączniku do drenu
 - wyposażona w element do podwieszenia
 2. Worek zbiorczy:
 - pojemność 500ml
 - skalowany co 50ml
 - miejsce do opisania
 - tylna ściana biała w celu łatwiejszej wizualizacji treści
 - zawór spustowy typu T
 - wzmocnione otwory do podwieszenia
- Sterylne - sterylizowany tlenkiem etylenu
 - Nie zawiera lateksu
 - Pakowany podwójnie:
 - opakowanie zewnętrzne: papier/folia
 - opakowanie wewnętrzne: folia



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78 Część nr 233

Czy Zamawiający dopuści miarkę dla niemowląt o długości 100cm



?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79 Część nr 197

Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu normy EN 13795:2011+A1:2013?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od w/w normy.

UCZESTNIK 30

Część 45 - Parametry oceny jakości – skuteczność nawilżania:

Pytanie 1

Czy Zamawiający będzie dokonywał oceny skuteczności nawilżania na podstawie dostarczonych dokumentów tj. katalogów/ulotek/ kart czy też będzie dokonywał oceny metrologicznej próbek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Część 45 - Parametry oceny jakości – skuteczność nawilżania:

W przypadku gdy zamawiający będzie dokonywał oceny metrologicznej próbek, wówczas prosimy o sprecyzowanie:

- a) Czy Zamawiający posiada podpisaną umowę z certyfikowanym laboratorium zajmującym się pomiarami zgodnie z ustawą Prawo o miarach, jeśli tak to prosimy o podanie pełnej nazwy i adresu. Ewentualnie jeśli zam. będzie sam dokonywał takiej oceny proszę o podanie kto i na podstawie jakich dokumentów będzie dokonywał takiej oceny, zgodnie z ustawą Prawo o miarach?
- b) Jeśli Zamawiający będzie samodzielnie określał skuteczność nawilżania, prosimy o podanie nazwy i modelu higrometru przepływowego oraz stosownych dokumentów dopuszczających i pozwalających na dokonywanie takich pomiarów (homologacja urządzenia, legalizacja, badanie typu itp.) zgodnie z ustawą Prawo o miarach rozdz. 3, Art.8, pkt.1.1.
Zgodnie z ustawą Prawo o miarach rozdz.7, art. 26 dokonywanie pomiarów i oceny przy użyciu urządzeń pomiarowych nieposiadających stosownych dokumentów dopuszczających podlega karze grzywny oraz pomiaru te nie mogą być brane pod uwagę jako wiarygodne do oceny ofert..

Odpowiedź: zgodnie z SWZ. Przepisy Ustawy nie obligują zamawiającego do udzielania wyjaśnień, gdy wykonawca zwraca się do zamawiającego w innym celu niż wyjaśnienie treści SWZ lub żądania zmiany jej treści.

Pytanie 3 Część 45

Wnosimy o zmniejszenie ilości wymaganych próbek w każdej pozycji do 1 sztuki, a zwłaszcza w poz. nr 5 (wymagane 10 sztuk próbek – ilość w przetargu 50 sztuk, co stanowi 20% zamówienia!!!).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 5 do 1 sztuki próbek.

Pytanie 4 Część 45, poz. 5

czy Zamawiający dopuści Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, elektrostatyczny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, pozostałe parametry zgodnie z swz, który można stosować zamiennie do filtra bez wymiennika? Tym bardziej, że opisany filtr w ofercie posiada wyłącznie jeden producent (ilość w przetargu 50 sztuk – w tym obowiązek dostarczenia 10 sztuk próbek!), a taka budowa pakietu stawia w pozycji uprzywilejowanej jednego producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5 Część 46, poz. 1

Wnosimy o zmniejszenie ilości wymaganych do 1 sztuki, a zwłaszcza że wymagane jest dostarczenie 10 sztuk próbek – ilość w przetargu 100 sztuk, co stanowi 10% zamówienia tylko od jednego Wykonawcy!!.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 1 sztukę próbek

Pytanie 6 Część 75

Prosimy o skorygowanie opisu:

Zamawiający wymaga masek pompowanych z zaworem, wykonanych z polipropylenu z elastomerowym termoplastycznym kołnierzem:

„Maski anestetyczne typu FLEX wolne od ftalanów, jednorazowego użytku, maska anatomicznie wyprofilowana, produkowana z materiału: polipropylen z elastomerowym termoplastycznym kołnierzem, kodowana kolorystycznie w celu ułatwienia wyboru, posiadająca pierścienie antypoślizgowe, pompowany wstępnie maskiet oraz dren, umożliwiający dopompowanie maskietu, przezroczysty materiał.”

Maski wykonane z polipropylenu z elastomerowym termoplastycznym kołnierzem, nie mają pompowanego maskietu, ani zaworu. Prosimy o odstąpienia od zapisu:

„pompowany wstępnie maskiet oraz dren, umożliwiający dopompowanie maskietu.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od zapisu „pompowany wstępnie mankiet oraz dren, umożliwiający dopompowanie mankieta.”

Pytanie 7 Część 75

Prosimy o dopuszczenie masek bez „pierścieni antypoślizgowych”, pod warunkiem zaferowania masek wykonanych z mieszanki materiałów zapewniających antypoślizgowość?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 31

Pytanie 1 Dotyczy: Część 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika spełniającego wyszczególnione parametry w SWZ, o długości : do wyboru 210 cm, lub 420 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dotyczy: Część 68

Czy mając na uwadze wygodę i bezpieczeństwo użytkownika, Zamawiający wymaga, aby łącznik posiadał kontrolę odsysania (kciukiem) oraz zatyczką na zawieszce z możliwością całkowitego zamknięcia otworu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3 Dotyczy: Część 74 Pozycja 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki wykonanej z chirurgicznej stali nierdzewnej, kompatybilnej z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielony Standard). O antyrefleksyjnej, satynowej powierzchni. Końcówka łyżki od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona (przekrój w formie walca), pogrubiona. Światłowód osłonięty, zapewniający mocne skupienie światła. Stopka mocująca wykonana z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, połączona z łyżką spawanym wewnątrz hakiem ze stali nierdzewnej widocznym na zewnątrz.

Mocowanie łyżki w rękojeści sprężynowym zatraskiem kulkowym w postaci 2 kulek stabilizujących oraz metalowym hakiem wewnątrz stopki.

#0 - czerwony / dl. 61.0 mm x szer. 8.5 mm

#1 - biały / dl. 75 mm x szer. 11.5 mm

#2 - niebieski / dl. 93.0 mm x szer. 12.5 mm

#3 - żółty / dl. 110.0 mm x szer. 13.5 mm

#4 - różowy / dl. 135.0 mm x szer. 14.0 mm

#5 - zielony / dl. 156.0 mm x szer. 14.0 mm

Opakowanie jednostkowe - podwójna folia. Łatwe do otwarcia saszetki, oznaczone symbolem strzałki, wskazującym miejsce otwarcia opakowania. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar, długość i typ łyżki, nr katalogowy, nr seryjny (LOT) oraz w postaci kodu QR. Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dotyczy: Część 74 Pozycja 2

Z uwagi na zróżnicowanie w budowie anatomicznej pacjentów prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękojeści w trzech rozmiarach (do wyboru przez Zamawiającego na etapie zamówienia) o następujących parametrach: Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa z zainstalowaną baterią o napięciu 6V oraz wbudowanym źródłem światła - LED, gotowa do użytku po wyjęciu z opakowania. Rękojeść metalowa z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona zakrętką z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, identyfikującą tzw. zielony standard ISO 7376. Rękojeść po użyciu umożliwiającą szybkie wyjęcie baterii w celu ich bezpiecznej utylizacji. Przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z łyżką siłą nacisku 20 kg. Na bocznych ściankach rękojeści oznaczenia tj: symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2), logo i nazwa producenta.

Rozmiar rękojeści - kodowany kolorem na opakowaniu / dl. x śr.:

Dorosły - różowy / dl. 138.0 mm (+/- 5 mm) x śr. 29.0 mm Waga rękojeści 80g Pediatryczny - niebieski / dl. 138.0 mm (+/- 5 mm) x śr. 21.0 mm. Waga rękojeści 60g.

Krótki - stalowy / dl. 110.0 mm (+/- 5 mm) x śr. 29.0 mm). Waga rękojeści 70g

Termin ważności 3 lata.

Opakowanie - folia. Możliwość przetestowania działania rękojeści bez otwierania opakowania. Łatwa do otwarcia saszetka. Opakowanie jednostkowe zawierające informacje tj.: rozmiar, nr katalogowy, datę ważności, nr serii (LOT), nazwę i logo producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Dotyczy: Część 75 Pozycja 1

Biorąc pod uwagę zasadę zachowania konkurencyjności prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o następujących pojemnościach martwej przestrzeni:

rozmiar „0” oznaczony kolorem zielonym - 27 ml (+/- 10 %), średnica zewnętrzna łącznika 15mm;
rozmiar „1” oznaczony kolorem różowym - 47 ml (+/- 10 %), średnica zewnętrzna łącznika 15mm;
rozmiar „2” oznaczony kolorem czerwonym - 98 ml (+/- 10 %), średnica zewnętrzna łącznika 15mm;
rozmiar „3” oznaczony kolorem żółtym; 133 ml (+/- 10 %), średnica zewnętrzna łącznika 22mm;
rozmiar „4” oznaczony kolorem białym; 184 ml (+/- 10 %), średnica zewnętrzna łącznika 22mm;
rozmiar „5” oznaczony kolorem niebieskim; 235 ml (+/- 10%), średnica zewnętrzna łącznika 22mm;
rozmiar „6” oznaczony kolorem bezbarwnym; 320 ml (+/- 10 %), średnica zewnętrzna łącznika 22mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Dotyczy: Część 135 Pozycja 1

Ze względu na możliwość stosowania systemu do 29 dni prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu wyposażonego w worki z podziałką co 50 ml o pojemności 1500 ml z super chlonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz zaślepką na zawieszce, 3 dodatkowe zaślepki na cewnik zabezpieczające przed wydostaniem się zawartości i/lub zapachu przy zmianie worka. Prośbę o tymujemy z apewnienie m b a r d z i e j e f e k t y w n e g o wykorzystywania systemu.

Odpowiedź: nie dotyczy części 135.

Pytanie 7

Prosimy Zamawiającego o wymóg posiadania przez system portu do wypełniania pierścienia uszczelniającego z wbudowanym zaworem redukcji pojemności wody do max. 45 ml, takie rozwiązanie ma zapobiegać przepełnieniu pierścienia uszczelniającego, co może powodować uszczerbek na zdrowiu pacjentów.

Odpowiedź: nie dotyczy części 135.

Pytanie 8 Dotyczy: Część 135 Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków o pojemności 1500 ml z podziałką co 50 ml, z super chlonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz zaślepką na zawieszce, 3 dodatkowe zaślepki na cewnik zabezpieczające przed wydostaniem się zawartości i/lub zapachu przy zmianie worka.

Odpowiedź: nie dotyczy części 135.

UCZESTNIK 32

Pytanie 1 Dotyczy Części nr 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteryjnym 0,45µm, Smukły i krótki kolec ułatwiający przebijanie butelek. Łatwe otwieranie zamykanie jedną ręką. Ciasny zatrzask z identyfikacją kolorystyczną. Złącze typu Luer-lock, bez latexu i PCV. Produkt nie zawierający ftalanów,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dotyczy Części nr 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania cenników bez zawartości ftalanów z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3 Dotyczy Części nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów wykonanych z medycznego PVC?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Dotyczy Części nr 24

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenów kehr wykonane z latexu naturalnego, , jednorazowego użytku, jałowe, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane podwójnie folia / folia – papier, Cewnik T-Kehr występuje w rozmiarach CH 12 do CH 26 długość ramion 20/40 cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Dotyczy Części nr 30

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 7,6m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Dotyczy Części nr 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody w rozmiarze 36mmx48mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 Dotyczy Części nr 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody w rozmiarze 42mmx56mm?

Odpowiedź: Tak, przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 8 Dotyczy Części nr 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody w rozmiarze 43mm ?

Odpowiedź: Tak, z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 9 Dotyczy Części nr 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody w rozmiarze 36mm ?

Odpowiedź: Tak, z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 10 Dotyczy Części nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartucha w rozmiarze 80x125cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Dotyczy Części nr 55 poz. 9-10

Czy Zamawiający w Części 55 poz. dopuści zaferowanie igły o rozmiarze 27G zamiast 26G?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 12 Dotyczy Części nr 55 poz. 9

Czy Zamawiający w Części 45 poz. 9-10 dopuści zaferowanie igły atraumatycznej typu Atraucan o dwupłaszczyznowym szlifie?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 13 Dotyczy Części nr 63, 64

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Dotyczy Części nr 65

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji komplet pościeli o poniższych rozmiarach?

- poszwa na poduszkę w rozmiarze 70x85 cm
- poszwa na koc w rozmiarze 150x210 cm
- prześcieradło w rozmiarze 150x240 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Dotyczy Części nr 78, 79, 80

Czy Zamawiający wymaga zaferowania masek wykonanych z PVC bez zawartość ftalanów ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 16 Dotyczy Części nr 78, 79, 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski tlenowej ze sztywnym łącznikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Dotyczy Części nr 81 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści niżej opisane myjki?

Jednorazowe rękawice do mycia wykonane z miękkiej podfoliowanej włókniny airlaid. Z wodoodporną barierą. Wstępnie namydłone z delikatnym, niskopieniącym, przebadanym dermatologicznie środkiem czyszczącym. pH 5,5. Zgrzewanie ultradźwiękowe.

Jakość	Podfoliowana włóknina airlaid
Skład włókniny airlaid	W 100% bezchlorowe czyste włókna celulozowe + spoiwo EVA
Skład folii	100% PE (polietylen)
Waga	85 g/m ² = 50 g/m ² włóknina airlaid + 35 g/m ² PE
Grubość folii	18 μ
Laminowanie	TAK

Mydło	TAK
Kolor włóknina Airlaid	biały
Kolor filmu	Jasny niebieski
Kolor detergentu	niebieski
Chłonność	650% (6,5-krotność masy)
Wymiary produktu	23 cm. x 16 cm.
Rozmiar	Jeden
Okres ważności produktu (OKRES TRWAŁOŚCI)	36 miesięcy
Okres ważności po otwarciu	1 miesiąc

Op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 18 Dotyczy Części nr 92 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji ostrza wymienne w rozmiarze 26?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 Dotyczy Części nr 95

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20 Dotyczy Części nr 95

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych metodą wtrysku pod wysokim ciśnieniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 21 Dotyczy Części nr 95, poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (0,7L; 1L; 2L; 5L, 10L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, które ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 22 Dotyczy Części nr 95

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 23 Dotyczy Części nr 98 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,0 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 24 Dotyczy Części nr 98

Czy Zamawiający dopuści aby pozycje w pakiecie pochodziły od różnych producentów? Wymóg strzykawek oraz przedłużaczy jednego producenta nie wpływa na działanie sprzętu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 25 dotyczy Części nr 100

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie prześcieradła o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 dotyczy Części nr 101

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania drenu o średnicy 5,5x8,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 dotyczy Części nr 105

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu z dużą komorą kroplową bez skrzydełek o wielkości min. 55mm w części przezroczystej pakowanego fabrycznie razem z workiem do osłony podawanego płynu przed światłem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 28 dotyczy Części nr 106

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu z dużą komorą kroplową o długości min. 90mm w części przezroczystej pakowanego fabrycznie razem z workiem do osłony podawanego płynu przed światłem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 29 Dotyczy Części nr 107

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia badaniami skutecznej ochrony przeciwbakteryjnej koreczka PrimeStop umieszczonego na końcu drenu aparatu do przetoczeń, co daje użytkownikowi i pacjentowi pełne bezpieczeństwo podczas podaży leków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 30 Dotyczy Części nr 107

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis?

Przyrząd IS z osłonką igły biorecznej, igła bioreczna dwukanałowa, dwupłaszczyznowo ścięta hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego duża komora kroplowa (powyżej 60 mm w części przezroczystej) filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę oraz logiem producenta oraz uchwytem na dren, łącznik stożkowy luer lock, osłonka łącznika luer lock, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym), sterylizowany EO, dren 180cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 31 Dotyczy Części nr 108

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu posiadającego odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH, potwierdzone oświadczeniem producenta dołączonym do oferty ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 32 Dotyczy Części nr 108

Czy Zamawiający dopuści Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS SAFE wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, gdy butelka/worek jest pusty oraz zapobiega wstęcnemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji, filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, Filtr cząsteczek stałych może filtrować cząstki większe lub równe 15 mikronów, wyposażony w dodatkowe miejsce na kołec na zaciskaczu rolkowym, przezroczysty kołec ścięty dwupłaszczyznowo, komora kroplowa dwu częściowa (twarda/miękka) oddzielona zielonym pierścieniem ułatwiającym aplikację przyrządu, długość drenu 180 cm, odpowietrznik 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), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie typu blister papier/folia

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 33 Dotyczy Części nr 109

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu posiadający dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami, hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską kłapką, duża komora kroplowa (55 mm w części przezroczystej), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml, filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, dren wykonany z PVC o długości 150 cm lub 200cm, przezroczysty łącznik stożkowy luer lock, oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami, niebieski przesuwany zacisk na drenie do zamknięcia infuzji, regulator przepływu w kształcie cylindra, 2 skale dla płynów o różnej gęstości: 1 zakres 5-250 ml/h - 10%, 2 zakres 5-200 ml/h - 40%, dodatkowy port do iniekcji typu Y, nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny, nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym),sterylizowany tlenkiem etylenu, jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 Dotyczy Części nr 110 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozm. 2,5 zamiast 2?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 35 Dotyczy Części nr 112

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z aluminiową prowadnicą?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 36 Dotyczy Części nr 113 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z aluminiową prowadnicą?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 37 Dotyczy Części nr 125

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z podwójnym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 38 Dotyczy Części nr 125

Czy zgodnie z opisem w SWZ Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk bez rozszerzonej skali ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 39 Dotyczy Części nr 125

Czy zgodnie Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z rozszerzoną skalą o min. 20% ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 40 Dotyczy Części nr 125

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawk pozbawionych ftalanów i BPA, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 41 dotyczy Części nr 125, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę op.=50szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie 42 dotyczy Części nr 125

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk posiadających kolorystyczne oznaczenie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym w zależności od rozmiaru ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 43 dotyczy Części nr 125

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk posiadających na cylindrze nazwę własną, oznaczenie producenta i informacje o braku lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 44 Dotyczy Części nr 126

Czy Zmawiający wymaga strzykawk z podwójną skalą i dodatkowy łącznikiem LUER?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 45 dotyczy Części nr 127

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk posiadających na cylindrze nazwę własną, oznaczenie producenta i informacje o braku lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 46 Dotyczy Części nr 140 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kaniul o poniższym opisie?

Kaniula dożylna bezpieczna z portem i skrzydełkami, sterylna, igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonane z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR, wyposażona w skrzydełka, wyposażona w koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru, z portem boczny, 6 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, filtr hydrofobowy, jałowa, okres trwałości 5 lat, instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

		Kaniula			
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
14	Pomarańczowa	2.1	45	270	
16	Szara	1.8	45	200	

18	Zielona	1.3	45/32	85	
20	Różowa	1.1	32/25	55	
22	Niebieska	0.9	25	33	
24	Żółta	0.7	19	18	

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 47 Dotyczy Części nr 142 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kaniul o poniższym opisie?

Kaniula dożylna bezpieczna z portem i skrzydełkami, sterylna, igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonane z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR, wyposażona w skrzydełka, wyposażona w koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru, z portem boczny, 6 linie RTG, brak lateksu, nie zawiera ftalanów, filtr hydrofobowy, jałowa, okres trwałości 5 lat, instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

		Kaniula			
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
14	Pomarańczowa	2.1	45	270	
16	Szara	1.8	45	200	
18	Zielona	1.3	45/32	85	
20	Różowa	1.1	32/25	55	
22	Niebieska	0.9	25	33	
24	Żółta	0.7	19	18	

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 48 Dotyczy Części nr 142, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koreczka z trzpieniem wystającym poza krawędź korka, pakowanego w opakowanie umożliwiające jego aseptyczne użycie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 Dotyczy Części nr 152

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie woreczków do pobierania próbek moczu bez dodatkowej pianki oraz z rozróżnieniem dla chłopców oraz dziewczynek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 50 dotyczy Części nr 155 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zaciskaczy do pępownicy z pojedynczą blokadą zapobiegającą przypadkowemu otwarciu spełniającymi resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51 Dotyczy Części nr 175

Czy Zamawiający odpuści żel znieczulający o pojemności 11g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 Dotyczy Części nr 220 poz. 1

Czy Zamawiający odpuści system do nawilżania o pojemności 500ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 53 Dotyczy Części nr 223 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania bez ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 54 Dotyczy Części nr 223 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania z linią rtg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 55 Dotyczy Części nr 223 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania skalowanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 56 Dotyczy Części nr 223 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania z nazwą importera/dystrybutora bezpośrednio na cewniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

UCZESTNIK 33

Pytanie 1 Część 18

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów brzusznych silikonowanych, o wysokiej elastyczności i sprężystości – odpornych na załamania, zapakowanych podłużnie, o średnicy od 10F zamiast od 8F, wzrost średnicy co 2F w wymaganym zakresie, z 7 otworami na dł. ok. 10 cm – nieulegającymi zamknięciu podczas zgięcia drenu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część 25

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Redon, z otworami bocznymi (otwory eliptyczne - niezamykające się podczas zgięcia drenu na dł. 10 cm), bez oznaczenia na drenie w odległości 19-20 cm. Dren zapakowany podłużnie. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Część 26

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Redon, z otworami bocznymi (otwory eliptyczne - niezamykające się podczas zgięcia drenu na dł. 10 cm), bez oznaczenia na drenie w odległości 19-20 cm. Dren zapakowany podłużnie. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część 27

Czy Zamawiający wymaga, aby pojemnik Redon posiadał harmonijkę w dolnej części, w celu wytworzenia podciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5 Część 28

Czy Zamawiający wymaga, aby pojemnik Redon posiadał harmonijkę w dolnej części, w celu wytworzenia podciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Część 55

Pytanie 6 Część 55, poz. 1 – 11:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego z uchwytem w kształcie klepsydry, dwubocznie rowkowanym - zapewniającym najwyższą ergonomię podczas wklucia oraz wykonanym z krystalicznie przezroczystego poliwęglanu, celu doskonałej wizualizacji płynu mózgowo-rdzeniowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Część 163

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 2 zestawu z cewnikiem 3F x 10 cm lub 2F x 8 cm, zamiast 2F x 10 cm. Pozostałe parametry opisanych zestawów zgodne z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 3Fx10 cm.

Pytanie 8 Część 164

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 9 zestawu z cewnikiem 9F x 20 cm lub 8F x 15 cm, zamiast 9F x 15 cm. Pozostałe parametry opisanych zestawów zgodne z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 9Fx20 cm.

Pytanie 9 Część 169

Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik zewnątrżoponowy posiadał specjalną miękką atraumatyczną końcówkę ułatwiającą wprowadzenie do przestrzeni zewnątrżoponowej oraz zabezpieczającą przed przebicciem opony twardej? Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czytelnych znaczników długości wyraźnie kontrastujących na przebiegu cewnika w kolorze czarnym zamiast niebieskim, z miękką atraumatyczną końcówką w kolorze niebieskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 10 Część 189

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników z płynną regulacją bez wyczuwalnego momentu przeskoku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Część 209

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodników spełniających wszystkie wymagane parametry o długości całkowitej końcówki wynoszącej 14 cm zamiast opisanych 13cm i 19 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 34

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Części 54 poz. 1 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,7x40mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Części 54 poz. 5 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,9x90mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Części 54 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 1,2x88mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Części 81 poz. 1,2 opuści wycenę myjki w kształcie rękawicy, bez palców, wykonanej z włókniny o gramaturze 100 g/m², w rozmiarze 15x23cm, nasączonej łagodnym płynem kosmetycznym do mycia, o obojętnym pH, bez zawartości alkoholu, z aloesem i wit. E, pakowane x 8szt., z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Części 104 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrząd do infuzji (typ IS), jałowy, nietoksyczny, niepirogenny, zaopatrzony w antybakteryjny, hydrofobowy filtr powietrza z samodomykającą się klapką, rolkowy regulator przepływu, igła biorcza z trzema otworami do poboru płynu/leku i jednym otworem do wyrównywania ciśnienia w opakowaniu, komora kropłowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml, filtr płynu 15 µm±2, komora kropłowa o długości min. 62mm z zaznaczonym sugerowanym poziomem płynu w komorze, zacisk rolkowy z miejscem na dren i igłę biorczą, dren o długości min. 150 cm zakończony końcówką Luer-Lock, zabezpieczoną korkiem z filtrem hydrofobowym umożliwiającym wypełnienie drenu bez zdejmowania korka, całość wolna od ftalanów, lateksu i DEHP (informacja na opakowaniu jednostkowym) Przyrząd zabezpieczony foliową opaską stabilizującą, pakowany pojedynczo w opakowaniu folia-papier”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Części 106 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrządy do przetaczania krwi typ TS z dużą komorą kropłową, o długości minimum 90 mm w części przezroczystej, 20 kropli= 1 ml +/-0,1ml, wykonany z tworzywa nie zawierającego ftalanów, wtopiony w komorę kropłową filtr krwi o wielkości oczek 200 µm, dren o długości 150 cm, posiada precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni, rolka w kolorze czerwonym, igła biorcza jednokanałowa bez odpowietrznika, sterylizowany EO, opakowanie przyrządu blister-pack (folia-papier). Brak zawartości lateksu i DEHP, potwierdzone oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Części 127 poz. 1-3 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Części 127 poz. 4 dopuści wycenę op. x 50 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w Części 128 poz. 1,2 dopuści wycenę powszechnie stosowanych 3-częściowych, posiadających biały tłok strzykawek do pomp infuzyjnych firmy Margomed, kompatybilnych z wszystkimi pompami występującymi na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Części 130 dopuści wycenę strzykawki z igłą w rozmiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź: tak, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w Części 130 dopuści wycenę strzykawki z igłą w rozmiarze 0,33x12mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w Części 142 poz. 1 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

„Kaniuła obwodowa dożylna bezpieczna, z elastycznymi skrzydełkami stabilizującymi kaniulę w żyłę, z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego, wykonana z poliuretanu, wyposażona w automatyczny zatrzask o gładkich krawędziach zabezpieczający personel przed zakłuciem, zadrapaniem, uruchamiany zaraz po użyciu igły. Posiadająca wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej zapobiegającej wypływowi krwi w momencie wkłucia oraz 6 pasków radiocieniujących. Opakowanie odporne na przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości. Koreczek z trzpieniem standardowym, zapewniający pełne zamknięcie światła kaniuli, nazwa producenta na koreczku portu bocznego oraz opakowaniu jednostkowym. Rozmiary od 24G dl. 19mm - przepływ 23ml/min; 22G dl. 25mm. - przepływ 36ml/min; 20G dl. 25mm. - przepływ 65ml/min; 20G dl. 32mm. - przepływ 61ml/min; 18G dl. 32mm. - przepływ 105ml/min; 18G dl. 45mm. - przepływ 100ml/min; 17G dl. 45mm. - przepływ 142ml/min; 16G dl. 45mm. - przepływ 200ml/min; 14G dl. 45mm. - przepływ 305ml/min?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w Części 142 poz. 2 dopuści wycenę koreczka z trzpieniem powyżej krawędzi, zapewniającym pełne zamknięcie światła kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w Części 142 poz. 2-3 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w Części 189 dopuści wycenę standardowego kranika do podawania tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków, z wyczuwalnym momentem przeskoku z pozycji o/z, odpornego na ciśnienie powyżej 3,5 Bara?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Część 183 poz. 2.

Czy zamawiający dopuści linię boczną bez portu bocznego o objętości wypełnienia 2,4 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Część 183 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje linii bocznej z portem bezigłowym czy bez portu.

Odpowiedź: bez portu

Pytanie 18 Część 207 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści aparat o długości całkowitej 210-220 cm, objętość wypełnienia ok. 13-14 ml, zestaw rozbudowany o zawór zwrotny na końcu drenu, który zapobiega cofaniu się krwi oraz dodatkowy port na dystalnym odcinku drenu (do bolusa). Dren bursztynowy, wykonany z poliuretanu? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 19 Część 206 poz. 2 i 3

Czy zamawiający dopuści uniwersalną nakładkę na fiolkę pasującą na fiołki w rozmiarze 20 mm i 13 mm z bocznymi stabilizatorami. Kolec ścięty ułatwiający pobranie leku z fiołki. Bezigłowy, dwukierunkowy, samozamykający się zawór z gładką powierzchnią, łatwa do dezynfekcji, port zabezpieczony jednorazowym korkiem zabezpieczającym przed przypadkową kontaminacją podczas wyjmowania z opakowania, nasadka zabezpieczająca ostrze nakłuwające wykonana z PP, dwa boczne stabilizatory wykonane z MABS, filtr hydrofobowy 0,2 mikrona znajdujący się w kanale powietrznym, objętość wypełnienia 0,09 ml, szybkość przepływu 350 ml/min. Wolny od lateksu i części metalowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 Część 206 poz. 4

Czy zamawiający dopuści wycenę przyrządu z zaworem bezigłowym jak na poniższym obrazku, do pobierania płynu z worków, o długości 8,5cm i przestrzeni martwej 0,55ml, membrana typu split-septum?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w Części 216 poz. 1,2 miał na myśli bezigłowe nasadki na fiolkę?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w Części 219 dopuści wycenę zaworu bezigłowego z obudową wykonaną z kopoliestru, o czasie użytkowania 7dni/600 użyć, objętości wypełnieni 0,045ml i przepływie do 540 ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 35

Pytanie 1 Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do wielokrotnego aspirowania płynów opakowań zbiorczych portem bezigłowym z dezynfekowalną membraną uniemożliwiającą przypadkowe wydostawanie się leku na zewnątrz po rozłączeniu strzykawki oraz stanowiącym zatyczkę zamykającą łącznik do pobierania leku, zapewniającą ochronę przed zanieczyszczeniami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 104

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 150 cm**, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dl. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwi obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie oczekuje.

Pakiet 105

Pytanie 4 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą wolną od PCV

Odpowiedź: Zamawiający dopuszczenie oczekuje.

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwi obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie oczekuje.

Pakiet 106

Pytanie 3 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przyrządu do przetaczania płynów krwi z komorą wolną od PCV

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy do przetaczania krwi były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwi obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 109

Pytanie 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. ,zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dl. 180 cm, objętość wypełnienia drenu 14 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie

umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 150 szt.

Odpowiedź: nie dotyczy części 109

Pytanie 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. ,zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 180 cm, objętość wypełnienia drenu 14 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, wyposażony w korek z filtrem hydrofobowym umożliwiającym wypełnienie drenu bez zdejmowania korka, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 150 szt

Odpowiedź: nie dotyczy części 109

Pakiet 126

Pytanie 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje strzykawki cewnikowej z łącznikiem luer/wymienną końcówką umocowaną na tłoku w specjalnym otworze

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby strzykawki były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwi obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Pakiet 127

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kompatybilność strzykawek z lekami cytostatycznymi była potwierdzona oświadczeniem producenta dołączonym do oferty

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby strzykawki były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby strzykawki były pakowane w opakowanie 1 szt. z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia aseptyczne otwarcie opakowania od strony tłoka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Pakiet 132

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje strzykawek doustnych sterylnych, zapakowanych razem z koreczkiem zabezpieczającym na czas transportu preparatu do pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Pakiet 135

Prosimy Zamawiającego czy oczekuje zaoferowania strzykawka wypełnionej 0,9% NaCl o pojemności 10ml gotowej do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji użycia producenta)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Pakiet 182

Poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie pompy elastomerowej jednorazowego użytku do podawania cytostatyków. Pojemność nominalna 275 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 2ml/h. Zbiornik wykonany z elastomeru silikonowego, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV, z filtrem cząsteczkowym 5 mikronów, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu min.95 cm odporny na zginanie, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym min. 7PSI, filtr na drenie, sterylizowacja EO.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie pompy elastomerowej jednorazowego użytku do podawania cytostatyków. Pojemność nominalna 275 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 5ml/h, czas pracy do 48h. Zbiornik wykonany z elastomeru silikonowego, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV, z filtrem cząsteczkowym 5 mikronów, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu min.95 cm odporny na zginanie, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym min. 7PSI, filtr na drenie, sterylizowacja EO. Pompa posiada dedykowany pokrowiec.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Poz.1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dla bezpieczeństwa pacjenta pompa powinna posiadać obudowę i dren chroniący leki światłoczułe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 Poz.1 i 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oceniając w ocenie jakościowej parametr brak filtra powietrza na przebiegu linii infuzyjnej analogicznie będzie oceniał również obecność na drenie klemy umożliwiającej zatrzymanie infuzji w sytuacjach nagłych bez konieczności odłączania pompy od pacjenta co jest ważnym elementem zapewniającym bezpieczeństwo pacjenta ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 19 Poz.1 i 2

Ze względu na to, że pompy różnych producentów mają różną konstrukcję zapewniającą bezpieczeństwo pacjenta, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rozszerzenie konkurencyjności i przyznanie punktacji w ocenie jakościowej zamiast braku filtra na przebiegu linii to braku możliwości przedostania się pęcherzyków powietrza do krwioobiegu pacjenta (bez względu na zastosowane przez producenta rozwiązanie)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 20 Poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie pompy elastomerowej wykorzystującej zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Filtr 5um na drenie dla ochrony pacjenta przed zatorami powietrznymi. Dren łączący długość min. 128 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną zatyczkę, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Pompa z klamą umożliwiającą przyczepienie pompy do ubrania. Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 250ml ml, objętość minimalna: 200 ml i objętość maksymalna 320 ml. Obudowa, filtr i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 183

Pytanie 21 Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej linii bocznej z zaworem bezigłowym o poniższych parametrach:

Zestaw do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatraskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej linii bocznej z zaworem bezigłowym o poniższych parametrach:

Zestaw do przygotowania cytostatyków z drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji oraz zacisk zatraskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml. Zestaw do worka i butelki.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 23 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej zestawu do podaży cytostatyków o poniższych parametrach: Linia infuzyjna bursztynowa o długości ok.186 cm do podawania cytostatyków z 1 bocznym portem bezigłowym nad komorą kroplową do podłączenia pojemnika z lekiem. W dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się leku do drenu. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu. Dren z poliuretanu. Objętość wypełnienia 11,9 ml. Przyrząd nie zawiera DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 89

Pytanie 24 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie osłony w rozmiarze 15 x 298 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 Pakiet 16

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie czepka o średnicy 53cm +/- 1 cm? Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 Pakiet 17

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Czepek o kroju furażerki, uniwersalny, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana ze wzmocnionej siecią podłużnych i poprzecznych włókien włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m², szerokość chłonnej części bocznej min. 12 cm na całym obwodzie, co umożliwia całkowite przykrycie czoła, skroni i potylicy oraz część górna, przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m². Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 Pakiet 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka z przewiewnej włókniny wiskozowej typu Spunlace. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 Pakiet 20

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje samego drenu czy zestawu drenu z końcówką do odsysania?

Odpowiedź: dren z końcówką do odsysania.

Pytanie 29 Pakiet 20

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje samego drenu czy zestawu drenu z końcówką do odsysania?

Odpowiedź: dren z końcówką do odsysania.

Pytanie 30 Pakiet 20 poz. 1,2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 300 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 31 Pakiet 20

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 300 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

LUB

Prosimy o dopuszczenie drenu o długości 360 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32 Pakiet 22

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej 7 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 33 Pakiet 92

Czy zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu był rysunek ostrza w skali 1:1?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 34 Pakiet 195

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych o poniższym opisie kompatybilnych ze **Strzygarka chirurgiczna Medline, bezprzewodowa, wodoodporna**, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę.

Ostrza uniwersalne jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu ; pakowane: 1szt / blister; 50 blisterów/ pudełko

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 35 Pakiet 149. Poz.1

Zew względu na zmiany wprowadzone przez producenta, czy zamawiający będzie wymagał: Worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym z czasem stosowania do 7 dni, pojemność 2000 ml, miękki półprzezroczysty dren nie ulegający odkształceniom o długości 100 cm zakończony sztywnym, uniwersalnym łącznikiem do cewnika, zawór spustowy przesuwany typu T o średnicy wewnętrznej 13mm bez elementów wchodzących w strumień przepływu , zawór antyzwrotny NRV, samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek (NFSP), worek z podwójnym zgrzewem, z wysoką dokładnością pomiaru, skalowany co 25 ml do 100 ml, a następnie co 100 ml do 2000 ml, tylna, biała ściana worka do wizualizacji poziomu i koloru moczu, zacisk drenu. Produkt jednorazowego użytku, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 Pakiet 171

Prosimy o dopuszczenie: Worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym z czasem stosowania do 7 dni, pojemność 2000 ml, miękki półprzezroczysty dren nie ulegający odkształceniom o długości 100 cm zakończony sztywnym, uniwersalnym łącznikiem do cewnika, zawór spustowy przesuwany typu T o średnicy wewnętrznej 13mm bez elementów wchodzących w strumień przepływu , zawór antyzwrotny NRV, samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek (NFSP), worek z podwójnym zgrzewem, z wysoką dokładnością pomiaru, skalowany co 25 ml do 100 ml, a następnie co 100 ml do 2000 ml, tylna, biała ściana worka do wizualizacji poziomu i koloru moczu, zacisk drenu. Produkt jednorazowego użytku, sterylny.

Odpowiedź: pytanie nie dotyczy części 171.

Pytanie 37 Pakiet 196

Zew względu na zmiany wprowadzone przez producenta, czy zamawiający będzie wymagał:

Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną obejmujący sterylnie zapakowane: system do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego. 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a systemem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik zapobiega cofaniu się moczu z systemu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 38 Pakiet 220

Prosimy o dopuszczenie:

Poz. 1

Jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą 340 ml sterylizowany gorącą parą wodną (A) ze sterylnym adapterem fabrycznie zapakowane w jedno opakowanie. Zestaw do nawilżania tlenu do włączenia w linię gazową, który utrzymuje system zamknięty podczas procedury. Na dnie zbiornika minimum 20 drożnych otworów zapewniających wydajność nawilżania min. 4,55 ml/godz. przy przepływie 5 L/min. Adapter w rozmiarze 9/16 cala. Sterylna woda o wysokim stopniu czystości: destylowana, dejonizowana, odchlorowana, minimum 2 razy filtrowana, apirogenna, zgodna ze standardem USP. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN

Poz. 2

Jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą 650ml sterylizowany gorącą parą wodną (A) ze sterylnym adapterem fabrycznie zapakowane w jedno opakowanie. Zestaw do nawilżania tlenu do włączenia w linię gazową, który utrzymuje system zamknięty podczas procedury. Na dnie zbiornika minimum 20 drożnych otworów zapewniających wydajność nawilżania min. 4,55 ml/godz. przy przepływie 5 L/min. Adapter w rozmiarze 9/16 cala. Sterylna woda o wysokim stopniu czystości: destylowana, dejonizowana, odchlorowana, minimum 2 razy filtrowana, apirogenna, zgodna ze standardem USP. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 36

Pytanie 1 Pak 45 pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego Hygroster firmy Covidien / Medtronic antybakteryjnego i antywirusowego, sterylny, mechaniczny, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów nie mniejszej niż 99,99%, skuteczność filtracji względem NaCl nie niższa niż 99,76%, zakres objętości oddechowych ograniczony do zakresu 300 – 1500ml, z portem kapno, utrata wilgoci przy VT=500ml nie większa niż 6,0mg H₂O/L, skuteczność nawilżania nie niższa niż 34mg H₂O/L przy VT500ml, opór przepływu nie wyższy niż 2,5 cm H₂O przy 60L/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 37

Dotyczy wzoru umowy:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić Strony, opisanej w par. 6 pkt 8 z poziomu 30% do 10% wartości umowy brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kar umownych opisanych w par. 6 pkt 1 i 2 z poziomu 0,5% do 0,2% za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 38

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać nyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest

w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 3

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 ust. 1, 2, 4, w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawiają wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie techniczne:

Pytanie 4 Część 94:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

UCZESTNIK 39

Pytanie 1 Część 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w aparatu bez zastawki.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2 Część 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o długości 600 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3 Część 16, część 17, część 43,

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 4 Część 16,

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka typu beret wykonanego z włókny PP o gramaturze 18 g/m².

Odpowiedź: TAK

Pytanie 5 Część 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka typu furażerka zgodnego z opisem

- *Czepek w kształcie furażerki z gumką w tylnej części*
- *Na bokach wykonana z chłonnego, przewodnego materiału z włókny typu Spunlace o gramaturze 45g/m² w kolorze niebieskim*
- *Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m² w kolorze białym*
- *Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia*
- *Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk*

Odpowiedź: TAK

Część 43.

Pytanie 6

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1 mogą być wyrobami medycznymi, **prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?**

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 7

Jeżeli Zamawiający **nie** oczekuje fartuchów chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny spełniających normę EN 13795-1, to **czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących wyrobem higienicznym**

Odpowiedź: Dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 8

Jeżeli Zamawiający **nie** oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to **czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje** fartuchów sklasyfikowanych jako Środek Ochrony Indywidualnej lub fartuch higieniczny. Potwierdza to aktualny Komunikat Prezesa Urzędu z dnia 24 maja 2024 r. w sprawie zasad określania statusu regulacyjnego odzieży medycznej:

<https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-24-maja-2024-r-w-sprawie-zasad-okre%C5%9Blenia-statusu-regulacyjnego>

Prosimy o zapoznanie się z treścią komunikatu oraz WIAŻĄCA INFORMACJA STAWKOWA (WIS), którą przesyłamy w załączeniu

Odpowiedź: Dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 9 Część 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów w rozmiarze OD XS DO XXXL

Odpowiedź: TAK

Pytanie 10 Część 44

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1 mogą być wyrobami medycznymi, **prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?**

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 11

Jeżeli Zamawiający **nie** oczekuje fartuchów chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny spełniających normę EN 13795-1, to **czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących wyrobem higienicznym**

Odpowiedź: Dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 12

Jeżeli Zamawiający **nie** oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to **czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje** fartuchów sklasyfikowanych jako Środek Ochrony Indywidualnej lub fartuch higieniczny. Potwierdza to aktualny Komunikat Prezesa Urzędu z dnia 24 maja 2024 r. w sprawie zasad określania statusu regulacyjnego odzieży medycznej:

<https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-24-maja-2024-r-w-sprawie-zasad-okre%C5%9Blania-statusu-regulacyjnego>

Prosimy o zapoznanie się z treścią komunikatu oraz WIAŻĄCA INFORMACJA STAWKOWA (WIS), którą przesyłamy w załączeniu

Odpowiedź: Dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 13 Część 44

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 14 Część 51 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 15 Część 53

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 16 Część 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły o szlifie ołówkowym z otworem bocznym w rozmiarze 1,2 x 40 mm

Odpowiedź: TAK

Pytanie 17 Część 57 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 0,33 x 12,7 mm .

Odpowiedź: TAK

Pytanie 18 Część 66

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli dla położnic w rozmiarze tylko XL, XXL.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 19 Część 67

Prosimy o zmniejszenie ilości próbek 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 20 Część 84

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: TAK

Część 88

Pytanie 21

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga przepuszczalności światła UV na poziomie nie więcej niż 10% w zakresie długości fal 200-450 nm.

W przypadku braku sprecyzowania tego parametru, w pakiecie nr 15 można będzie zaoferować zwykłe worki na odpady komunalne. Czy wymaga badań potwierdzających w zakresie sprawdzenia przepuszczalności światła UV?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 22

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga worków z dodatkową taśmą klejącą?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 23 Część 100

Prosimy o zmniejszenie ilości próbek 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 24 Część 104

Prosimy o dopuszczenie przyrządu zgodnego z opisem:

Przyrząd posiadający uniwersalny ostry kolec dwukanałowy

- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie

- Komora kroplowa o długości 62 mm

- Kroplomierz (20 kropli = $1,0 \text{ ml} \pm 0,1 \text{ ml}$)

- $15 \mu\text{m}$ filtr płynu

- Zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu

- Logo identyfikujące na zaciskaczu

- Dren długości 150 cm

- Opakowanie papier-folia

- Wolny od ftalanów, sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 25 Część 104

Prosimy Zamawiającego o dostąpienie od wymogu definicji NIOSH jest to (National Institute for Occupational Safety and Health) to Narodowy Instytut Bezpieczeństwa i Higieny Pracy, który jest federalną agencją USA odpowiedzialną za prowadzenie badań i wydawanie zaleceń dotyczących zapobiegania urazom i chorobom związanym z pracą. **Jednocześnie należy zauważyć i wymagana przez Państwa definicja odnosi się do Narodowego Instytutu Bezpieczeństwa i Higieny Pracy (NIOSH):** opisuje również Protokół testów wydajnościowych dla wyrobów do transferu w systemie zamkniętym stosowanych **w przemyśle farmaceutycznym** przy przygotowaniu i podawaniu leków niebezpiecznych, dlatego też nie ma zastosowania w przypadku przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 26 Część 105

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 27 Część 106

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 28 Część 95

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem o średnicy wewnętrznej 3,0mm.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 29 Część 107

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu zgodnego z opisem:

Przyrząd do infuzji (typ IS), jałowy, nietoksyczny, niepirogenny, zaopatrzony w antybakteryjny, hydrofobowy filtr powietrza z samodomykającą się klapką, rolkowy regulator przepływu, igła biorcza z trzema otworami do poboru płynu/leku i jednym otworem do wyrównywania ciśnienia w opakowaniu, komora kroplowa 20 kropli = $1 \text{ ml} \pm 0,1 \text{ ml}$, filtr płynu $15 \mu\text{m} \pm 2$, komora kroplowa o długości min. 62mm zacisk rolkowy z miejscem na dren i igłę biorczą, dren o długości 180 cm zakończony końcówką Luer-Lock, zabezpieczoną korkiem z filtrem hydrofobowym umożliwiającym wypełnienie drenu bez zdejmowania korka, całość wolna od ftalanów, lateksu i DEHP (informacja na opakowaniu jednostkowym) Przyrząd pakowany pojedynczo w opakowaniu folia-papier

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 30 Część nr 108

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 31 Część 108

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu zgodnego z opisem

Aparat do szybkiego przygotowania kroplówki i bezpiecznej infuzji – przezroczysty mocny kolec o powierzchni satynowanej uniemożliwiającej wysuwanie się z butelki (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem powietrza o skuteczności min. 96 %, samozamykającym się korkiem, długa komora kroplowa podzielona pierścieniem na dwie części, górna część twarda, dolna część komory kroplowej elastyczna w celu łatwego ustawienia płynu, precyzyjny

zacisk rolkowy z miejscem na kołec komory kroplowej oraz miejscem do podwieszenia drenu, filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu podczas jego wypełniania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu, łącznik obrotowy na końcu drenu, dren o długości min. 180 cm, opaska stabilizująca przyrząd w opakowaniu. Nie zawiera lateksu i ftalanów, niepirogenny. Opakowanie papier-folia Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 32 Część nr 122

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 33 Część nr 123

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 34 Część 125 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 35 Część 125 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 20 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 36 Część 127 poz.1-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 2,5 ml,5-6ml; 10-12ml; 20-22ml; 30-33ml; 50-60ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 37 Część 127 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 38 Część 127 poz.1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przeliczenia strzykawek na opakowania po 100 szt w/w pozycjach

Odpowiedź: TAK

Pytanie 39 Część 127 poz.4-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przeliczenia strzykawek na opakowania po 50 szt w/w pozycjach.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 40 Część 128

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 41 Część 129

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 42 Część 130

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt

Odpowiedź: TAK

Pytanie 43 Część 130

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny U-40 z igłą w rozmiarze 0,4x13mm.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 44 Część 131

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z wtopioną igłą w rozmiarze 0,33x12,7mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 45 Część 131

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 46 Część 133

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 47 Część 142 poz.1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o opisanych parametrach:

- Wykonana z najlepszej jakości biokompatybilnego medycznego PUR
- Wyposażona w sześć pasekó radiocieninujących – widoczna w RTG i USG
- Wyposażona w metalowy automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci zatrząsku na końcu igły
- Posiada filtr hydrofobowy, który zapobiega przeciekaniu krwi podczas kaniulacji
- Silikonowa zastawka w porcie iniekcyjnym zapobiega cofaniu się krwi
- Transparentna komora wpływu wstecznego zapewnia natychmiastową kontrolę poprawności wklucia.
- Skrzydełka oraz korek portu górnego (iniekcyjnego) kodowany kolorystycznie
- Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany
- Gładka miękka, elastyczna powierzchnia
- Stożkowe zakończenie cewnika jest ustawione osiowo ze skosem igły aby zapewnić łagodne przejście z igły do cewnika
- Elastyczne skrzydełka w pozycji złożonej z dziurkami umożliwiają zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przyszycie co przekłada się na lepszą stabilizację kaniuli w żyłę,
- Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej, tylny szlif zapewnia ostrość igły co ułatwia wklucie i poprawia komfort pacjenta podczas kaniulacji
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed zanieczyszczeniem
- Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia
- Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna w rozmiarze, posiadająca wymagane badania

Rozmiar Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar	Długość
			mm	mm
14G	Pomarańczowy	270	2,1	45
16G	Szary	200	1,8	45
17G	Biały	140	1,4	45
18G	Zielony	85	1,3	32
18G	Zielony	85	1,3	45
20G	Różowy	55	1,1	32
20G	Różowy	55	1,1	25
22G	Niebieski	33	0,9	25
24G	Żółty	18	0,7	19

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 48 Część 142 poz.2, poz.3

Prosimy zamawiającego o możliwości przeliczenia w/w pozycji na opakowani po 100 szt. w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 49 Część 189

Prosimy o dopuszczenie kranika z pokrętłem w kolorze niebieskim i czerwonym.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 50 Część 189 ,część 190,

Prosimy o dopuszczenie kranika bez znaczników

Odpowiedź: TAK

Pytanie 51 Część 189, część 190

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 52 Część 216 poz. 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 53 Część 219

Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego o objętości wypełnienia 0,085 ml i przepływie 320 ml/min

Odpowiedź: TAK

Pytanie 54 Część 219

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: TAK

UCZESTNIK 40

Pakiet 45

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuści filtr o poniższej charakterystyce:

Sterylny filtr elektrostatyczny, antybakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince z TPE, z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,998%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce *Bacillus subtilis* (wymiały 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, utrata wilgoci 6 mg H₂O/L, zwrot wilgoci przy VT 500ml – 32,3 mg H₂O/L, opór przepływu przy @30L/min – 1,6cm H₂O, opór przepływu przy @60L/min - 2.7cm H₂O, przestrzeń martwa max. 57ml, waga 31g, objętość oddechowa min. 180 ml złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24h, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Podpunkt 2

Pytanie 2: Czy zamawiający dopuści filtr o następującej charakterystyce:

Sterylny filtr elektrostatyczny pediatryczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonany z celulozy, z portem do kapnografii z kapturkiem na lince z TPE, skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,99% potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce *Bacillus subtilis* (wymiały 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, utrata wilgoci 8,4 mg H₂O/L, zwrot wilgoci 30,2 mg H₂O/L, opór przepływu przy @30L/min – 2,2cm H₂O, opór przepływu przy @11L/min – 0,8cm H₂O, waga 20 g, przestrzeń martwa 28 ml, minimalna objętość oddechowa 90 ml, złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24h,?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Podpunkt 3:

Pytanie3 Czy zamawiający dopuści filtr o poniższej charakterystyce:

Filtr elektrostatyczny noworodkowy, antybakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince z TPE, z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,99%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce *Bacillus subtilis* (wymiały 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, przestrzeń martwa 11 ml, waga 11 g, wydajność nawilżania 26,8 ml H₂O/l, objętość oddechowa min. 35ml, złącze proste 15M-15F, o czasie stosowania 24h, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Podpunkt 4:

Pytanie 4 :

Czy zamawiający dopuści filtr o poniższej charakterystyce:

Sterylny filtr elektrostatyczny anestezjologiczny, antybakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince z TPE, skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,998%, potwierdzona protokołami z

niezależnych laboratoriów badana na cząstce *Bacillus subtilis* (wymiały 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, opór przepływu przy @30L/min - 0.8cm H₂O, opór przepływu @60L/min - 2.0cm H₂O, przestrzeń martwa 42ml, waga 23g, objętość oddechowa min. 150ml, złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24h, pakowany pojedynczo

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Podpunkt 5

Pytanie 5: Czy zamawiający dopuści filtr o następującej charakterystyce: Filtr elektrostatyczny noworodkowy, antybakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince z TPE, z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,99%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce *Bacillus subtilis* (wymiały 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, przestrzeń martwa 11 ml, waga 11 g, wydajność nawilżania 26,8 ml H₂O/l, objętość oddechowa min. 35ml, złącze proste 15M-15F, o czasie stosowania 24h, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo..

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Podpunkt 6:

Pytanie 6: Czy zamawiający dopuści filtr o następującej charakterystyce:

Filtr mechaniczny jednorazowego użytku z wymiennikiem ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 63 ml, wydajności nawilżenia 23 mg H₂O/l powietrza, posiadający wysoki stopień filtracji bakterii i wirusów na poziomie 99,999%, o masie 36g i oporze przepływu 1,6 cm H₂O. Dodatkowo posiada zawór LuerLock z kapturkiem osłaniającym przymocowanym na stałe do filtra, sterylny.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Podpunkt 7

Pytanie 7: Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o poniższej charakterystyce:

Wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z pianki medycznej, z dwumembranowym antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, zatraskowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego, utrata wilgoci 13,2 mg H₂O/L, zwrot wilgoci 26 mg H₂O/L, opór przepływu przy @30L/min 0,3 cm H₂O, opór przepływu przy @60L/min 0,6 H₂O, przestrzeń martwa 19ml, waga 8g, minimalna objętość oddechowa >60ml, wejście 15F, sterylny lub mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pakiet 75

Pytanie 8: Czy zamawiający dopuści maski o następującej charakterystyce i rozmiarach:

Maska anestetyczna Clearlite jest wykonana z dwóch różnych typów materiału. Odpowiednio sztywna kopuła posiada krystalicznie przezroczystą formę, która zapewnia doskonałą widoczność twarzy pacjenta. Kołnierz jest wykonany z termoplastycznego konglomeratu tworzyw sztucznych, który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu. To ta cecha zapewnia masce Clearlite możliwość przylegania do tak różnych typów ludzkiej twarzy. Mankiet uszczelniający jest kodowany kolorem, co ułatwia rozpoznanie rozmiaru maski.

- jednorazowego użytku
- mikrobiologicznie czysta
- pakowana pojedynczo
- średnica 22F
- opakowanie typu folia-folia zawiera medialną perforację ułatwiającą bezpieczne otwieranie

Rozmiary:

Rozmiar 6-maski dla bardzo dużej osoby dorosłej, zakończenie 22F, z pierścieniem lub bez pierścienia mocującego, kolor mankieta czerwony

Rozmiar 5- maska dla dużej osoby dorosłej, zakończenie 22F, z pierścieniem lub bez pierścienia mocującego, kolor mankieta pomarańczowy

Rozmiar 4- maska dla średniej osoby dorosłej, zakończenie 22F, z pierścieniem lub bez pierścienia mocującego, kolor mankieta zielony

Rozmiar 3- maska dla małej osoby dorosłej, zakończenie 22F, z pierścieniem lub bez pierścienia mocującego, kolor mankieta żółty

Rozmiar 2- maska dla dziecka, zakończenie 22F, z pierścieniem lub bez pierścienia mocującego, kolor mankieta biały

Rozmiar 1- maska dla niemowlęcia, zakończenie 15M, z bez pierścienia mocującego, kolor mankietu szary
Rozmiar 0- maska noworodka, zakończenie 15M, bez pierścienia mocującego, kolor mankietu jasno niebieski
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 80

Pytanie 9: Czy zamawiający dopuści Maskę nie posiadającą blaszki z wyprofilowanym zachyłkiem nosowym pozwalającym na idealne dopasowanie do pacjenta, posiadającą zastawki z delikatnego, medycznego materiału w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 82

Pytanie 9:



Czy zamawiający dopuści Nebulizator z łącznikiem gładkim typu T z ustnikiem i drenem o przekroju gwiazdkowym odpornym na zagięcia , nebulizator o pojemności 10ml, skalowany co 2ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 120

Pytanie 10:

Czy zamawiający dopuści rurki o następujących parametrach wielkościowych i kolorystycznych:

Guedel airway		size 5 (12.0)	70	
Guedel airway		size 4 (10.0)	80	
Guedel airway		size 3 (9.0)	80	
Guedel airway		size 2 (8.0)	100	
Guedel airway		size 1.5 (7.0)	70	
Guedel airway		size 1 (6.5)	20	
Guedel airway		size 0 (5.5)	25	
Guedel airway		size 00 (5.0)	25	
Guedel airway		size 000 (3.5)	25	

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 176

Pytanie 11 : Czy zamawiający dopuści układ z o długości 2000cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 213

Pytanie 12: Czy zamawiający dopuści zestaw z jedną maską? Czy zamawiający dopuści worek oddechowy dla dorosłych 1500 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pakiet 162

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści:

Zestaw z przetwornikami jednorazowymi do inwazyjnego monitorowania ciśnienia krwi. Jeden przetwornik. Całkowita długość linii ciśnieniowej 152cm; linia przezroczysta. Bez eliminatora zakłóceń rezonansowych, proponowane przetworniki ich nie wymagają. Pakowane pojedynczo, sterylne, apirogenne i nie zawierające lateksu. Kompatybilny z modułowym monitorem pacjenta BeneView T8 – poprzez kabel bezpinowy , połączenie typu telefonicznego z dodatkowych ochronnym kołnierzem.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pakiet 176

Pytanie 14:

Czy zamawiający dopuści układ z o długości 200cm?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 1 Część 176

Prosimy o dopuszczenie układów o dl. 1,6m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część 199 poz. 4

Prosimy o doprecyzowanie opisu, bieżący zapis zawiera rozszerzenie opisu, które nie dotyczy czepca do terapii wymiennych i innych.

Odpowiedź: Proszę część dotyczącą czepców.

Pytanie 3 Część 199 poz. 9

Wyspecyfikowany smoczek nie jest dostępny w Polsce. Prosimy o dopuszczenie zamiennego smoczka dla wcześniaków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 42

Pytanie 1. dot. pakietu 182 poz.1

Czy zamawiający dopuści asortyment posiadający następujące parametry ?

Pompa elastomerowa jednorazowego użytku do podawania cytostatyków. Pojemność (objętość nominalna) 250 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 2,1ml/h. Zbiornik wykonany z elastomerów, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV do długości fali 390mm – blokująca promienie UVB,UVC i większość promieni UVA. Objętość szczątkowa leku do 5,0ml, czas pracy do 120 godz., z filtrem cząsteczkowym 1,2 mikronów, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu do 105 cm odporny na zginanie, dokładność dozowania +/- 10%, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym 6,35-8,85PSI, posiadająca obszerne badania stabilności, sterylizowana radiacyjnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. dot. pakietu 182 poz.2

Czy zamawiający dopuści asortyment posiadający następujące parametry ? Pompa elastomerowa jednorazowego użytku do podawania cytostatyków. Pojemność(objętość nominalna) 250ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 5,2ml/h. Zbiornik wykonany z elastomerów, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV do długości fali 390mm – blokująca promienie UVB,UVC i większość promieni UVA. Objętość szczątkowa leku do 5ml, czas pracy do 48 godz., z filtrem cząsteczkowym 1,2 mikronów, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu do 105 cm odporny na zginanie, dokładność dozowania +/- 10%, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym 6,35-8,85PSI, posiadająca obszerne badania stabilności, sterylizowana radiacyjnie. Bezplatne dostarczanie pokrowców na infuzory, chroniące pompy elastomerowe przed zmianami temperatur oraz gwarantujące pacjentom komfortową i dyskretną podaż leku. (próbka – 4 szt.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 43

Pytanie 1 do pakietu 47

Czy Zamawiający może określić z drenem o jakiej średnicy wewnętrznej będzie współpracował filtr? informacja ta jest niezbędna w celu dobrania odpowiedniej średnicy końcówki filtra.

Odpowiedź: średnica 6mm

Pytanie 2 do pakietu 47

Czy Zamawiający dopuści filtr niejałowy do ssaka? Filtr ten zabezpiecza wnętrze urządzenia ssącego od ewentualnych przecieków płynów ustrojowych w trakcie odsysania. Filtr nie ma styczności z pacjentem i nie ma wpływu na pacjenta, wobec czego nie ma przesłanek do tego aby musiał być jałowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 do pakietu 47

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia 1 sztuki filtra jako próbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 do pakietu 48

Czy Zamawiający dopuści filtr niejałowy do ssaka? Filtr ten zabezpiecza wnętrze urządzenia ssącego (próżni) od ewentualnych przecieków płynów ustrojowych w trakcie odsysania. Filtr nie ma styczności z pacjentem i nie ma wpływu na pacjenta, wobec czego nie ma przesłanek do tego aby musiał być jałowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 do pakietu 48

Zależnie od odpowiedzi na poprzednie pytanie, czy Zamawiający dopuści filtry pakowane po 10 szt.? Zwracam właśnie uwagę, że filtry są przez producentów pakowane zbiorczo, ponieważ są niejałowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 do pakietu 48

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia 1 sztuki filtra jako próbki? Opakowanie zbiorcze zawiera 10 szt. dlatego złożenie 5 sztuk filtra i atak naruszy opakowanie.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7 do pakietu 48

Czy Zamawiający dopuści filtr o wymiarach wys. 46,2 mm x szer. 58 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje iż zmianie ulegają terminy:

- składania ofert, z dnia 2024-09-20 godz. 12:00 na dzień 2024-09-27 godz. 12:00.
- otwarcia ofert, z dnia 2024-09-20 godz. 13:00 na dzień 2024-09-27 godz. 13:00.
- Związania ofertą z dnia 18/12/2024r. na 25/12/2024r.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie ulega zmianie miejsce składania i otwarcia ofert.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania wraz z informacją o zmianie terminu składania i otwarcia ofert zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 29/PN/MN/2024 z dnia 19/08/2024r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach