

Szpital Powiatowy w Limanowej Imienia Miłosierdzia Bożego,
ul. Piłsudskiego 61,
34-600 Limanowa

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawy materiałów medycznych ujęte w 18 zadaniach.

Numer referencyjny: NZ-26-2024-46-D-P-A

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, **Szpital Powiatowy w Limanowej Imienia Miłosierdzia Bożego, Sekcja Zamówień Publicznych**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

ZESTAW NR 1

Pytanie 1. Dotyczy Zadania nr 4

Czy Zamawiający dopuści, zamiast nakłuwacza 21Gx2,4mm nakłuwacz 18Gx1,8mm, gdyż nie długość, ale grubość igły ma wpływ na wielkość próbki krwi ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 2

Pytanie 1. Zadanie 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 6 siatek przepuklinowych częściowo wchłaniających zbudowanych w 50 % z włókien polipropylenowych (część niewchłaniająca) oraz w 50% z kopolimeru kwasu poliglikolowego i polikaprolaktonu PGA-PCL (część wchłaniająca), o czasie wchłaniania 90-120 dni , wielkości porów 2,5 mm i grubości włókna 0,5 mm , rozmiary zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 3

Pytanie 1. Pytanie do postępowania

Czy wykonawca dobrze rozumie, że jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2. Pakiet 2, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Pakiet 2, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez zastawki zwrotnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4. Pakiet 2, poz. 3

Proszę o dopuszczenie

? Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.

? Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.

? Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.

? Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).

? Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.

? Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.

• Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu.

Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczep na dren.

? Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)

? Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta

? Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przezrystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)

? Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary

? Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu

? Długość drenu: 180 cm

? Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 5. Pakiet 2, poz. 4

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu ze względu na wycofanie produktu z rynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela osobnego pakietu, prosi Wykonawcę o załączenie informacji do w/w pozycji o wycofaniu produktu.

Pytanie 6. Pakiet 2, poz. 7

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez dodatkowej zastawki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7. Pakiet 2, poz. 8.3

Proszę o dopuszczenie przedłużacza o długości 150 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8. Pakiet 2, poz. 6

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu ze względu na wycofanie produktu z rynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela osobnego pakietu, prosi Wykonawcę o załączenie informacji do w/w pozycji o wycofaniu produktu.

ZESTAW NR 4

Pytanie 1. Zadanie nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga elektrod wielofunkcyjnych dla dorosłych do LIFEPAK 12, 15, 20, 2szt. w opakowaniu stanowiące 1 komplet, o powierzchni 80-85 cm² oraz wymiarach 105x155 mm (+/- 3mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Zadanie nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga elektrod wielofunkcyjnych pediatrycznych do LIFEPAK 12, 15, 2szt. w opakowaniu stanowiące 1 komplet, o powierzchni 25-30 cm² oraz wymiarach 105x110 mm (+/- 3mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Zadanie nr 10 poz. 1

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Zadanie nr 10 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5. Zadanie nr 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemność 25 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 5

Pytanie 1. Dotyczy zadania 9, elektrody jednorazowego użytku do defibrylatorów LIFEPAK:

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były akcesoriami zalecanymi do użytku z LIFEPAK przez producenta defibrylatorów i wymienionymi w instrukcji obsługi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 6

Pytanie 1. Zadanie nr 6:

Czy Zamawiający dopuści Makroporowa monofilamentowa niewchłaniałna siatka polipropylenowa. Niska masa 43,7 g/m². Biokompatybilna. Dwuwymiarowy, lekki profil ułatwiający ułożenie siatki. Wytrzymała, zwarta konstrukcja splotu może być dowolnie kształtowana bez efektu strzępienia. Miękką, łatwodopasowującą się strukturą splotu, grubość siatki: 0,44 mm, wielkość porów: 6,29 mm², średnica włókna 0,12 mm. Pozwala na szybkie przerastanie tkanki. Rozmiar:

- a) 6 x 13.7 cm

- b) 15x15 cm
- c) 10x15 cm
- d) 30.5x30.5 cm

Zgodnie z wytycznymi Europejskiego Towarzystwa Przepuklinowego : „stosowanie lekkich siatek może wiązać się z korzyściami w okresie bezpośrednio po zabiegu, tj. zmniejszonym bólem pooperacyjnym i krótszą rekonwalescencją, ale nie jest związane z lepszymi wynikami odległymi pod względem występowania nawrotu i bólu przewlekłego” Siatka częściowo wchłanialna wymagana przez Zamawiającego nie jest siatką lekką makroporowatą w okresie bezpośrednio po implementacji, gdyż swoją docelową wagę tj. 28g uzyskuje po około 84 dniach, czyli po absorpcji poliglekaprону-25 . W kluczowym okresie tj. bezpośrednio po implementacji siatka nie spełnia założenia siatki lekkiej makroporowatej. Używanie siatek częściowo wchłanialnych nie ma odzwierciedlania w wytycznych i jest niezrozumiałe ze względów ekonomicznych, gdyż siatki te są droższe w odniesieniu do siatek lekkich makroporowatych polipropylenowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Zadanie nr 7

Czy Zamawiający w pozycjach 1 i 2 dopuści siatkę o gramaturze 42,2g/m², Grubość siatki 0,52 mm.

Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3. Zadanie nr 10

Pytanie A

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie, jako alternatywne całościowe rozwiązanie, zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca o szerszych niż oczekiwał, o następujących parametrach:

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

1.	Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
2.	System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
3.	Skład opakowania zestawu: <ul style="list-style-type: none"> • Worek odbiorczy 1 l. (skalowany od 50 ml co 100 ml) • Strzykawka 50 ml • Strzykawka z żelem smarującym (10 ml) • Instrukcja użycia • 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów • Zacisk na przewody
4.	Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.
5.	Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in ² , max 1,4 in ²
6.	Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem . <ul style="list-style-type: none"> • Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/oprózniczenia mankieta. • Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków. • Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca. • Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką
7.	Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
8.	System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
9.	Przewód odprowadzający (długość 167cm.) wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu

	port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
10.	Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w wewnętrzną (membranę) zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
11.	System przebadany klinicznie, (czas utrzymania do 29 dni)
12.	Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie B.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie, jako alternatywne całościowe rozwiązanie, **worki** kompatybilne z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami jak poniżej :

Worek odbiorczy :

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



- Opakowanie zbiorcze 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie C.

Czy dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów i jakości dostarczanego produktu, Zamawiający będzie wymagał badań klinicznych dla zamawianego zamkniętego systemu do kontrolowanej zbiórki stolca w zadaniu 10?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 7

Pytanie 1. Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji przeziernych dla promieni rentgenowskich (włącznie z odprowadzeniami) spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę klejącą z kleju akrylowego medycznego, gr. 2 mm, aktywowanego dociskiem , spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w pozycji 1 i 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji posiadających warstwę przewodzącą Ag/AgCl na winylowej folii węglowej , spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w pozycji 1 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 102 cm² , spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5. Czy Zamawiający w Zadaniu 9 w pozycji 2 wymaga zaoferowania elektrod do defibrylacji cechujących się powierzchnią przewodzącą nie mniejszą niż 50 cm² , spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 8

Pytanie 1. dotyczy Zadania nr 1 poz. 1.4-1.10:

Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem o pojemności 5-10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. dotyczy Zadania nr 1 poz. 1.11:

Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem o pojemności 5-10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3. dotyczy Zadania nr 1 poz. 1.11:

Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem o pojemności 30-50 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4. dotyczy Zadania nr 1 poz. 2.1-2.2.:

Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem o pojemności 5-10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5. dotyczy Zadania nr 1 poz. 3.6:

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarze CH24?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6. dotyczy Zadania nr 1 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści cewniki wykonany z lateksu naturalnego, silikonowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7. dotyczy Zadania nr 1 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności całkowitej 2 600 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8. dotyczy Zadania nr 1 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści wieszak dwuramienny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9. dotyczy Zadania nr 2 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki zwrotnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10. dotyczy Zadania nr 2 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą z medycznego PVC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11. dotyczy Zadania nr 2 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą z materiału innego niż PP, pozbawionego PVC?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12. dotyczy Zadania nr 2 poz. 4: Z uwagi na to, iż wymagany przez Zamawiającego przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z OCŻ został wycofany z produkcji, prosimy o wykreślenie niniejszej pozycji z pakietu. Umożliwi to złożenie ważnej oferty na pozostałe pozycje asortymentu z Zadania nr 2.

Odpowiedź: Zamawiający prosi Wykonawcę o załączenie informacji do w/w pozycji o wycofaniu produktu.

Pytanie 13. dotyczy Zadania nr 4:

Czy zamiast nakłuwacza 21G x 2,4 mm Zamawiający dopuści 18G x 1,8 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Swoje pytanie kierujemy, ponieważ opisany nakłuwacz w rozmiarze 21G x 2,4 mm nie jest już produkowany, a zgodnie z przeprowadzonymi badaniami i oświadczeniem producenta (które możemy załączyć do oferty) to nie długość, ale grubość igły ma wpływ na wielkość próbki krwi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 9

Pytanie 1. Zadanie 4

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne nakłuwacze z ostrzem trójpłaszczyznowym 21Gx1,8 mm i 21Gx2,4mm w kształcie jak na zdjęciu poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 10

Pytania dotyczące umowy:

Dotyczy § 2 ust.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „**Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto**”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający odpowiada, że wartość jednostkowych zamówień będzie wyższa niż 250 zł netto.

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia

Dotyczy Zadania nr 4:

Prosimy o dopuszczenie bezpiecznych nakłuwaczy automatycznych igłowych, o średnicy igły 0,8 mm (21G) i głębokości wkłucia 1,8 mm lub 2,4 mm, sterylnych, z dodatkowym zabezpieczeniem przeciwwakłuciowym, aktywowanych poprzez przyciśnięcie nakłuwacza do palca pacjenta.

Zasady użytkowania nakłuwaczy bezpiecznych



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 11

Pytanie 1. Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 1 dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca bez kieszonki dla umieszczenia palca wiodącego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 1 dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca bez możliwości podawania leków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 1 dopuści system do kontrolowanej zbiórki stolca z 3 workami w zestawie o pojemności 1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 2 dopuści worki do systemu zbiórki stolca o pojemności 1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5. Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 2 dopuści worki do systemu zbiórki stolca skalowane numerycznie na pojemności 100, 250, 500, 750, 1000, 1250 i 1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6. Czy Zamawiający w zadaniu 12 poz. 2 dopuści sterylny pojemnik do pobierania wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 8-10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 12

Pytanie 1. Zadanie nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi, sterylny, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zaciskacz rolkowy, z czerwonym kółkiem obrotowym w zaciskaczu rolkowym, opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Zadanie nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych w opakowaniu foliowym spełniający pozostałe wymogi SWZ (opakowanie produktu nie ma wpływu na jego cechy użytkowe)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3. Zadanie nr 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z drenem o długości 180cm (parametr korzystniejszy) spełniający pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Zadanie nr 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z pomiarem o.c.ż., 1 x użytku, sterylnej, czytelny wynik na skali, skala wykonana z tworzywa sztucznego z dwoma uniwersalnymi uchwytami mocującymi skalę do stojaka pionowego, bez lateksu i ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW NR 13**Pytanie 1. Zadanie 1, Pozycja 1.4-1.11**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem o pojemności 5-10ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Zadanie 1, Pozycja 1.11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem o pojemności 30 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3. Zadanie 1, Pozycja 2.1-2.2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z balonem o pojemności 5-10ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4. Zadanie 1, Pozycja 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5. Zadanie 1, Pozycja 6

Czy Zamawiający oczekuje zestawu składającego się z komory pomiarowej połączonej z niewymiennym workiem zakończonym kranikiem spustowym umożliwiającym jego opróżnianie? Zestaw zapobiega przypadkowemu rozłączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6. Zadanie 1, Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7. Zadanie 1, Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8. Zadanie 1, Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wieszak jak na zdjęciu:



?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9. Zadanie 1, Pozycja 10.1-10.2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10. Zadanie 2, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PCV oraz z filtrem hydrofobowym zamiast zastawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11. Zadanie 2, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem o wysokiej skuteczności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12. Zadanie 2, Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania płynów i leków bez zastawki z filtrem 0,1?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13. Zadanie 3, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane obustronnie, od zewnątrz gładkie, wewnątrz posiadające warstwę pielęgnującą na bazie żelu aloesowego, o długości 280-290mm w zależności od rozmiaru, o zawartości protein max 30µg/g?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14. Zadanie 4, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o następujących rozmiarach jak na zdjęciu:

ROZMIAR IGŁY	GŁĘBOKOŚĆ NAKŁUCIA
23 G	1,8 mm
21 G	2,4 mm



?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15. Zadanie 10, Pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16. Zadanie 10, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17. Zadanie 10, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'2 sztuki wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie 18. Zadanie 12, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do pobierania wydzieliny z drzewa oskrzelowego o następujących właściwościach:

- Pojemnik na wydzielinę 25 ml (skalowany co 1 ml)
- W nakrętce pojemnika zintegrowane 2 dreny: jeden zakończony łącznikiem żeńskim (lejek), drugi zakończony łącznikiem męskim (stożek) z kontrolą siły ssania
- Kompatybilny ze wszystkimi cewnikami ssącymi między CH 4-20
- W zestawie dodatkowa nakrętka do zabezpieczenia pojemnika oraz naklejka identyfikująca
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 14

Pytanie 1. Zadanie 1, poz. 7-8,10

Czy zamawiający wydzieli poz.7-8,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Zadanie 1, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Zadanie 1, poz. 10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Zadanie 2, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5. Zadanie 2, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6. Zadanie 2, poz. 3

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7. Zadanie 2, poz.3

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak.

ZESTAW NR 15

Pytanie 1. Pakiet 2

Poz. 1

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc: (..) "całość bez zawartości ftalanów informacja na opakowaniu jednostkowym" ma na myśli piktogramy o braku zawartości lateksu, DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza piktogramy.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi z komorą kroplową wolną od PCV

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 2

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 polimeru (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: Zamawiający dopuszcza.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa z polimeru bez PCV, igła biorcza wykonana z ABS , filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Piktogramy o braku zawartości lateksu, DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 3

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed z mocnym nieprzeźroczystym kolcem z ABS. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 7

Prosimy Zamawianego o dopuszczenie przyrządu do pobierania płynów z fiolek z filtrem bakteryjnym 0,2 um, wyposażony w zawór bezigłowy pełniący tę samą rolę co samodomykający się korek portu. Pozostałe paramenty zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Pakiet 3

-prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany? reszta parametrów zgodnie z swz.

-prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na

mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0?

-prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Pakiet 1

Pozycja 1.4 - 1.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem o pojemności 5-10ml. Pozostałe parametry wg SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4. Pakiet 1

Pozycja 1.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 24 z balonem o pojemności 30-50ml. Pozostałe parametry wg SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5. Pakiet 1

Pozycja 1.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 26 z balonem o pojemności 30-50ml. Pozostałe parametry wg SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6. Pakiet 1

Pozycja 2.1-2.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem w rozmiarze 5-10ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7. Pakiet 1

Pozycja 3.1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 18. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8. Pakiet 1

Pozycja 3.6.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 24. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9. Pakiet 1

Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do godzinowej zbiórki moczu o poniższych parametrach :

Sterylny zestaw do pomiaru diurezy godzinowej. Dren dwuświatłowy długości 150 cm, łącznik do cewnika Foley z bezigłowym portem dostępu do pobierania próbek strzykawkami typu Luer i zastawką jednokierunkową chroniącą przed cofaniem się moczu do cewnika Foley. Dren na wejściu do komory pomiarowej zabezpieczony spiralą antyzłamaniową. Komora pomiarowa wyposażona w hydrofobowy filtr powietrza o minimalnej powierzchni 300 mm² oraz zawór umożliwiający spuszczenie moczu z komory do worka, z workiem zbiorczym na mocz skalowanym numerycznie co 100 ml w zakresie od 100 do 2000 ml, wyposażonym w hydrofobowy filtr powietrza, jednokierunkową zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu do komory pomiarowej oraz zawór spustowy do opróżniania worka. Komora pomiarowa wyskalowana co 1 ml do objętości 40 ml, co 5 ml w zakresie objętości 40 – 90 ml i co 10 ml w zakresie 90 – 500 ml. Zestaw wyposażony w elastyczne paski do zawieszenia systemu przy łóżku pacjenta. Bez lateksu i DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10. Pakiet 8 Pozycja 1.1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o poniższych parametrach:

Filtr noworodkowy o powierzchni 1,6cm². Filtr z pozytywnie naładowaną membraną, zatrzymuje grzyby, zarodniki i cząstki. Membrana 0,2um, wykonana z PES (polieterosulfon). W dystalnej części drenu zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii. Czas stosowania 96h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron) , łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >2ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiająca pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii.Kolor obudowy zielony. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11. Pozycja 1.2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o poniższych parametach :

Filtr noworodkowy o powierzchni 1,6cm², membrana 1,2um wykonana z PES (polieterosulfon). W dystalnej części drenu zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii. Filtr przystosowany do podaży lipidów i żywienia pozajelitowego; czas stosowania 24h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >30ml/min. zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiająca pewne i bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu bez ryzyka skażenia linii.Kolor obudowy niebieski. Średnica wewnętrzna drenu 0,9mm, zewnętrzna 2mm. Dren z PCV, zestaw bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12. Pakiet 10 Pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany system posiadał uniwersalny koralikowy system podwieszania do łóżka pacjenta z dedykowanym miejscem na opis umożliwiający mocowanie do różnego typu łóżek szpitalnych oraz opisanie daty założenia systemu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13. Pozycja 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany system posiadał badania kliniczne potwierdzające możliwość stosowania przez 29 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14. Pakiet 12

Pozycja 1.1 - 1.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek krtaniowych w rozmiarach 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg). Rozmiar do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15, Pozycja 1.1 - 1.6

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby oferowane maski krtaniowe posiadały wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16, Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika do pobierania wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 10 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 16

Pytanie 1. Dotyczy: Zadanie nr 8, pozycja nr 1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra infuzyjnego do przetaczania płynów, antybakteryjnego – filtr bardzo mały, płaski, neonatologiczny dla wcześniaków i noworodków - łatwy do mocowania - możliwość do stosowania do 96 godz. - posiadający samoodpowietrzacz (nie przepuszcza powietrza) i zacisk szczelinowy oraz dwa dreny z poliuretanu o długości ok.5 do 10 cm przed i za filtrem, -membrana 0,2 mikrona - zatrzymuje cząstki nieorganiczne i zanieczyszczenia mikrobiologiczne (np.: bakterie) oraz endotoksyny - powierzchnia filtrująca 1,65 cm² - kolor obudowy PRZEZROCZYSTY - objętość wypełnienia około 0,5 ml, końcówki typu Luer Lock -sterylny, nie zawierający DEHP i lateksu, przepływ dla 0,9% NaCl około 110 ml / godzinę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Dotyczy: Zadanie nr 8, pozycja nr 1.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra do lipidów, do żywienia pozajelitowego dla noworodków, do emulsji tłuszczowych, membrana 1,2 mikrona – filtr bardzo mały, płaski, łatwy do mocowania, neonatologiczny z maksymalnym czasem stosowania do 24 godzin, filtr wyposażony w zacisk szczelinowy i samoodpowietrzacz (nie przepuszcza powietrza) oraz dwa dreny z poliuretanu o długości około 5 do 10 cm przed i za filtrem, objętość wypełnienia 0,5 ml a przepływ dla 20% emulsji lipidowej to około 10 ml/godzinę - membrana 1,2 mikrona zatrzymuje cząstki nieorganiczne i zanieczyszczenia mikrobiologiczne (np.: zarodniki grzybów), kolor obudowy NIEBIESKI - produkt sterylny, nie zawierający DEHP i lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający