



Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60
tel. 87 562 94 21 fax 87 562 92 00
e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl
NIP 844-17-86-376REGON 790319362

Suwałki, dnia 24/08/2016r.

Pismo: SZW.DZI.262. 243/28/PN/MN/2016

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 28/PN/MN/2016**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, ze. zm.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Uczestnik 1

Pytanie 1 Dotyczy formularza cenowego pakiet nr 18:

Proszę o dopuszczenie pojemników na zużyty sprzęt medyczny wykonanych z tworzywa sztucznego polipropylenu. Pozostałe wymogi bez zmian. Wielu producentów pojemników posiada w swojej ofercie pojemniki z polipropylenu .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 2

Pytanie 1 Pakiet 55

Czy zamawiający ma na myśli rękawice lateksowe pudrowane czy bezpudrowe?

Odpowiedź: bezpudrowe.

Uczestnik 3

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 182 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteriynym 3µm i filtrem cząsteczkowym 5µm posiadającym ostry kolec, zaopatrzony w końcówkę luer-lock i samozatraskową zatyczkę zamykającą?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 182 pozycja 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteriynym 3µm, posiadającym ostry kolec, zaopatrzony w końcówkę luer-lock i samozatraskową zatyczkę zamykającą?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 4

Pytanie 1 , Pozycja 1, 2

Czy zamawiający nie dokonał omyłki w zapisie „Wytrzymały zatrzask kulkowy osadzony w **metalowej** podstawie łyżki”? Wymóg mocowania światłowodu w tworzywie sztucznym wyklucza możliwość metalowej podstawy łyżki z zatrzaskiem kulkowym. Podstawa łyżki wykonana jest z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, w której zatopione jest mocowanie światłowodu wraz z metalowym zatrzaskiem kulkowym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania łyżki do laryngoskopu, typ Miller w opakowaniu foliowo- papierowym, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania łyżki do laryngoskopu, typ McIntosh. Rozmiary 1, 2, 3, 4, w opakowaniu foliowo- papierowym, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 5

Pytanie 1 Pakiet 55, poz. 1

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje rękawiczek pudrowanych czy bezpudrowych?

Odpowiedź: bezpudrowych.

Uczestnik 6

Pytanie 1, Pakietu nr 97.

Czy Zamawiający dopuści okularki jednorazowego użytku do fototerapii dostępne w rozmiarach: od 28 do 34 cm i >34cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2, Pakiet nr 207, pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści łyżki pakowane w torebki foliowe?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 7

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 89 zestawów z igłą do nakłucia naczyń w roz. 18G/90 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 107 poz. 1 pompy elastomerowej jednorazowego użytku do podawania cytostatyków. Pojemność nominalna 250 ml, maksymalna 265/300 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 2,1ml/h. Zbiornik wykonany z elastomerów, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV do długości fali 390 nm – blokująca promienie UVB,UVC i większość promieni UVA. Objętość szczątkowa leku < 5 ml, czas pracy do 120 godz, z filtrem cząsteczkowym 1,2 um, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu 100 cm odporny na zginanie, dokładność dozowania +/- 10%, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym 10PSI, posiadająca obszerne badania stabilności, sterylizowana radiacyjnie;

oraz w poz.2 pompy elastomerowej jednorazowego użytku do podawania cytostatyków. Pojemność nominalna 250 ml, maksymalna 265/300 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 5,2 ml/h. Zbiornik wykonany z elastomerów, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV do długości fali 390 nm – blokująca promienie UVB,UVC i większość promieni UVA. Objętość szczątkowa leku < 5 ml, czas pracy do 48 godz, z filtrem cząsteczkowym 1,2 um, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu 100 cm odporny na zginanie, dokładność dozowania +/- 10%, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym 10PSI, posiadająca obszerne badania stabilności, sterylizowana radiacyjnie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 8

Pytanie 1 Pakiet 43

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu z cewnikiem pigtail o długości 29,5 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Pakiet 116

Czy Zamawiający w pozycji 1 Pakietu 116 dopuści zaoferowanie zestawu z igłą 18G, przewodnikiem o dł. 80 cm, 4 rozszerzałkami : CH 10, CH 12, CH 14 i CH 16 (ostatnie rozszczepialne, długość cewnika 40 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet 116

Czy Zamawiający w pozycji 4 Pakietu 116 dopuści zaoferowanie cewnika moczowodowego z popychaczem standardowym, przewodnikiem i zaciskami, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 143

Czy Zamawiający w pozycji 1 Pakietu 143 dopuści zaoferowanie kleszczyków powlekanych, parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Pakiet 146

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu nr 146 dopuści zaoferowanie siatki o wymiarach 30 x 60 mm, pozostałe parametry w opisie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 146

Czy Zamawiający w pozycji 2 pakietu nr 146 dopuści zaoferowanie siatki o wymiarach 20 x 50 mm, pozostałe parametry w opisie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Pakiet 152

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 15mm, 25 mm i 32 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Pakiet 153

Czy Zamawiający w pozycji 2 pakietu 153 dopuści zaoferowanie protez o długości 9 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Pakiet 153

Czy Zamawiający w pozycji 3 pakietu 153 dopuści zaoferowanie protez o długości 7 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Pakiet 153

Czy Zamawiający w pozycji 4 pakietu 153 dopuści zaoferowanie protez o długości 5 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Pakiet 166

Jakiej długości przewodnicy wymaga Zamawiający w Pakiecie 166.

Odpowiedź: 150cm.

Pytanie 12 Pakiet 196

Czy Zamawiający w pakiecie 196 dopuści zaoferowanie worka o wymiarach 8,8 cm x 13,0 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 9**Pytanie 1 Pakiet 9 Punkt 2**

Czy zamawiający dopuści elektrodę powrotną żelową typ REM dla dzieci o wadze do 15 kg, jednorazową, dzieloną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 9 Punkt 3

Czy zamawiający dopuści elektrodę powrotną typ REM dla dzieci o wadze do 5 kg, jednorazowa, dzielona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 10**Pytanie 1 pakiet 113, pozycja 1-6**

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 1-6 zestaw z końcówką Transition, która zawiera 2 adaptory przejściowe, fabrycznie wmontowane w złącze i w port medyczny ENFit, umożliwiające połączenia z dotychczasowym systemem zgłębników i strzykawk ENLock oraz z systemem ENFit (nowy system złączy opracowany przez ISO)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 pakiet 113, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 7 wyspecyfikowany zgłębnik gastrostomijny zakończony złączem ENFit służącym do łączenia z zestawami do podaży diet Flocare ze złączem ENFit lub strzykawkami ENFit? Nowy system złączy ENFit ma na celu zapobieganie omyłkowemu połączeniu różnych systemów i zwiększać bezpieczeństwo pacjenta, tak aby za pomocą systemów podaży żywienia dojelitowego mogło być podawane tylko żywienie dojelitowe. Nowy standard będzie docelowo jedynym obowiązującym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 pakiet 113, pozycja 10

Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści Strzykawkę 60 ml. enteralną z końcówką typu ENFit jednorazowego użytku; przeznaczoną tylko do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego?

W odpowiedzi na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów Międzynarodowa Organizacja Normalizacyjna (ISO) wraz z wiodącymi producentami, dostawcami i dystrybutorami urządzeń do podaży żywienia dojelitowego z całego świata podjęły współpracę aby zapobiegać niewłaściwej podaży płynów i gazów, poprzez opracowanie nowego standardu ISO dla złączy z otworami o małej średnicy (80369-3), zwanych ENFit. Nowy system złączy ENFit ma na celu zapobieganie omyłkowemu połączeniu różnych systemów i zwiększać bezpieczeństwo pacjenta, tak aby za pomocą systemów podaży żywienia dojelitowego mogło być podawane tylko żywienie dojelitowe. Nowy standard będzie docelowo jedynym obowiązującym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4pakiet 113, pozycja 4 i 6

Zamawiający w pozycji 4 i 6 pakietu 113 oczekuje zestawu uniwersalnego do żywienia. W rozwinięciu specyfikacji jest jednak mowa wyłącznie o połączeniu „butelki z dietą ze zgłębnikiem”. Czy wobec tego ma być to zestaw wyłącznie do butelek czy zestaw uniwersalny łączący butelki oraz worki z dietą ze zgłębnikiem?

Odpowiedź: zestaw uniwersalny.

Uczestnik 11**Pytanie 1 Pakiet 54**

Prosimy o wyjaśnienie czy rękawice chirurgiczne z przedłużonym mankietem położniczo-ginekologiczne, mają posiadać długość całkowitą min.500mm? Prosimy o dopuszczenie takich rękawic. Pragniemy nadmienić iż rękawice zwyczajowo mierzy się w całości, rękawica o długości mankieta min 200mm, może nie spełniać oczekiwań personelu podczas zabiegów położniczo-ginekologicznych

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Pakiet 54

Prosimy o odstąpienie od wymogu zgodności z normą DIN EN 455 1+2+3, a zastąpienie wymogu zgodności z normą EN 455 1+2+3. Pragniemy nadmienić iż norma DIN EN jest normą która przystosowuje normę EN na rynek niemiecki.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 Pakiet 54

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe ginekologiczno-położnicze bezpudrowe?

Zaoferowanie rękawic bezpudrowych nie wpłynie na wzrost ceny, a zapewne zabezpieczy użytkownika uczulonego na puder.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Pakiet 54

Czy Zamawiający dopuści rękawice o rozmiarach 6,5(S), 7,5(M), 8,5(L) pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Pakiet 57

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o długości min. 280mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 57

Czy Zamawiający oczekując zgodności z normą EN 374-1-3 oczekuje rękawic przebadanych i odpornych na 3 substancje z załącznika A na min 2 poziomie (substancje z powyższego załącznika nie mają zastosowania w warunkach szpitalnych), czy też oczekuje rękawic przebadanych i odpornych na substancje chemiczne tj. leki cytostatyczne. Co będzie potwierdzone odpowiednim raportem z badań dołączonym do oferty.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7 Pakiet 163

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe z koloidalnym roztworem mączki owsianej, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco- nawilżająco- natłuszczającą (z oznaczeniem na opakowaniu odpowiednim ideogramem), z rantem, teksturowane na końcach palców, mediana grubości na palcu $0,1\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$. Zgodność z normą PN-EN455 potwierdzone na opakowaniu. Posiadające badania na przenikalność, substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub ASTM F739 dla co najmniej 4 substancji chemicznych, w tym alkohole i aldehydy (potwierdzone raportem z wynikami badań).Przebadane na przenikanie min.9 cytostatyków (potwierdzone raportem z wynikami badań). Podwójne oznakowanie jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III z fabrycznym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 420, EN 374-2,3 z poziomami ochrony). Wymagany poziom AQL $\leq 1,5$. Rozmiar XS, S, M, L, XL. Pakowane po 200szt, z wyceną po odpowiednim przeliczeniu na ilości za 3 000op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 12

Pytanie 1 Pakiet 73, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy myjka ma być nasączona środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 czy też bez środka myjącego?

Odpowiedź: myjka bez środka myjącego.

Pytanie 2

Optymalną gramaturą myjki do jej prawidłowego użytkowania i komfortu, zarówno pacjenta jak i osoby wykonującej zabieg mycia jest gramatura 100g/m². Rękawica taka jest też bardziej wytrzymała. W związku z tym, czy Zamawiający wymaga myjki wykonanej z obu stron z włókniny 100g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Uczestnik 13

Pytanie 1 Dotyczy Pakietu 78

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe z trójnikiem Y bez portów?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Dotyczy Pakietu 78

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe mikrobiologicznie czyste, pakowane w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Dotyczy Pakietu 97

Czy Zamawiający wymagając okularków dopasowujących się do każdego kształtu głowy, wymaga jednocześnie okularków w kształcie litery Y?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 4 Dotyczy Pakietu 127

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe rozciągliwe, karbowane z pamięcią kształtu wykonane w całości z PP (polipropylenu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że od środka będą gładkie.

Uczestnik 14**Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 106**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za wystarczające podanie naniesionej daty ważności na wkładzie, którą jest fabrycznie nadrukowana data produkcji, a termin ważności wyrobu wynosi 5 lat.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Dotyczy pakietu nr 62

Wnosimy o dopuszczenie igły z łożą mandrynu o długości 2,2 cm zamiast 2 cm. Wielkość wycinka w rzeczywistości uzależniona jest od skoku sprężyn w pistolecie, więc skoro w pistolecie jest skok 2cm to wycinek, który pozostanie w igle będzie długości 2cm, więc różnica 0,2cm w igle nie ma znaczenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Dotyczy pakietu nr 65

Wnosimy o dopuszczenie igły z regulacją pobieranego wycinka 1,5cm lub 2,2cm, pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dotyczy pakietu nr 67

Wnosimy o dopuszczenie igły z zakresem regulacji 10-30mm co milimetr, oraz możliwość zdjęcia ogranicznika w celu otrzymania długości 50mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Dotyczy pakietu nr 88

Wnosimy o dopuszczenie węża o średnicy wewnętrznej 6mm pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Dotyczy pakietu nr 105 poz. 1

Wnosimy o dopuszczenie kateteru do odsysania pola operacyjnego z drenem o średnicy wewnętrznej 7mm, długość 300cm, końcówka okrągła na całej długości, przezroczysta i gładka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Dotyczy pakietu nr 106 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający oczekuje, żeby każdy wkład posiadał łącznik kątowy o zakończeniu schodkowym który znajduje się na porcie pacjenta służący do podłączenia drenu do odsysania, czy raczej przewiduje zakup łączników umożliwiających podłączenie drenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 8 Dotyczy pakietu nr 106 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający oczekuje, żeby wkład posiadał wygodny port dostępowy o średnicy 25mm, umożliwiający pobranie wydzieliny do badań lub wyspania proszku żelującego?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 9 Dotyczy pakietu nr 196

Wnosimy o dopuszczenie worka laparoskopowego wykonanego z poliuretanu, pojemność 200 ml, w polipropylenowej rurce z wypychaczem worka do jamy brzusznej, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitilonu, uchwyty pod palce na trzpieniu ewakuatora ułatwiające uwolnienie worka do jamy brzusznej, średnica 54mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Dotyczy uprawnień do składania oświadczeń woli

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

Odpowiedź: Zamawiający nie decyduje o treści zakresu pełnomocnictwa.

Pytanie 11 Dotyczy § 3 pkt. 8 wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację zapisu na:

Gdy dostawa jest niewłaściwa pod względem ilościowym, brakujący towar Wykonawca dostarczy w terminie 5 dni roboczych.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Dotyczy § 4 pkt. 1 wzoru umowy

Wnioskujemy o dopisanie w w/w paragrafie treści:

„po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zobowiązania.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13 Dotyczy § 7 pkt. 5 wzoru umowy

Wnioskujemy o dopisanie w w/w paragrafie treści:

„z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi.”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 15

Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 154:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wprowadzania protez do dróg żółciowych o średnicy 10Fr i długości 190cm (obecnie wymagana w siwz 220 cm)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Dotyczy Pakietu nr 136:

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną o długości roboczej 1150 mm (obecnie wymagana w siwz 1200 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Dotyczy Pakietu nr 170:

Czy Zamawiający dopuści cewnik balonowy trójstopniowy do poszerzania zwężeń przełykowych, o zmiennej średnicy z możliwością inflacji za pomocą kontrastu lub jego roztworu, długość balonu 8-9 cm, średnica balonu 6-7-8; 8,5-9,5-10,5; 11-12-13mm – w zależności od potrzeb zamawiającego; długość robocza 190cm, współpracujący z kanałem o śr. 2,8mm, dodatkowo posiadający znaczniki radiologiczne na końcu proksymalnym i dystalnym, a także środkowy endoskopowy znacznik wewnątrz balonu, wymagający do przeprowadzenia procedury poszerzania tylko jednorazowej strzykawki o pojemności 60 cc z manometrem do cewnika balonowego bez potrzeby używania dodatkowych urządzeń, a tym samym bez potrzeby kompatybilności z dodatkowym, wielorazowym, urządzeniem obecnie wymagany w siwz?

Zważywszy na fakt, że obecnie Zamawiający w celu przeprowadzenia procedury oprócz jednorazowej strzykawki z manometrem jest zmuszony użyć dodatkowo wielorazowe urządzenie firmy Boston Polska, które jest na wyposażeniu Pracowni Endoskopii to dopuszczenie zaproponowanego powyżej cewnika będzie wiązało się z oszczędnościami finansowymi dla Zamawiającego, wynikającymi z braku konieczności zakupu wymaganego obecnie w siwz wielorazowego urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dotyczy Pakietu nr 171:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę jednorazowego użytku 60 cc z manometrem do cewnika balonowego nie wymagając do przeprowadzenia procedury poszerzania dodatkowego urządzenia do inflacji wielorazowego użytku firmy Boston Polska będącego na wyposażeniu Pracowni Endoskopii?

Zważywszy na fakt, że strzykawka z manometrem w poz. 171 powinna być kompatybilna z balonem do poszerzania w poz.170, czy Zamawiający zgodzi się na włączenie obu tych narzędzi do jednego pakietu? Stworzenie wspólnego pakietu dla balonu do poszerzania oraz kompatybilnej do niego strzykawki zagwarantuje Zamawiającemu kompatybilność obu narzędzi, a także nie ograniczy konkurencji i umożliwi dopuszczenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Dotyczy pkt. 16.2 SIWZ, pkt. II Formularza oferty; §2 ust. 1 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie „Czas dostawy dni robocze”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6 Dotyczy §3 ust. 9 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na rozpatrywanie wymienionych terminów rozpatrzenia reklamacji i wymiany towaru w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7 Dotyczy §5 ust. 4 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ww. zapisu na następujący:

„Jako zapłatę za fakturę rozumie się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Dotyczy §7 ust. 1 i 2 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie zwrotu: „ale nie więcej niż 10% wartości brutto umowy”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Dotyczy §10 ust. 3 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę ww. zapisu na następujący:

„W przypadku opóźnienia w zakresie spełnienia świadczenia pieniężnego Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2013, poz. 403 ze zm.)”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 16

Pakiet 33

Pytanie 1 Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli bezpiecznej firmy Becton Dickinson do podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli – plastikowy automatyczny zatrząsk o gładkich krawędziach wyposażony w system kapilar, wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, posiada samozamykający się zawór portu dodatkowego i samodymkający się korek portu bocznego, 6 wtopione pasków kontrastujące w promieniach RTG, komorę z zastawką antyzwrotną koreczek z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka – możliwość aseptycznego uchwytu, trzpień wskazuje kierunek nakładania, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, nie posiadające bocznych przewodnic ograniczających manewrowanie kaniulą podczas wkłuwania się do naczynia, nazwa własna zastrzeżona kaniuli bezpośrednio na koreczku kaniuli umożliwiająca jednoznaczną identyfikację producenta, sterylizowana radiacyjnie Międzynarodowy kod kolorów, rozmiary; 22G dł.25mm; 20G dł.32mm; 18G dł.32mm; 18G dł.45mm; 17G dł. 45mm; 16G dł. 24mm; 14G dł.45 mm, sterylna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści koreczek bez schowanego, niewystającego trzpienia powszechnie stosowany w wielu placówkach służby zdrowia. Brak wystającego trzpienia nie ma medycznego uzasadnienia, bowiem w przypadku jakiegokolwiek dotknięcia koreczka wszelkie zasady bezpieczeństwa nakazują użycie nowego w celu zapobieżenia przypadkowemu zakażeniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka dwufunkcyjnego z trzpieniem na równi krawędzi koreczka, wyprodukowanego przez innego producenta niż kaniule, rekomendowanego przez producenta kaniul firmę Becton Dickinson, umieszczonego w katalogu producenta kaniul oraz sprzedawanego przez producenta kaniul, przy zachowaniu gwarancji pełnej kompatybilności wszystkich zaoferowanych w pakiecie produktów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 21

Pytanie 4 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtra elektrostatyczny, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 1400 cm², poziom nawilżania 31 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 19,25 cm², przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 1,8 cm H₂O przy 60 l/min (1,0 cm H₂O przy 30 l/min), objętość oddechowa V_t 150-1000 ml, waga 31 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V_t, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 900 cm², poziom nawilżania 31 mg H₂O przy VT=250 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 11,05 cm², przestrzeń martwa: 26 ml, opory przepływu: 2,1 cm H₂O przy 30 l/min., objętość oddechowa V_t 150-1000 ml, waga 21 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V_t, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim..

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 277 cm², poziom nawilżania 33 mg H₂O przy VT=50 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 5,3 cm², przestrzeń martwa: 12 ml, opory przepływu: 1,4 cm H₂O przy 20 l/min., objętość oddechowa V_t 50-250 ml, waga 13,5 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V_t, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 19,25 cm², przestrzeń martwa 26 ml, opory przepływu 1,6 cm H₂O przy 60 l/min, objętość oddechowa V_t 150-1000 ml, waga 22 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V_t, kodowany kolorystycznie kolorem żółtym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,99 % , z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 277 cm² , poziom nawilżania 33 mg H₂O przy VT=50 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 5,3 cm², przestrzeń martwa: 12 ml, opory przepływu: 1,4 cm H₂O przy 20 l/min., objętość oddechowa Vt 50-250 ml, waga 13,5 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr mechaniczny klasy HEPA 13, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999 % , p/wirusowej: 99,9999 % , przestrzeni martwej 80 ml, oporach przepływu: 2,0 cm H₂O przy 60 l/min, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci o nawilżaniu 31,6 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe o powierzchni 630 cm², objętość oddechowa Vt 300-1200 ml, waga 37 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym , z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt, prostokątny z zaokrąglonymi krawędziami, kodowany kolorystycznie kolorem żółtym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 22**Pytanie 10 Poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 % , z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 900 cm² , poziom nawilżania 31 mg H₂O przy VT=250 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 11,05 cm² , przestrzeń martwa: 26 ml, opory przepływu: 2,1 cm H₂O przy 30 l/min., objętość oddechowa Vt 150-1000 ml, waga 21 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym , z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim..

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 % , z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 1400 cm² , poziom nawilżania 31 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 19,25 cm² , przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 1,8 cm H₂O przy 60 l/min (1,0 cm H₂O przy 30 l/min), objętość oddechowa Vt 150-1000 ml, waga 31 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 % , bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 11,05 cm² , przestrzeń martwa: 20 ml, opory przepływu: 1,9 cm H₂O przy 30 l/min., objętość oddechowa Vt 150-1000 ml, waga 15 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym , kodowany kolorystycznie kolorem żółtym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 34**Pytanie 13 Poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników firmy Becton Dickinson z wyczuwalnym i optycznym indykatoresm pozycji otwarty/zamknięte, z bezpiecznym dokręceniem linii, spełniającym niezbędne normy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników firmy Becton Dickinson z przedłużaczem o długości 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Pakiet 21, poz 7

Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci z wkładem z celulozy w postaci dwóch membran umiejscowionych po obu stronach kanału do odsysania, pozostałe parametry jak w siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 22**Pytanie 16 Poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 % , z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 900 cm² , poziom nawilżania 31 mg H₂O przy VT=250 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 11,05 cm² , przestrzeń martwa: 26 ml, opory przepływu: 2,1 cm H₂O przy 30 l/min., objętość oddechowa Vt 150-1000 ml, waga 21 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym , z

nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 % , z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 1400 cm² , poziom nawilżania 31 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 19,25 cm², przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 1,8 cm H₂O przy 60 l/min (1,0 cm H₂O przy 30 l/min), objętość oddechowa Vt 150-1000 ml, waga 31 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt, kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18 Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 % , bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe o powierzchni 11,05 cm², przestrzeń martwa: 20 ml, opory przepływu: 1,9 cm H₂O przy 30 l/min., objętość oddechowa Vt 150-1000 ml, waga 15 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym , kodowany kolorystycznie kolorem żółtym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 Pakiet 27.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu bezpiecznego do infuzji Firmy Codan. Aparat do infuzji grawitacyjnych, kolec z zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym i samodomykającą się kłapką, , filtr cząsteczkowy na dnie komory kroplowej, zapobiegający przed dostaniem się powietrza do drenu i opróżnieniem komory kroplowej , z membraną filtracyjną z funkcją AirStop 8-10 mikronów, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na podwieszenie drenu , dł. drenu 210 cm z końcówką lock i obrotowym łącznikiem z funkcją typu Self lock służący bezpiecznemu i wygodnemu połączeniu z wkłuciem , zatyczka z filtrem hydrofobowy na końcu drenu, zapobiegający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania., sterylny jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 Pakiet 32 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z jednostronną skalą pomiarową. Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawkę dwustronnej skali pomiarowej, a wymogi w obecnym brzmieniu ograniczają konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 Pakiet 35 Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników z przedłużaczem o przestrzeni martwej 0,8 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 Pakiet 39 poz. 1 i 2 i 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do penów w dwóch standardowych rozmiarach: 0,25 x 5mm oraz 0,30 x 8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 Pakiet 43 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii firmy Teleflex Medical zawierających: cewnik typ pigtail dł. 55cm, skalpel, bardzo ostra rozrywalna igła, plaster mocujący, worek na mocz 2L, zatyczka lub zacisk, sterylnych, rozmiar 12F.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24 Pakiet 48

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają być wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 52

Pytanie 25 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 20 G x 25 mm oraz 22 G x 25 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 22 G x 25 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27 Pakiet 55

Czy zamawiający oczekuje rękawic lateksowych pudrowanych o zmniejszonej zawartości protein < 80ug/g rękawicy w badaniach niezależnych, AQL 1,5 fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach? Pragniemy zauważyć, że rękawice z mniejszą ilością protein lateksowych wpływają na ograniczenie ilości uczuleń wśród personelu medycznego a także znacznie poprawiają jakość i komfort pracy użytkowników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 28

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice posiadały oznakowanie jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu? Pragniemy nadmienić, iż podwójne oznakowanie umożliwia legalne stosowanie rękawic medycznych w zastosowaniach nie związanych z kontaktem z pacjentem lub materiałem biologicznym (np. dezynfekcja powierzchni, narzędzi), gdzie przepisy BHP nakładają na pracodawcę obowiązek zapewnienia pracownikowi właściwego środka ochrony osobistej.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 29 Pakiet 57

Czy zamawiający ze względu na fakt, iż rękawice mają być używane do przygotowywania cytostatyków oczekuje, aby rękawice były odporne na działanie min. 13 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu i potwierdzone wynikami badań?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 30 Pakiet 64 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji cienkoigłowej Chiba – jednorazowa, uniwersalna, do aspiracji cytologicznej, miejscowego znieczulenia, nakłuć diagnostycznych; wyjmowany mandryn dopasowany do igły. Rozm.: 20G x 100mm, oraz 20G x 150 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł bez ruchomej blokady.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32 Pakiet 66 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do punkcji mostka jednorazowego użytku . Zakres regulacji 24-48mm rozmiar 15G oraz 14-38mm 18G.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33 Pakiet 70

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika karbowanego o długości 15cm.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 34 Pakiet 73

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do mycia i/lub osuszania ciała pacjenta, w formie rękawicy, bez impregnacji mydłem, wykonana z tkaniny bawełnianej drapanej dwustronnie (70g/m²), pokrytej od wewnątrz folią PE (25g/m²). Wymiary 23 cm x 16 cm (+/- 1cm), waga pojedynczej myjki 6,8 g, grubość pojedynczej myjki - 1 mm, 50 szt. w opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: tak.

Pytanie 35 Pakiet 77

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul 24 G / 19 mm, przepływ 13 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniule mają być wykonane z PTFE.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy kaniule mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38 Pakiet 78

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego, dwu-ramiennego, rozciągliwego z pamięcią kształtu, ramiona o długości 180cm wykonane z polipropylenu, złącza do respiratora 22mmF typu Fixed zapewniające szczelność, standardowy trójnik Y bez portów, kolanko z portem luer lock do próbkowania zabezpieczonym zatyczką. Średnica rur 22mm. Czas stosowania 7 dni potwierdzony w dokumentacji produktu. Opakowanie zbiorcze karton, opakowanie jednostkowe folia. Produkt biologicznie czysty, gotowy do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem że jest gładki wewnątrz.

Pytanie 39 Pakiet 79

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy worek ma posiadać zakładkę umożliwiającą podwieszenie kranika spustowego i zabezpieczenie go przed kontaktem z podłogą. Konstrukcja zakładki pozwala na całkowite wyschnięcie kranika, co ogranicza ryzyko namnażania się drobnoustrojów.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu powyżej 100 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41 Pakiet 80

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy worek ma posiadać zakładkę umożliwiającą podwieszenie kranika spustowego i zabezpieczenie go przed kontaktem z podłogą. Konstrukcja zakładki pozwala na całkowite wyschnięcie kranika, co ogranicza ryzyko namnażania się drobnoustrojów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 42 Pakiet 81, poz. 1-4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, tak jak obecnie stosowany: Cewnik pigtail z poliuretanu zakończony od strony pęcherza zamkiem, kompatybilnym z zamkiem popychacza umożliwiającym obracanie i wycofanie cewnika. Zmontowany fabrycznie. Cewnik skalowany co 1 cm z linią pozycyjną UŁATWIAJĄCE POZYCJONOWANIE W MOCZOWODZIE, prowadnica z wewnętrznym mandrynem umożliwiającym dodatkowe zmniejszenie końcowego odcinka, długość 100 cm (dla cewnika zamkniętego od strony nerki), 150 cm dla cewnika otwartego od strony nerki i zestawu do URS, popychacz długość 45 cm, w zestawach do URS długość 90 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 43

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby cewniki były połączone z popychaczem zamkiem DD umożliwiającym cofanie i obracanie cewnikiem tak jak w obecnie stosowanych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pytanie 44 Poz.4

Prosimy o dopuszczenie w poz. 4 rozmiaru 4, 8 /28

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 Pakiet 83 poz1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby cewniki wykonane były z półtwardego lateksu silikonowanego, z 3 otworami drenującymi, tak jak obecnie stosowane przez Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pytanie 46 Pakiet 84 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby cewniki wykonane były z półtwardego lateksu silikonowanego, z 3 otworami drenującymi, tak jak obecnie stosowane przez Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pytanie 47 Pakiet 86

Czy Zamawiający oczekuje aby czas stosowania cewników do karmienia wynosił do 4 tygodni co jest potwierdzone na opakowaniu jednostkowym cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 48 Pakiet 91

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii 2 stopniowej zawierające cewnik typ Pigtail pokryty na dystalnej części donerkowej hydrożelem co po nawilżeniu znacznie zmniejsza traumatyczność zabiegu , dwuczęściową igłę punkcyjną dobrze widoczną w USG, prowadnik Lunderquista 80cm , łącznik bezlateksowy do worka na mocz z mechanizmem obrotowym zabezpieczającym przed przypadkowym zablokowaniem odpływu. Rozmiary 6F , 8F oraz 10F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 Pakiet 92

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów zawierających - cewniki z poliuretanu połączonych z popychaczem zamkiem umożliwiającym cofanie i obracanie cewnikiem w trakcie zakładania , skalowanych co 1 cm z linią pozycjonującą .

1 . Rozmiary 6F/28 4,8F /28

2. Rozmiary 7F/26 4,8F/26

3. Rozmiar 7F/28

4. 7F/30 8F/30

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50 Pakiet 95

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniula my być wykonana z PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 51

Prosimy Zamawiającego wyjaśnienie czy kaniule mają być pakowane w TYVEC, opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 52 Pakiet 98

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: rurka intubacyjna z PVC, bez mankietu, skalowana jednostronnie co 1 cm, z ciągłą linią znacznika RTG, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, z czarnym minimum 2 cm znacznikiem głębokości intubacji na zakończeniu rurki (dla roz 2,0-6,5), sterylna, w rozmiarach od nr 2,0 do 7,0 co pół.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 Pakiet 99

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rurka intubacyjna wykonana z medycznego PCV, z mankiem niskociśnieniowym, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki, minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku 15 mm, gładkie atraumatyczne krawędzie, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, niebieski balonik kontrolny, sterylna, w rozmiarach od 2,5 do nr 10,0 co pół.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54 Pakiet 110

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych o standardowej średnicy wewnętrznej.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55 Pakiet 114

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul 24 G / 19 mm, przepływ 13 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniule mają być wykonane z PTFE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 57

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy kaniule mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet 116**Pytanie 58 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do przezskórnej nefrostomii zawierające: 2 częściową igłę punkcyjną 18G, przewodnik Schullera 0,035" , dł. 100cm , zestaw rozszerzań w zależności od rozmiaru cewnika , ostatnie z rozrywalną koszulką , cewnik z balonem „Integral” z silikonu rozmiary 10CH 12CH 14CH

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii z rozszczepialnym metalowym trokarem , cewnik 100% silikon z balonem rozmiar cewnika 10Ch lub 12 Ch lub 13Ch, w zestawie worek na mocz 2L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów w rozmiarach 4,8 CH , 6CH, 7CH, 8CH dł. 24-30cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 Pakiet 118

Czy zamawiający ma na myśli produkt :Rurka intubacyjna wykonana z medycznego PCV, z dodatkowym portem luer-lock do podawania leków (surfaktantu) z drenem w kolorze czerwonym, bez mankietu, z czarnym minimum 2 cm znacznikiem głębokości intubacji na zakończeniu rurki , minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku 15 mm, gładkie atraumatyczne krawędzie, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, bez otworu Murphy, niebieski balonik kontrolny, sterylna, w rozmiarach od 2,5 do nr 6,0 co pół.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet 127**Pytanie 62 Poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego, rozciągliwego z pamięcią kształtu, dwa ramiona o długości 180cm po rozciągnięciu, wykonane z polipropylenu, złącza do respiratora 22mmF typu Fixed zapewniające szczelność, dodatkowe ramie o długości 150cm po rozciągnięciu, standardowy trójnik Y bez portów, kolanko z portem luer lock do próbkowania zabezpieczonym zatyczką, worek oddechowy bezlateksowy 2 litry, konektor 22M/22M, średnica rur 22mm, czysty mikrobiologicznie

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 63 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego, rozciągliwego z pamięcią kształtu, dwa ramiona o długości 180cm po rozciągnięciu, wykonane z polipropylenu, złącza do respiratora 22mmF typu Fixed zapewniające szczelność, dodatkowe ramie o długości 100cm z workiem oddechowym,

bezałekowym 1 litr, standardowy trójnik Y bez portów, kolanko z portem luer lock do próbkowania zabezpieczonym zatyczką, średnica rur 15mm, czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 156

Pytanie 64 Poz.1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, tak jak obecnie stosowana: Maski krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym.

Cisnienie uszczelnienia w ustnej części gardła do 37 cm H₂O dające możliwość wentylacji w czasie zabiegu wyższymi ciśnieniami dodatnimi w drogach oddechowych. System zapobiegający wklonowaniu nagłośni w postaci płetw nagłośniowych. Luźny, niewbudowany na całej długości rurki oddechowej dren do napełniania mankieta co chroni przed możliwością jego przypadkowego, przegryzienia. Dodatkowy wbudowany kanał gastryczny współosiowy ze światłem eliptycznej w przekroju rurki oddechowej maski krtaniowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski, rozmiary sond 6-14 Fr w tym minimum 14 Fr dla roz. 3; 4 i 5. Maski o wyprofilowanej anatomicznie 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowaną otaczającą cały jej obwód blokadą zgryzu. Maski posiadające uchwyt pomocniczy ułatwiający wprowadzenie maski, pełniący rolę wskaźnika położenia, oraz ułatwiający jej zamocowanie po założeniu. Rozmiary masek/ 3 / 4/5

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pytanie 65 Poz.2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, tak jak obecnie stosowana:

Maski krtaniowa jednorazowego użytku , z PCV , do wentylacji pacjenta z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta , w rozmiarach (1 – 5) i zakresach wagowych: <5 kg; 5-10kg; 10- 20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70-100kg.

W zestawie lubrykant (żel) i strzykawka luer-lock 20 ml dla rozmiarów 1; 1,5; 2; 2,5 oraz 30 ml dla rozmiarów 3; 4 i 5 .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pakiet 157.

Pytanie 66 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii 3-stopniowej, sterylny , pakowany pojedynczo , kateter pigtail 8-12F, prowadnik , igła dwuczęściowa 18G dł. 20cm , zestaw rozszerzań ostatnie z rozrywalną koszulką , łącznik do worka na mocz z mechanizmem zapobiegającym przypadkowemu zablokowaniu odpływu .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów w rozmiarach 4,8-7F , pozostałe zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu przez skórny metodą jednostopniową 8-10F . W zestawie kateter 8F lub 10F dł. 29cm , trokar 19G, uniwersalny łącznik do worka na mocz z mechanizmem obrotowym zapobiegającym przypadkowemu zablokowaniu odpływu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69 Pakiet 160

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, tak jak obecnie stosowany:

Żel z lidokainą, sterylny, rozpuszczalny w wodzie, przezroczysty, nawilżający, ułatwiający cewnikowanie, o dodatkowym działaniu znieczulającym. 1G żelu powinien zawierać 20mg chlorowodoru lidokainy oraz 0,5mg dwu-chlorowodoru chlorhexydyny. Opakowanie zawierające 12,5g żelu w harmonijkowym aplikatorze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pytanie 70 Pakiet 168

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy chodzi o rozmiary 8-12Ch tak jak w obecnie stosowanych przez Zamawiającego pozostałe zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pakiet 182

Pytanie 71 Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2µm i filtr cząsteczkowy 5µm oraz samouszczelniający się i samo domykający zawór bezigłowy zapobiegający wyciekowi leku., długość kolca 15mm, średnica kolca 4,4 mm. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Powierzchnia filtra cząsteczkowego 1cm². Wolny od lateksu i PCV. Objętość wypełnienia 0,29ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiającego pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Długość kolca 15mm, średnica 4,4mm. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm, końcówkę typu luer lock i zatyczkę w kolorze transparentnym białym. Objętość wypełnienia 0,27ml. Wolny od lateksu i PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 Pakiet 203

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu Firmy Codan: Filtr dla noworodków i dzieci o powierzchni 1,6cm², membrana 1,2µm – filtr przystosowany do podaży lipidów i żywienia pozajelitowego; zastawki antyzwrotne zapobiegają cofaniu się krwi w kierunku od pacjenta do linii, czas stosowania 24h, długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), wykonane z materiałów niskowiążących białko, łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,5 ml, przepływ >30 ml/min. 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.

Pakiet 204**Pytanie 74 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Firmy Carefusion do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, z adapterem kątowym 45 stopni do dróg oddechowych, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z portem do przepłukiwania cewnika, z przezroczystą komorą płuczącą, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę nauwężi, cewnik pozbawiony DEHP, w rozmiarach: 16 CH, 14 CH

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Firmy Carefusion do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm z adapterem kątowym 45 stopni do dróg oddechowych, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z portem do przepłukiwania cewnika, z przezroczystą komorą płuczącą, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę nauwężi, cewnik pozbawiony DEHP, w rozmiarach: 16 CH

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 poz.2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 2 do odrębnego pakietu w celu złożenia ważnej o konkurencyjnej cenowo oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77 poz.3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 3 do odrębnego pakietu w celu złożenia ważnej o konkurencyjnej cenowo oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu: składającego się z drenów oraz z łącznika Y (w jednej płaszczyźnie) o konstrukcji: jeden koniec żeński (lejek) dwa końce męskie, oraz zastawki ssącej z bezkontaktową kontrolą ssania, umożliwiający rozgałęzienie drenów na ssaku lub w przypadku odpowiedzi odmownej o wyłączenie tej pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79 Pakiet 205

Prosimy o dopuszczenie maski anestetycznej w rozmiarach od 1 do 5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 206**Pytanie 80 Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do higieny jamy ustnej składający się ze szczoteczki do zębów z odsysaniem, z zastawką manualną do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi, oraz z pofałdowaną gąbką. Pakowana pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestawu składającego się z dwóch szczoteczek do zębów z odsysaniem z zastawką manualną do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi, oraz z pofałdowaną gąbką. Każda szczoteczka pakowana w oddzielne pojedyncze opakowanie, które pełnią jednocześnie funkcje pojemnika

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82

Czy Zamawiający pod pojęciem zestaw oczekuje:

Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz z gąbką na górnej powierzchni, bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny, gąbkaaplikator, preparat nawilżający do ust na bazie wodnej. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie oczekuje.

Pytanie 83 Poz.2

Czy Zamawiający oczekuje testowanej i pozytywnie rekomendowanej gąbki do mycia jamy ustnej z dwuwęglanem sodu, bez funkcji odsysania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie oczekuje.

Pytanie 84 Pakiet 163

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje w/w rękawic pakowanych po 100 szt. (XL 90 szt.), czy zgodnie z SIWZ 150 szt. (XL 135 szt.)?

Odpowiedź: oczekuje rękawic pakowanych po 100 szt. ; XL – 90 szt.

Uczestnik 17

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 36, pozycji 1: Zestaw drenów płuczących z dwiema igłami przekłuwającymi, kompatybilny z aparatem Karl Storz znajdującym się na wyposażeniu szpitala (histeroskopia), dopuści opakowanie, które zawiera 10 sztuk, gdyż tylko tak producent pakuje swoje wyroby? Jeżeli tak, to prosimy o korektę ilości oraz opisu w formularzu asortymentowo-cenowym dla pakietu nr 36.

Odpowiedź: tak – 40 opakowań.

Uczestnik 18

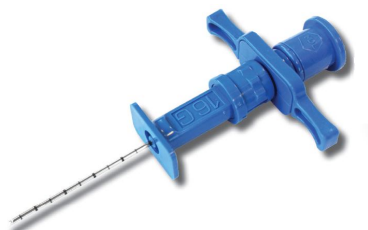
Pytanie 1 Dot. pakiet nr 62

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie igieł do biopsji to aparatu Magnum Bard z zewnętrznym echogenicznym markerem. Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dot. pakiet nr 67

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie igły do aspiracji szpiku kostnego ze ściętym wierzchołkiem, znakowaniem co 5 mm, zakończeniem Luer-Lock,



usuwalną rączką, regulacją w zakresie 10-30 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Dot. pakiet nr 67

Prosimy o zmniejszenie ilości próbek do 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dot. pakiet nr 81, poz. 1-4

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie cewników moczowodowych ułatwiających cofanie i obracanie cewnika nawet po wyjęciu prowadnicy (inteligentny popychacz), skalowanych co 5 cm, bez linii pozycyjnej w rozmiarze od 4,7F do 7F (dł. od 26-30 cm).

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Dot. pakiet nr 91, poz. 1

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawu do nefrostomii wielostopniowej z uniwersalnym łącznikiem luer lock z małym lejkiem (łącznik nie zawiera lateksu). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Dot. pakiet nr 91, poz. 2

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawu do nefrostomii wielostopniowej w rozmiarze CH 10,5 oraz CH 12 z uniwersalnym łącznikiem luer lock z małym lejkiem (łącznik nie zawiera lateksu). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Dot. pakiet nr 92, poz. 1-4

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów z cewnikiem Pigtail skalowanym co 5 cm, z zaciskiem bez silikonowej szpulki do mocowania cewnika.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Dot. pakiet nr 92, poz. 1,2

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów z cewnikiem Pigtail w rozmiarze CH 4,7.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Dot. pakiet nr 92, poz. 5

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawów do sterowalnego szynowania moczowodów z cewnikiem z otworami tylko na pętłach. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 Dot. pakiet nr 116, poz. 1

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawów do przezskórnej nefrostomii z cewnikiem wykonanym z silikonu z balonem typu „Integral” 14CH , dł. 40 cm; 2-częściową igłą punkcyjną 18G, 20 cm; zagiętym przewodnikiem Lunderquista o śr. 0,035”, dł.80cm; 3 rozszerzałkami: CH10, CH14 oraz CH16 w tym ostatnie rozszczepialne; zatyczką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Dot. pakiet nr 164, poz. 1,2

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie cewnika do nefrostomii wykonanego ze 100% silikonu bez pokrycia hydrożelem.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Dot. pakiet nr 164, poz. 1, 2

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie cewnika do nefrostomii wykonanego ze 100% silikonu w rozmiarze CH12-CH20, z balonem o pojemności 5 ml i długości 25 cm oraz 40 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Dot. pakiet nr 165

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie cewnika balonowego do nefrostomii z rozłączalnym łącznikiem do worka bez mandrynu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 Dot. pakiet nr 165

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie cewnika balonowego do nefrostomii z rozłączalnym łącznikiem do worka w rozmiarze: CH 22 – 26CH, dł. 40 cm, z balonem o pojemności 5 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15 Dot. pakiet nr 166, poz. 1

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie przewodnicy wykonanej ze stopu niklu i tytanu bez strzykawki trzyczęściowej napełnionej solą fizjologicznej do aktywacji powłoki hydrofilnej.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16 Dot. pakiet nr 167, poz. 1-4

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie cewnika moczowodowego typu Nelaton z mandrynem metalowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Dot. pakiet nr 168

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawu do cystostomii w składzie: cewnik silikonowy typu Foley z balonem, trokar rozrywalny, skalpel, zatyczka.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18 Dot. pakiet nr 168

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie zestawu do cystostomii w rozmiarze CH8 – CH 14.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 19

Pytanie 1 Pakiet nr 24

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycjach przyrządów z zabezpieczeniem igły biorczej po użyciu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet nr 24

Czy Zamawiający wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym, pozwoli to na lepszą identyfikację asortymentu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet nr 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki Janeta 100 ml z jednostronną skalą pomiarową. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: nie dotyczy wymienionego wyżej pakietu

Pytanie 4 Pakiet nr 33

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby koreczki i kaniule pochodziły od jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przedstawienia rekomendacji producenta kaniul do zaproponowanych koreczków o kompatybilności oraz szczelności.

Pytanie 5 Pakiet nr 33 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli dożylniej z 4 paskami wtopionymi na całej długości kaniuli w RTG z koreczkiem samozamykającym się typu Klik z zastawką antyzwrotną, z nazwą producenta na kaniuli. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Proponowany przez Państwa opis wskazuje tylko jednego producenta i uniemożliwia złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej większej liczbie wykonawców.

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,0 x 45	290
Szary	16 G	1,7 x 45	180
Biały	17 G	1,5 x 45	140
Zielony	18 G	1,2 x 45	90
Zielony	18 G	1,2 x 45	90
Różowy	20 G	1,0 x 32	64
Niebieski	22 G	0,8 x 25	33

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet nr 33 poz. 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu umieszczenia nazwy producenta bezpośrednio na koreczku. Proponowany przez Państwa opis wskazuje tylko jednego producenta i uniemożliwia złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7 Pakiet nr 33 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga koreczków do kaniul dożylnych z trzpieniem poniżej jego krawędzi co znacznie zwiększającym bezpieczeństwo i aseptykę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 8 Pakiet nr 34 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty z trójamennym pokręteł w kolorze niebieskim i czerwonym do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Pakiet nr 39 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji igły do pena w rozmiarze 31 G (0,25 x 6 mm). Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Pakiet nr 50 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga worka do ochrony leków światłoczułych w kolorze żółtym , z wycięciem umożliwiającym zawieszenie worka oraz drugim umożliwiającym wyprowadzenie drena, z paskiem kleju pozwalającym na pewne zamknięcie worka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 11 Pakiet nr 50 poz. 1 -2

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji badań na przepuszczalność światła w zakresie 200 – 450 nm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 12 Pakiet nr 50 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie: Naklejki na worki op. a 100 szt. Wymiary 105,00x 57,00 mm, w opakowaniu kartonowym zawierający 100 szt. Posiadające dane do wpisania: imię i nazwisko pacjenta, nazwa leku, data sporządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Pakiet nr 77

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do długotrwałych wlewów 24 G/19 mm z portem górnym o przepływie 18 ml/ min. Widoczna w USG i RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Pakiet nr 79

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu z odpływem bez bezigłowego portu do pobierania moczu, z długością drenu 90 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15 Pakiet nr 95

Czy Zamawiający wymaga kaniuli dotętnicznej w opakowaniu typu tyvek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 16 Pakiet nr 110

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pompy infuzyjnej dren o średnicy wew. 1,2 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Pakiet nr 114

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do długotrwałych wlewów 24 G/19 mm z portem górnym o przepływie 18 ml/ min. Widoczna w USG i RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 Pakiet nr 182

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania płynów bez zastawki bezzwrotnej z zaworem bezigłowym pełniącym taką samą rolę.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 20**Pytanie 1 Pakiet 119**

Czy Zamawiający dopuści układ z odcinkiem wdechowym podgrzewanym o dł. 1,2 m i komorą inną niż MR290?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza posiadała konstrukcję zapobiegającą nadmiernemu gromadzeniu kondensatu w obwodzie oddechowym oraz dren do wody o dł. 1,2m, a także była oznakowana datą ważności i numerem serii na opakowaniu indywidualnym?

Odpowiedź: tak

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne z zawartością jonów srebra, które eliminuje bakterie na powierzchni układu i chroni go przed namnażaniem się mikroorganizmów i jednocześnie umożliwia stosowanie układów w dłuższym okresie czasu tj. 14 dni?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4 Pakiet 133

Czy Zamawiający wymaga aby układ oddechowy posiadał zabezpieczenie antybakteryjne z zawartością jonów srebra, która eliminuje bakterie na powierzchni układu i chroni go przed namnażaniem się mikroorganizmów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o następującym składzie:

- odcinek wdechowy podgrzewany o dł. 120 cm z niepodgrzewanym odcinkiem przeznaczonym do inkubatora o dł. ok. 30 cm
- odcinek wydechowy
- generator
- odcinek pomiarowy do proksymalnego pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem
- zestaw 3 końcówek donosowych o rozmiarach S, M, L
- komora nawilżacza
- czapeczka do mocowania generatora na głowie dla pacjenta - rozmiary do wyboru Zamawiającego w zakresie 000-9 – prosimy podać wymaganą ilość sztuk?
- maska nosowa rozmiar M i L,
- komora nawilżacza?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza posiadała konstrukcję zapobiegającą nadmiernemu gromadzeniu kondensatu w obwodzie oddechowym oraz dren do wody o dł. 1,2m, a także była oznakowana datą ważności i numerem serii na opakowaniu indywidualnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Uczestnik 21

Pytanie 1

Czy zamawiający w pakiecie nr 74 dopuści myjki z następującym opisem przedmiotu zamówienia:

Jednorazowa myjka do mycia ciała nasączona środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w całości z poliestru, rozmiar 12cm x 20cm, gramatura 90gr/m².

Opakowanie jednostkowe 24 sztuki z nadrukowanym rozmiarem, instrukcją stosowania w języku Polskim oraz składem. Grubość myjki nie mniejsza niż 0,5cm.

Żel, mydło zawarte w myjce posiada raport bezpieczeństwa wyrobu kosmetycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 22

Dotyczy Pakietu nr 48

Pytanie 1

Czy Zamawiający **w pozycji 1** dopuści, obecnie używane przez Zamawiającego rurki intubacyjne, do przedłużonej intubacji, jednorazowe, z mankietem w kształcie stożka, zwężającym się ku dołowi o grubości ok. 60 mikronów, o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu, duży otwór usytuowany tuż nad mankietem pozwalający na efektywne i dokładne odessanie gromadzącej się wydzieliny, wbudowany w ściankę rurki przewód do odsysania nie zmniejszający jej wewnętrznej światła, z otworem Murphy'ego, o wygładzonych wszystkich krawędziach wewnętrznych, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta z oznaczeniem nazwy producenta, średnicy rurki i mankieta oraz rodzaju mankieta, dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu jak i na łączniku, linia Rtg na całej długości rurki, skala centymetrowa podana na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych, w rozmiarach od 6,0 do 9,0 mm co 0,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający **w pozycji 2** dopuści, obecnie używane przez Zamawiającego, rurki tracheotomijne z drenem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej o grubości 3 mm, z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym (typu Soft Seal o grubości ok 60 mikronów) oraz systemem ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, wykonana z termoplastycznego PCW, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiającą założenie bądź wymianę rurki; rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 23

I.Zadanie nr 204 Pozycja nr 1

Pytanie 1

Czy zamawiający ma na myśli rozmiary CH12/14/16/18 dla cewników do odsysania w systemie zamkniętym do rurek intubacyjnych, z możliwością stosowania cewnika w rozmiarze CH18 przez min. 48h, dla pozostałych rozmiarów min. 72h? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: tak wymaga, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 24

Pakiet 14

Czy Zamawiający wymaga prześcieradeł z włókniny, każda sztuka złożona osobno (pojedynczo).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Uczestnik 25

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do monitorowania serca Holter o wymiarach 41 x 55 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 26

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 62. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji tkanek miękkich do pistoletu Magnum Bard typu tru – cut z uchwytem ułatwiającym zamocowanie w pistolecie; wewnętrzny endogeniczny marker; barwne oznaczenia średnicy igieł; długość pobieranego wycinka – 2,3 cm. Prosimy o określenie rozmiaru jakiego Zamawiający oczekuje przez zaoferowanie od Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 67. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły biopsyjnej do aspiracji szpiku kostnego i transplantacji, ścięty wierzchołek igły. Milimetrowa podziałka; zakończenie Luer Lock. Łatwo usuwalna rączka pozwalająca wykorzystanie zarówno do wykonania aspiracji i transplantacji z mostka oraz regionów grzebienia kości biodrowej. Rozmiar 15G x 10-30mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 67. W związku z jednym rozmiarem i typem przedmiotu zamówienia zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie ilości próbek do np. 2 sztuk.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 190. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły lokalizacyjnej przeznaczonej do przedoperacyjnej lokalizacji niewyczuwalnych palpacyjnie zmian w piersi, wyposażonej w przesuwalny ogranicznik głębokości wklucia, igła znakowana co centymetr z kotwiczka typu „Z” rozmiar 20G x 90mm i/lub 20G x 110mm, igła nie posiada zacisku skórno.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 27

Pytanie 1 Dotyczy zadania nr 116 poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie następującego zestawu: Zestaw do przezskórnej nefrostomii: 2-częściowa igła punkcyjna 18 GA/20cm, przewodnik Lunderquista, zagięty, śr 0,035”, dł. 80cm; 4 rozszesadla : CH 10, CH 12, CH 14, CH 16 (rozszczepialne); cewnik z balonem „Integral” z silikonu CH 14 dł. 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 28

Pyt. 1 dotyczy pakietu 51

Czy zamawiający dopuści Port dożylny wykonany z tytanu, używany do długookresowej chemioterapii, długotrwałego żywienia pozajelitowego, długotrwałego leczenia lub podaży kontrastu pod dużym ciśnieniem, podstawa komory szersza niż szczyt, wysokość komory 13.0mm, średnica membrany 12.0mm, cewnik długości 750mm, średnica zewnętrzna cewnika 2.2 mm, średnica wewnętrzna 1.3 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pyt. 2 dotyczy pakietu nr 107

Czy Zamawiający dopuści: Przenośny, jednorazowego użytku system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy do ciągłej infuzji produktów leczniczych dożylnie, dotętniczo, zewnątrzoponowo lub podskórnie, wlew leku, z predefiniowanymi przepływami, zapewniony jest przez wykorzystanie siły elastomerycznej silikonu, wyposażone w system bezigłowy, zmniejszający zanieczyszczenie punktu dostępu leków, filtr hydrofobowy, zapobiegający wyciekowi i przeznaczony do pobierania próbek, zestaw posiadający koreczek z filtrem hydrofobowym, dren o przekroju gwiazdy, zapobiegający stałemu przepływowi przy ewentualnym skręceniu lub zgięciu drenu, obudowa o przekroju siedmiokątnym, zapewniającym odporność na przypadkowe zgniecenie, wykonana z tworzywa ekranującego promieniowanie ultrafioletowe, wyroby kodowane kolorystycznie, dokładność dozowania: +/- 10% wartości nominalnej, oferowana objętość pomp:

Poz. 1- 300 ml – (objętość nominalna 300 ml, objętość minimalna 180 ml, objętość maksymalna 360 ml – przepływ 2 ml/h, czas 150 godzin, objętość szczątkowa 2,5 ml)

Poz. 2- 300 ml – (objętość nominalna 300 ml, objętość minimalna 180 ml, objętość maksymalna 360 ml - przepływ 5 ml/h, czas 60 godzin, objętość szczątkowa 2,5 ml) ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3 dotyczy pakietu nr 114

Czy Zamawiający dopuści: Kaniuła dożylna z portem, wykonana z poliuretanu PUR, wyposażona w uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do żyły, igła z trójpłaszczyznowym ścięciem, przezroczysta komora kontrolna, elastyczne skrzydełka o gładkiej powierzchni po stronie przylegającej do skóry, gładka powierzchnia kaniuli, cienkościenny cewnik kaniuli posiadający paski kontrastujące w promieniach RTG, atraumatyczna końcówka cewnika w kształcie stożka, filtr hydrofobowy, sterylna, nietoksyczna, apirogenna, pakowana pojedynczo, opakowanie jednostkowe umożliwiające aseptyczne wyjęcie kaniuli, kodowanie kolorystyczne zgodne z normą ISO, rozmiar: 24G - dł. 19mm; przepływ 29 ml/min/?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 29

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 51

Czy Zamawiający wymaga by port był wykonany w całości z tytanu?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 51

Czy zamawiający wymaga bocznego ułożenia kaniuli wyjściowej portu, umożliwiającego laminarny, wirujący przepływ płynu?

Uzasadnienie: laminarny przepływ płynu zmniejsza ryzyko zakażenia, redukuje liczbę komplikacji i prowadzi do efektywnego oczyszczenia całej komory portu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 52, pozycja nr 1

Czy Zamawiający **wymaga** igieł bezpiecznych, z systemem zapobiegającym zakłuciu, zgodnie z Dyrektywą nr 2010/32/UE dla placówek w rozporządzeniu dotyczącym ochrony przed zranieniami ostrymi narzędziami i koniecznością stosowania bezpiecznych wyrobów?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 52, pozycja nr 1

Czy Zamawiający **wymaga** oznaczenia igieł kolorem, co ułatwia dobór odpowiedniej igły?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 52, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważne igły w rozmiarach 20G x 19mm i 22Gx19mm zamiast 20Gx20mm oraz 22Gx20mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakietu nr 52, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o zgodę na wydzielenie pozycji nr 2 do osobnego pakietu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu nr 51, 52

Czy Zamawiający **wymaga**, by igły i porty spełniały następujące wymogi:

- kompatybilność ze środowiskami MRI, CT,
- kompatybilność ze strzykawkami automatycznymi,
- oznaczenia ułatwiające personelowi identyfikację produktów na etapie implantacji i w obrazowaniu np. kolor igieł, grawer CT na portach.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8, dot. Pakiet 157, pozycja nr 4

Prosimy Zamawiającego o zgodę na wydzielenie pozycji nr 4 do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 30

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 2

Czy Zamawiający może określić procent ewentualnego odstąpienia od umowy?

Odpowiedź: Niezrealizowana wartość umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy.

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie dokumentów dopuszczających na każde wezwanie Zamawiającego (max. 3 dni roboczych od jego otrzymania)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu:

„ Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia oświadczenie o odstąpieniu od umowy ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Wykonawca dwukrotnie, pomimo uznania reklamacji za zasadną, nie wymieni zakwestionowanego towaru wadliwego w terminie określonym w § 3 ust. 9 umowy”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy projektu umowy § 5 ust. 2

Prosimy o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego, o ile opóźnienia w płatności nie przekracza 30dni od daty wymagalności faktury.”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy projektu umowy § 5 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu:

„ Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy projektu umowy § 7 ust. 1, 2 oraz 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5% na 0,1% oraz odpowiednio z 10% na 5%?

Odpowiedź: § 7 ust. 1,2 - Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5% na 0,2%;

§ 7 ust. 6 - Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 5%.

Pytanie 7

Dotyczy projektu umowy § 10 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: „W przypadku opóźnienie w zakresie spełnienia świadczenia pieniężnego strona popadająca w opóźnienie zapłaci wyłącznie odsetki ustawowe.”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zapisu następującej treści: „Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający przewidział zmianę w §8 ust. 2.

Pytanie 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja bądź nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odpowiedź: Nie została wszczęta likwidacja ani nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.

Pytanie 10

Dotyczy Pakietu nr 141 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igłę aspiracyjne do bronchoskopii; długość robocza 120cm, średnica 1,9mm; średnica igły 0,8mm, długość igły 12mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 11

Dotyczy Pakietu nr 144 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować zestaw dwóch jednorazowych dwustronnych szczotek czyszczących do bronchoskopu
Szczotka 1: Szczotka do czyszczenia bronchoskopu długości całkowitej 180cm, średnica szczoteczki 7mm średnica osłonki 1,8mm. Szczotka 2: Szczotka do czyszczenia zaworu / otworu przelotowego średnica szczoteczki 5 oraz 12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Dotyczy Pakietu nr 145 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować zestaw dwóch jednorazowych dwustronnych szczotek czyszczących do bronchoskopu
Szczotka 1: Szczotka do czyszczenia bronchoskopu długości całkowitej 230cm, średnica szczoteczki 7mm średnica osłonki 1,8mm. Szczotka 2: Szczotka do czyszczenia zaworu / otworu przelotowego średnica szczoteczki 5 oraz 12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy Pakietu nr 150 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga aby oferowane pętle posiadały funkcję rotacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 14

Dotyczy Pakietu nr 151 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga aby oferowane pętle posiadały funkcję rotacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy Pakietu nr 183 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do biopsji pod kontrolą endoultrasonografii – EUS. Średnica igły 19 i 22G – w zależności od potrzeb zamawiającego. Z możliwością regulacji igły od 0 do 8,5 cm, oraz przedłużenie koszulki od 0 do 4 cm. W zestawie strzykawka próżniowa, takie które były do tej pory używane przez zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy Pakietu nr 184 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga aby igła posiada 2 blokady w postaci mechanizmu twist-lock (*mechanizm umożliwia obsługę igły przy użyciu jednej ręki*): blokadę stopnia wysunięcia igły z osłonki oraz blokadę stopnia wysunięcia osłonki (w zakresie 0–40mm), igła wykonana z nitinolu (materiał zapobiega tzw. efektowi „banana” mogącemu pojawić się podczas wysuwania igły przy zagiętym endoskopie, lub ewentualnym odkształceniom igły w przypadku kilkukrotnych nakłóć), narzędzie posiada zaokrąglony mandryn; maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1.8mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, w komplecie strzykawka próżniowa o pojemności 20ml, możliwość ustawienia próżni w strzykawce na min. 4 poziomach (5ml, 10ml, 15ml i 20 ml); igła kompatybilna z bronchoskopem typu EBUS firmy Pentax bez konieczności stosowania dodatkowych adapterów; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 31**Pytanie 1 Pakiet nr 8, pozycja 1.**

Prosimy o dopuszczenie elektrod dla noworodków o średnicy 30 mm lub 25 mm, spełniających pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet nr 27, pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji posiadający w całości elastyczną komorę kroplową o długości 110 mm, sterylizowany tlenkiem etylenu, spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet nr 76, pozycja 14. Prosimy o potwierdzenie czy oferowane przewody mają być wyposażone w rolkowy regulator przepływu oraz dodatkowy zacisk umożliwiający szybkie przerwy w irygacji?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Pakiet nr 76, pozycja 14.

Prosimy o wydzielenie pozycji 14 do osobnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty a tym samym pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Pakiet nr 102, pozycja 1.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie regulatora przepływu z zakresem regulacji od 5-250 ml/h.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 32

Pyt. 1

Czy w pakiecie 73 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na myjki do higieny pacjenta w postaci rękawicy w rozmiarze 16 x 24 cm? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

Uczestnik 33

Pytanie 1 Pakiet nr 6 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozmiarze 45 x 42 mm okrągłej z języczkiem ułatwiającym aplikację.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet nr 7 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozmiarze 22,5 x 62 mm prostokątnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Projekt umowy - par. 9 ust.2

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,2% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki. Kara w obecnej wysokości jest w naszej ocenie za wysoka. Zapis taki jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn.. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzekła, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Odpowiedź: Paragraf 9 ust. 2 nie dotyczy kar umownych.

Pytanie 4 Projekt umowy - par. 8 ust. 2 ppkt a), c)

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do § 8 pkt 2 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, **co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.**

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

Odpowiedź: Niezrealizowana wartość umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy.

Uczestnik 34

Pakiet 201 – Zestaw sterylny do wydzielania osocza bogatopłytkowego

Pytanie 1.

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny jednorazowy zestaw umożliwiający przygotowanie **3 ml** koncentratu leukocyтарно-bogatopłytkowego (PRP) z 27 ml krwi obwodowej przy stężeniu **6-7 razy** wartość bazowa, ale nie mniej niż **1 mln płytek w mikrolitrze**. Istnieje również możliwość indywidualnego dobrania objętości przetwarzanej krwi w przedziale **od 15 ml do 30 ml**, w rezultacie czego uzyskujemy od 0.2 ml do **3 ml PRP** - zawiesiny o wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-β1, VEGF, EGF.

Element konstrukcji wewnętrznej tuby separującej w postaci tulei umożliwiającego kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności **zamkniętego systemu**. Separator wyposażony jest w specjalną przegrodę, trwale oddzielającą warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza oraz bagnet z gwintem blokującym regulującym ujście erytrocytów.

Zestaw zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowania PRP: specjalna kapsuła 30 ml, strzykawka 30 ml, strzykawka 5 ml, ACD-A (antykoagulant 50 ml), motylek do pobrania krwi, 3x igła 18G

Czas uzyskiwania osocza bogato płytkowego nie dłuższy niż 5 min.

Zamawiający zapewnia bezpłatne użyczenie wirówki na czas obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny jednorazowy zestaw umożliwiający przygotowanie **5 ml** koncentratu leukocyтарно-bogatopłytkowego (PRP) z **54 ml** krwi obwodowej przy stężeniu **6-7 razy** wartość bazowa, ale nie mniej niż **1 mln płytek w mikrolitrze**. Istnieje również możliwość indywidualnego dobrania objętości przetwarzanej krwi w przedziale **od 20 ml do 50 ml**, w rezultacie czego uzyskujemy od 0.2 ml do **5 ml PRP** - zawiesiny o wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-β1, VEGF, EGF.

Element konstrukcji wewnętrznej tuby separującej w postaci tulei umożliwiającego kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności **zamkniętego systemu**. Separator wyposażony jest w specjalną przegrodę, trwale oddzielającą warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza oraz bagnet z gwintem blokującym regulującym ujście erytrocytów.

Zestaw zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowania PRP: specjalna kapsuła 30 ml, strzykawka 30 ml, strzykawka 5 ml, ACD-A (antykoagulant 50 ml), motylek do pobrania krwi, 3x igła 18G

Czas uzyskiwania osocza bogato płytkowego nie dłuższy niż 5 min.

Zamawiający zapewnia bezpłatne użyczenie wirówki na czas obowiązywania umowy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 35

Pytanie nr 1 dotyczy wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego o poprawę paragrafu 8 pkt. 3 „Po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy dopuszcza się następujące zmiany cen jednostkowych brutto :” na „W umowie dopuszcza się następujące zmiany cen jednostkowych brutto : ...”

Prośbę swą kierujemy ponieważ art. 142 pkt. 5 ustawy PZP określa wprost:

5. Umowa zawarta na okres dłuższy niż 12 miesięcy zawiera postanowienia o zasadach wprowadzania odpowiednich zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy, w przypadku zmiany:

- 1) stawki podatku od towarów i usług,*
- 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3–5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,*
- 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne*

– jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę.

W związku z powyższym Zamawiający nie może ograniczyć możliwości zmiany stawki VAT dopiero po upływie 12 miesięcy od zawarcia umowy, tylko zobligowany jest, o możliwość dokonania takiej zmiany z dniem wejścia w życie nowej stawki VAT.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1-4

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie wzierników CUSCO w opakowaniach foliowych spełniających resztę wymogów SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 5 poz. 10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 6 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach elektrody pakowane w opakowania a'50 szt., podanie ceny za 1 opakowanie a'50 szt. i przeliczenie wymaganych ilości na ilość opakowań a'50szt. z zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji elektrody o średnicy 54mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji elektrody o wymiarze 30 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji elektrody pakowane w opakowania a'50 szt., podanie ceny za 1 opakowanie a'50 szt. i przeliczenie wymaganych ilości na ilość opakowań a'50szt. z zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji elektrody o długości roboczej 1120mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP o długości min 65mm (wolna od PVC), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał przyrządu wyposażonego w komorę kroplową bez PVC oraz pozbawionego w całości ftalanów potwierdzone kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego oraz oświadczeniem producenta

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, z igłą biorczą ściętą dwupłaszczyznowo wykonaną z ABS wzmocnionego włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo wykonaną z ABS wzmocnionego włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 44 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach dreny brzuszne z PCV o jakości medycznej i twardości ok. 65° ShA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr 50 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 dotyczy pakietu nr 68 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji zestawu do lewatywy sterylnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 17 dotyczy pakietu nr 76 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej w rozmiarze 000 dł. 3 cm spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18 dotyczy pakietu nr 79 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worków do zbiórki moczu z drenem o długości 90 cm spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19 dotyczy pakietu nr 98 poz. 1-11

Czy Zamawiający będzie wymagał rurek pakowanych w opakowanie z punktowymi zgrzewkami utrzymującymi anatomiczny kształt rurki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 20 dotyczy pakietu nr 99 poz. 1-14

Czy Zamawiający będzie wymagał rurek pakowanych w opakowanie z punktowymi zgrzewkami utrzymującymi anatomiczny kształt rurki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 21 dotyczy pakietu nr 100 poz. 1-13

Czy Zamawiający będzie wymagał rurek pakowanych w opakowanie z punktowymi zgrzewkami utrzymującymi anatomiczny kształt rurki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 113 poz. 1-7 oraz 10

W związku z zmianą końcówek typu ENLock na końcówki typu Enfit u wszystkich producentów zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycjach zestawów i przyrządów wyposażonych w końcówki typu Enfit.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 dotyczy pakietu nr 160 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie żelu z lidokainą w opakowaniu 11 g spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 36

Pakiet nr 116

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga, żeby zestawy były wstępnie złożone? Czyli popychacz połączony z cewnikiem i nanizaną prowadnicą?

Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający wymaga, żeby otwory drenujące były po obu stronach bocznych stronach pętli cewnika?

Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 37

Pytanie 1

Czy zamawiający w Pakiecie nr 183 dopuści igły EUS o długości nastawienia osłonki 0-3 cm? Reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 184 dopuści igły EBUS o dł. narzędzia 72-75 cm i długości nastawienia igły 0-6 cm? W zestawie strzykawka podciśnieniowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 141 dopuści igłę do bronchoskopii o dł roboczej 130 cm, długości igły 15mm, w rozmiarach 19,20,21, Ga?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 150 dopuści pętlę do usuwania polipów wykonane z plecionego drutu w rozmiarach 10,15,20,25,30 mm – długość narzędzia 240 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 38

Pytanie 1 Pakiet 1, poz. 1 - 4

Czy Zamawiający dopuści wzierniki sterylne w opakowaniach foliowych, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 19, poz. 1 - 8

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 1050mm, posiadające 4 otwory boczne, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Pakiet 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 14x25cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 29, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści katetery do drenażu klatki piersiowej w rozmiarze 8Fr, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ? Wg. naszej wiedzy, katetery do drenażu klatki piersiowej w rozmiarze 6Fr nie są dostępne na polskim rynku.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Pakiet 44, poz. 1 - 2

Czy Zamawiający oczekuje drenów wykonanych ze 100% silikonu medycznego ?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje ale dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 44, poz. 1 - 2

Czy Zamawiający dopuści dreny o długości 50cm, z sześcioma otworami bocznymi ułożonymi spiralnie, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Pakiet 45, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do odsysania ran bez częściowej harmonijki, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Pakiet 46, poz. 1 - 6

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehr'a o długości ramion 450mm x 180mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Pakiet 47, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehr'a wykonane z czystego silikonu, z linią widoczną w RTG, bez znaczników co 5cm, o długości ramion: główne 45cm, poprzeczne 18cm, sterylne, z łącznikiem typu Large-Lock (kompatybilne z workami drenażowymi), w rozmiarach CH 8 – CH 24 (co 2), podwójnie pakowane ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 Pakiet 52, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z igłą do portu w rozmiarze 20G x 25mm i 22G x 25mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Pakiet 52, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę prostą do portu w rozmiarze 20G x 25mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Pakiet 54, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o całkowitej długości 455mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Pakiet 54, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic ginekologicznych bezpudrowych występujących w rozmiarach 6,5; 7,5; 8,5;9,0?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 Pakiet 57, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic o długości min. 292mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Pakiet 59, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów prosty, schodkowy, o średnicach zewnętrznych: 7,5mm x 15,5mm (min. x max) lub 4,5mm x 7,7mm (min. x max) lub 10mm x 13mm (min. x max) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Pakiet 59, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów Y, o średnicach zewnętrznych każdego ramienia 8,2mm x 10,5mm (min. x max) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Pakiet 64, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły Chiba w rozmiarach 20G x 110mm i 20G x 150mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 Pakiet 66, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły o długości całkowitej 43mm i zakresie regulacji 5-30mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 Pakiet 68, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do lewatywy z drenem zakończonym atraumatycznym otworem końcowym oraz dwoma otworami bocznymi, bez plastikowej kanki ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20 Pakiet 73, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 15x22cm, z podaniem ceny za opakowanie a'12szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 Pakiet 76, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 000, długość 4cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22 Pakiet 76, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 2, długość 8cm lub rozmiarze 3, długość 9cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 Pakiet 76, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 3, długość 9cm lub rozmiarze 4, długość 10cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24 Pakiet 76, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 4, długość 10cm lub rozmiarze 5, długość 11cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25 Pakiet 76, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści podwójny przewód do cystoskopu z miękką końcówką silikonową, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 Pakiet 77, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 24G / 19mm o przepływie 20ml/min, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27 Pakiet 79, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o długości 90cm lub 120cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość 90cm.

Pytanie 28 Pakiet 88, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wąż do ssaka w rozmiarze 8,0 x 5,6 x 2100mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 Pakiet 88, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wąż do ssaka z końcówkami: żeńską – kompatybilną z ssakiem oraz męską z kontrolą odsysania (kapkon) – kompatybilną z cewnikami do odsysania, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30 Pakiet 94, poz. 1 - 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki rectalne w rozmiarach CH 18, CH 20, CH 24, CH 30, o długości 400mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30 Pakiet 96, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wieszaki pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 40 opakowań, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31 Pakiet 98, poz. 1 - 11

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rurek z mankietem, czy bez mankietu niskociśnieniowego ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rurek bez mankietu.

Pytanie 32 Pakiet 102, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści regulator o zakresie przepływu 0 – 250 ml/h, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 Pakiet 104, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści uchwyt na przewody (samoprzylepną taśmę z rzepem typu Velcro) w rozmiarze 2cm x 22cm lub 4,5cm x 15cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34 Pakiet 114, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 24G / 19mm o przepływie 20ml/min, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 Pakiet 131, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarze CH 20, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 Pakiet 137, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik jednorazowego użytku do pobierania wydzieliny w czasie bronchoskopii o pojemności 20ml ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37 Pakiet 160, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce o pojemności 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 Pakiet 163, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako alternatywne rękawice diagnostyczne do badań chlorowane od wewnętrznej strony polimerowane od strony roboczej, bez warstwy łagodząco-nawilżającej, niebieskie, o grubości na palcu 0,08mm ($\pm 0,01$ mm), siłę zrywu min. 6N, z teksturą na palcach, AQL 1,0 (fabrycznie naniesione na opakowaniu); zgodne z normą EN 455 potwierdzone badaniami producenta; oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej w kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.1,2,3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 min. 20 substancji chemicznych (w tym 15 cytostatyków min. fluorouracyl, etopozyd, paklitaxel, tiotepa, dakarbazyna, ifosfamid, mitoksantron, siarczan winkrystyny, karmustyna, karboplatyna – spełniające wymagania zawarte w normie) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, barierowe dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji (alkohol etylowy – 3 poziom ochrony – potwierdzone badaniami jednostki niezależnej, alkohol izopropylowy – 1 poziom ochrony - informacja na opakowaniu), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone badaniami jednostki niezależnej ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39 Pakiet 163, poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic pakowanych a'200szt (XS-L) oraz a'180szt (XL) z odpowiednim przeliczeniem ilości i wyceną za 3000 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 Pakiet 163, poz.1

Czy Zamawiający oczekuje rękawic, które zostały przebadane zgodnie z normą EN 374 pkt. 5.3.2 na co najmniej 2 poziomie odporności na przenikanie podczas badania z użyciem trzech substancji chemicznych pochodzących z listy badanych substancji podanej w załączniku A, potwierdzone badaniami wykonanymi przez jednostkę niezależną?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41 Pakiet 181, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z granatowej, nieprześwitującej włókniny polipropylenowej, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 39

Pytanie 1 Pakiet 4

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kateteru z pojemnością balonu po napełnieniu 0,9% NaCl – 1,5ml zamiast 2,0ml. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 11

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu elektrody z koszulką typu peel-away wykonaną z poliamidu, z przewodnikiem $\varnothing 0.035''$, zamiast $0.038''$, długości 45 cm zamiast 50 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet 37

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 45

Czy Zamawiający wymaga, aby dren był zapakowany podłużnie i pozbawiony „pamięci kształtu” w celu ułatwienia implantacji do rany operacyjnej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 5 Pakiet 81

Czy Zamawiający dopuści zestawy bez możliwości cofania i obracania cewnikiem?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 6 Pakiet 88

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu 9.0 x 6.0 mm zamiast 9.0 x 5.0 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Pakiet 89

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie: Czy Zamawiający ma na myśli powłokę hydrofilną o działaniu antyadhezyjnym, atrombogenicznym? Czy Zamawiający dopuści standardową długość igły wynoszącą 70 mm zamiast 80 mm?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 8 Pakiet 90

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie: Czy Zamawiający ma na myśli powłokę hydrofilną o działaniu antyadhezyjnym, atrombogenicznym? Czy Zamawiający dopuści standardową długość igły wynoszącą 70 mm zamiast 80 mm?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 9 Pakiet 91

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 zestaw do nefrostomii 8F zamiast 9F oraz w poz. 2 zestaw 9F zamiast 10 i 12F?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 Pakiet 94

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1, 2, 3, kanki o dł. 30 mm zamiast 20 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Pakiet 153

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 153:

- w poz. 2: dł. 9 cm zamiast 10 cm,
- w poz. 3: dł. 7 cm zamiast 8 cm,
- w poz. 4: dł. 5 cm zamiast 6 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Pakiet 157, poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy cewników moczowodowych wykonanych z termoplastycznego poliamidu, wyposażonych w elastyczny mandryn wykonany ze stali nierdzewnej zapewniający doskonałe podparcie oraz popychalność podczas wprowadzania cewnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13 Pakiet 157, poz. 2

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stentu moczowodowego pojedynczo zagiętego dł. 90cm, śr. 0.35" wykonanego z poliuretanu, skalowanego co 1cm, z konektorem i łącznikiem do połączenia z workiem do moczu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Pakiet 157, poz. 3

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3 z pakietu, w celu umożliwienia wykonawcy złożenia oferty zestawu do nefrostomii o wskazanych przez Zamawiającego parametrach.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15 Pakiet 157, poz. 4

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów o średnicy 4,8F zamiast 4,7F. Pozostałe parametry wg SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 Pakiet 167

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy cewników moczowodowych wykonanych z termoplastycznego poliamidu, wyposażonych w elastyczny mandryn wykonany ze stali nierdzewnej zapewniający doskonałe podparcie oraz popychalność podczas wprowadzania cewnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 40

Pytanie 1 - Pakiet 13, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy w tej pozycji Zamawiający oczekuje fartucha foliowego niesterylnego typu „przedniak”?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 1 - Pakiet 34, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie rękawic diagnostycznych, kształt uniwersalny, kolor różowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, powierzchnia zewnętrzna: teksturowana na końcach palców, pokrycie powierzchni zewnętrznej: polimer, powierzchnia wewnętrzna chlorowana oraz pokryta kolagenem i alantoiną, długość rękawicy min. 243 mm, grubość na palcu 0.11 mm, poziom AQL 1.5. Zgodność z normą EN 455 potwierdzona deklaracją zgodności Producenta/Wytwórcy. Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671. Rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków wg EN 374 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy wytwórcy). Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.

Odpowiedź: wymieniony pakiet nie dotyczy asortymentu rękawic.

Pytanie 2 - Pakiet 57, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych o przedłużonym mankiecie teksturowanych min. na końcach palców, zgodnych z normą EN 374-1 (z wyłączeniem 5.3.2) -2-3, opakowanie a 100 szt.?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 41

Pytanie 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 2 ust. 1 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia niedostarczonego w terminie**

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 ust. 9 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia**

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy § 7 ust. 1,2 w następujący sposób:

§ 7 ust. 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 2 ust. 1 umowy.

§ 7 ust. 2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 ust. 9 umowy.

Uczestnik 42

Dot. Pakiet 21

Pytanie 1

Prosimy o dopuszczenie w poz.1: Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, mikrobiologicznie czysty, elektrostatyczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów 99,999%, dedykowany do objętości oddechowej z zakresu 300 - 1500ml, z portem kapno, utrata wilgoci przy VT=500ml 4,7mg H2O/L.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Prosimy o dopuszczenie w poz.2: Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, mikrobiologicznie czysty, elektrostatyczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii 99,999% i wirusów 99,99%, dedykowany do objętości oddechowej z zakresu 75 - 500ml, z portem kapno, utrata wilgoci przy VT=250ml 5,8mg H2O/L.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Prosimy o dopuszczenie w poz.3: Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, mikrobiologicznie czysty, elektrostatyczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów 99,9%, dedykowany do objętości oddechowej z zakresu 30 - 200ml, z portem kapno i masie 9g.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Prosimy o dopuszczenie w poz.4: Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, mikrobiologicznie czysty, elektrostatyczny, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów 99,999%, dedykowany do objętości oddechowej z zakresu 300 – 1500ml, z portem kapno.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Prosimy o dopuszczenie w poz.5: Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, mikrobiologicznie czysty, elektrostatyczny, o skuteczności filtrowania względem bakterii 99,999% i wirusów 99,99%, dedykowany do objętości oddechowej z zakresu 100 – 1500ml, z portem kapno.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Prosimy o dopuszczenie w poz.6: Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, mikrobiologicznie czysty, mechaniczny, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów 99,999%, dedykowany do objętości oddechowej z zakresu 300 – 1500ml, z portem kapno.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Dot. Pakiet .22

Pytanie 7

Prosimy o dopuszczenie w poz.1: Filtr elektrostatyczny oddechowy bakteryjno-wirusowy z HME: mikrobiologicznie czysty; „piankowy” wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%; objętość oddechowa 75-500ml; opór przepływu: 1,3mbar przy 15l/min, 1,8mbar przy 20l/min, 2,8mbar przy 30/min; masa 18g; przestrzeń martwa 25ml; nawilżanie: 38,2mg H₂O/l przy V_t=250ml, złącza: 22M / 15F do pacjenta, 22F / 15M do urządzenia; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; bez ftalanów; bez lateksu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Prosimy o dopuszczenie w poz.2: Filtr oddechowy elektrostatyczny do długich zabiegów operacyjnych z wymiennikiem ciepła i wilgoci: kompatybilność z używanymi aparatami do znieczulania; elektrostatyczny z portem kapno; wydzielony od warstwy filtrującej piankowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%; skuteczność filtracji wirusowej 99,999%; zakres objętości oddechowej 300-1500ml; wydajność nawilżania 39,3 mg H₂O/litr przy V_T=500ml; opór przepływu 2,2mbar przy 60l/min; przestrzeń martwa 90ml; złącza 22M/15F-22F/15M; waga 37g; czas pracy/wydajność 24h; termin trwałości (w opakowaniu) 3lata; mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Prosimy o dopuszczenie w poz.3: Filtr oddechowy elektrostatyczny do krótkich zabiegów operacyjnych: kompatybilność z używanymi aparatami do znieczulania, elektrostatyczny z portem kapno, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%, skuteczność filtracji wirusowej 99,999%, zakres objętości oddechowej 300-1500ml, opór przepływu: 1,7mbar przy 60l/min, przestrzeń martwa 45ml, złącza 22M/15F-22F/15M, waga 29g, czas pracy/wydajność 24h, termin trwałości (w opakowaniu) 3lata; mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Dot. Pakiet 78

Pytanie 10

Prosimy o dopuszczenie: Obwody oddechowe do respiratorów: materiał EVA, PP, PE, TPE; 2 rury karbowane o dł. 180cm; kolano z portem luer-lock zabezpieczonym koreczkiem przytwierdzonym na stałe do obwodu; trójnik Y, średnica rur 22mm; złącza elastyczne 22mmF; mikrobiologicznie czysty, pakowany w folię; czas stosowania 7dni. Wolny od PVC i DEHP.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Dot. Pakiet 127

Pytanie 11

Prosimy o dopuszczenie w poz.1: Obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, materiał PP, TPR, CR bez ftalanów, składający się z 2 rur karbowanych, rozciągalnych (po rozciągnięciu twardość rur 180cm), dodatkowa rura do podłączenia worka rozciągalna do 80cm, kolanko z portem kapno, trójnik Y z dwoma portami, średnica rur 22mm, złącza do podłączenia aparatu anestetycznego wykonane z miękkiego materiału, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy poj.2litry, czysty mikrobiologicznie. Wolny od PVC i DEHP.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Prosimy o dopuszczenie w poz.2: Obwód oddechowy do aparatu do znieczulania pediatryczny, 2 rury nierozciągliwe z EVA,PE, TPR, CR bez ftalanów, o dł. 150 cm, dodatkowa rura do worka o dł. 110 cm, kolanko, trójnik Y, średnica rur 15 mm, złącza rur 22mmF, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy poj.1 litr, czysty mikrobiologicznie. Wolny od PVC i DEHP.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Dot. Pakiet 179

Pytanie 13

Prosimy o dopuszczenie w poz.1: Maski tlenowa z drenem 2,1m do średniej koncentracji tlenu. Rozmiar S i M/L w zależności od potrzeby zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Prosimy o dopuszczenie w poz.2: Maski tlenowa z drenem 2,1m i workiem rezerwuuar tlenowy około 500-1000ml do wysokiej koncentracji tlenu. Rozmiar S i M/L w zależności od potrzeby zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Prosimy o dopuszczenie w poz.4: Przewód tlenowy do maski długość 4 m.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 43**PAKIET NR 73****Pytanie 1 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania myjki spełniającej wymogi SIWZ wykonanej z miękkiej tkaniny typu air-laid z warstwą z folii zapewniającą opiekunom dodatkową ochronę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 128**Pytanie 2 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania worka stomijnego spełniającego wymogi SIWZ o pojemności 800 ml w rozmiarze 15 – 90 mm z możliwością przycięcia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 181**Pytanie 3 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania koszuli włókninowej dla pacjenta zarejestrowanej jako wyrób higieniczny, o następujących właściwościach:

- nieprzeźroczysty materiał (granatowa)
- w kształcie tuniki
- krótki rękaw
- półokrągłe wycięcie pod szyją
- dwa troki: w okolicy szyi i w okolicy talii
- Jeden uniwersalny rozmiar: 110 x 140 cm
- bez rozcięcia z przodu
- duży obwód: Pacjent nie musi przytrzymywać koszuli na plecach



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 44**Pakiet nr 136 szczoteczki cytologiczne****Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne jednorazowe o średnicy 1,8 mm, do kanału min. 2,0 mm, długość 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne jednorazowe o średnicy 1,8 mm, do kanału min. 2,0 mm, długość 160 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne jednorazowe o średnicy 1,8 mm, do kanału min. 2,0 mm, długość 100 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 4 Pakiet nr 141 igły

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły 19G lub 22G, średnica 1,8 mm, długość 130 cm, jednorazowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 143**Pytanie 4**

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki biopsyjne niepowlekane, bez igły, średnica miseczki 2,4 mm, długość 180 cm, do kanału roboczego o średnicy min. 2,8 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki biopsyjne niepowlekane, bez igły, średnica miseczki 1,8 mm, długość 150 cm, do kanału roboczego o średnicy min. 2,0 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 146**Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuści pętlę z siatką, posiadającą funkcję rotacji, bezlateksowa, średnica 30x60 mm, średnica korpusu 2,5 mm, długość 230 cm, jednorazowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści pętlę z siatką, posiadającą funkcję rotacji, bezlateksowa, średnica 40x75 mm, średnica korpusu 2,5 mm, długość 230 cm, jednorazowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści pętlę z siatką, posiadającą funkcję rotacji, bezlateksowa, średnica 40x60 mm, średnica korpusu 2,6 mm, długość 230 cm, jednorazowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 150**Pytanie 9**

Czy Zamawiający dopuści pętlę owalna, z pojedynczego drutu, jednorazową o wymiarach (średnica/ długość/ rozmiar) w mm: 1,8/1500/10; 2,4/1600/20; 2,4/1600/30; 2,4/2300/20; 2,4/2300/30 do wyboru przez Zamawiającego?

Czy Zamawiający dopuści pętlę owalna, z pojedynczego drutu, jednorazową o wymiarach (średnica/ długość/ rozmiar) w mm:

2,3/2300/10x20

2,3/2300/15x30

2,3/2300/20x40

2,3/2300/25x50

2,3/2300/30x55

do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 Pakiet nr 151

Czy Zamawiający dopuści pętlę heksagonalną z plecionego drutu, z funkcją rotacji, rozmiar 20 mm, średnica 2,4 mm, długość 230 cm, jednorazowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 45**Pytanie 1**

Prosimy o dopuszczenie w **pakiecie nr 29** w miejsce pierwotnych parametrów zestawu do drenażu płynów z jamy opłucnowej, składającego się z przewodnika drenu dopasowanego do rozmiaru drenu, zapewniającego łatwe wprowadzenie drenu po przewodnicy do jamy opłucnowej - dren wyposażony w 3-4 otwory drenażowe duże boczne umieszczone na końcu dystalnym drenu, drenu Thal-Quick wykonanego z radiocieniującego PVC, igły z echogeniczną końcówką, rozszerzadła odpowiedniego rozmiaru, przewodnicy Amplatz z końcówką Safe-T-J oraz jednorazowego skalpela. Implantacja techniką Seldinger'a. Prosimy również o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 PAKIET 3 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Kateter do okluzji i ekstrakcji 7F x 200cm z trzema końcówkami: do napełniania balonu z kranikiem, do podawania kontrastu oraz endoskopowe, napełnienie do trzech średnic 8,5-12-15mm, pojemność napełnionego balonu kontrolowana wykalibrowaną strzykawką załączoną do opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 PAKIET 4 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Kateter do okluzji i ekstrakcji 6,8F x 200cm z jedną końcówką do napełniania balonu, średnica po napełnieniu 12 lub 15 mm, pojemność napełnionego balonu kontrolowana wykalibrowaną strzykawką załączoną do opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 PAKIET 136 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Szczoteczki cytologiczne do pobierania materiału z drzewa oskrzelowego w czasie bronchoskopii – długość robocza 1200mm, średnica szczotki 2mm, długość szczotki 13 (+/- 1)mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 PAKIET 143 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Kleszczyki biopsyjne jednorazowe – długość robocza 160cm, średnica miseczki 1,8mm, bez igły, z gładką koszulką o zmiennej elastyczności ułatwiającą przejście przez endoskop.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 PAKIET 143 POZ. 2

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Kleszczyki biopsyjne jednorazowe – długość robocza 160cm, średnica miseczki 2,4mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 PAKIET 148 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Sfinkterotom, średnica 7Fr, 3-kanałowy, dł. cięciwy 20, 25, 30mm, nosek zaokrąglony, na przewodnik 0.35".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 PAKIET 149 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Cewnik ERCP jednorazowego użycia, końcówka standard, średnica 5,5Fr, na przewodnik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 PAKIET 153 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Proteza plastikowa (stent) do dróg żółciowych, średnica 10FR, długość 12cm, dwuzaczepowa, dodatkowy otwór w części dystalnej polepszające drenaż.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 PAKIET 153 POZ. 2

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Proteza plastikowa (stent) do dróg żółciowych, średnica 10FR, długość 10cm, dwuzaczepowa, dodatkowy otwór w części dystalnej polepszające drenaż.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 PAKIET 153 POZ. 3

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Proteza plastikowa (stent) do dróg żółciowych, średnica 10FR, długość 8cm, dwuzaczepowa, dodatkowy otwór w części dystalnej polepszające drenaż.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 PAKIET 153 POZ. 4

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Proteza plastikowa (stent) do dróg żółciowych, średnica 10FR, długość 6cm, dwuzaczepowa, dodatkowy otwór w części dystalnej polepszające drenaż.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 PAKIET 154 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Zestaw do wprowadzania protez do dróg żółciowych o średnicy 10FR, długość 205cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 PAKIET 170 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Cewnik balonowy do poszerzania zwężeń przełykowych, o zmiennej średnicy z możliwością inflacji za pomocą kontrastu lub jego roztworu, długość balonu 8cm, średnica balonu 8-9-10 i 10-11-12mm; długość robocza 180cm, współpracujący z kanałem o śr. 2,8mm. Kompatybilny z urządzeniem do inflacji wielorazowego użytku firmy Boston Polska.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 PAKIET 183 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Igła do biopsji pod kontrolą endoultrasonografii – EUS. Średnica igły 19 i 22G. Z możliwością regulacji wysunięcia igły 0-8cm, oraz przedłużenie koszulki 0-5 cm, w zestawie strzykawka próżniowa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 PAKIET 184 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Igła do biopsji pod kontrolą endoultrasonografii – EBUS. Średnica igły 22G. Długość narzędzia 744mm, regulacja w zakresie stopnia wysunięcia osłonki; długość wysunięcia ostrza igły 45mm z możliwością regulacji przedłużenia w zakresie 0-50 mm. W zestawie strzykawka próżniowa.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17 PAKIET 186 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Prowadnik z nitinolowym rdzeniem z końcówką hydrofilną (elastyczną), prostą lub zagiętą, długość 480cm, średnica .035 inch.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 PAKIET 187 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Prowadnik nitinolowy z końcówką standard, prostą, długość 480cm, średnica .035 inch.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 PAKIET 189 POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów Proteza samorozprężalna powlekana do przetyku z kontrolowanym uwalnianiem. Uwalniana dystalnie.

Długości od 8 – 15 cm i średnice protez 18-20 mm; średnice kołnierza 23-25mm do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 46

Pytanie 1

Czy w Pakiecie 125 pozycja 1 Zamawiający dopuści przetwornik jednorazowy do inwazyjnego monitorowania ciśnienia krwi o następujących parametrach : pojedynczy z materiału apyrogennego i nietrombogenicznego. Podwójny system przepłukiwania uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie za wypustkę. Budowa kompletnej linii dająca wysoką częstotliwość własną 49,7 Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe; Nieliniowość i histereza pomiaru poniżej < 1,5%; Linia wysokiego ciśnienia z PVC no-DEHP grubościenna, długość 150 cm +/- 2 cm; biureta z 3 otworami wyposażona w filtr zabezpieczający przed zapowietrzeniem. Linia infuzyjna na stałe połączona z przetwornikiem. Połączenie przetwornika z kablem interfejsowym monitora wodoszczelne, bezpinowe, w zestawie kolorowe naklejki dla identyfikacji linii oraz dodatkowe kontrastowo żółte koreczki dla wyeliminowania pomyłki i przypadkowej kontaminacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Zwracamy się do Zamawiającego o podanie z jakimi kardiomonitorami mają współpracować przetworniki (nazwa producenta, model oraz ilość urządzeń) w Pakiecie 125 pozycja 1.

Odpowiedź: Mindray typ Bene View T8 - 7 kardiomonitorów; Mindray typ Bene View T5 – 1 kardiomonitor

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 125 pozycja 1 oczekuje dostarczenia na czas trwania umowy kabli połączeniowych?

Odpowiedź: tak, Bene View T8 -7 urządzeń , 1 kardiomonitor Bene View T5.

Pytanie 4 Ad Pakiet 78

Prosimy o dopuszczenie: obwody oddechowe do respiratorów: materiał PCV (polichlorek winylu); 2 rury gładkie wewnętrznie, ograniczający zaleganie bakterii o dł. 160 cm; kolano z portem luer - lock; trójnik Y; średnica rur 22mm; złącza elastyczne 22mmF; sterylne, pakowany folia-papier; czas stosowania 7dni; przydatność do użycia min. 5 lat od daty produkcji.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Pakiet 78

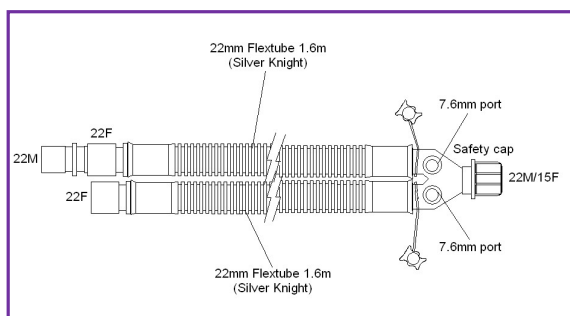
Prosimy o dopuszczenie obwodów oddechowych do respiratorów, materiał PE (polietylen), 2 rury z zabezpieczeniem antybakteryjnym opartym na działaniu cząstek srebra na aktywność enzymatyczną bakterii o dł. 160 cm, średnicy 22 mm, złącze z dwoma portami luer – lock, trójnik Y, ożebrowany na powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej kapturek zabezpieczający w rozmiarze 22F z trzema skrzydełkami, oraz zawieszka umożliwiającą fiksację w systemie bezpiecznego odwieszania rur Układ mikrobiologicznie czysty, jednorazowego użytku. czas stosowania 7dni; przydatność do użycia min. 5 lat od daty produkcji.

Układy oddechowe posiadają badania potwierdzające działania powłoki układu jako katalizatora dezaktywującego bakterie patogeniczne i przeciwdziałanie ich rozmnażaniu się. Protokół skuteczności działania wobec

Methicillin Resistant Staphylococcus Aureus

- Staphylococcus epidermis
- Pseudomonas aeruginosa
- Klebsiella pneumoniae
- Acinetobacter calcoaceticus
- Escherichia coli

potwierdzony przez niezależne laboratoria szpitalne.



Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Ad Pakiet 119

Prosimy o dopuszczenie noworodkowego układu oddechowego do wysokich przepływów (powyżej 4 l) do użytku z nawilżaczami MR730 i MR850. Odcinek podgrzewany wdechowy 1,2 m. Odcinek niepodgrzewany wydechowy z pułapką wodną. Odcinek przedłużający do inkubatora 0,4 m. dren ciśnieniowy i zestaw adapterów. Komora nawilżacza MR290. Układ oddechowy aktualnie stosowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Ad. 111

Prosimy o dopuszczenie przewodnicy do rurek, sterylna, rdzeń wykonany z aluminium umożliwiający łatwe nadanie pożądanego kształtu, jednorazowego użytku, pokryta tworzywem sztucznym o małym współczynniku tarcia przeznaczonym do zastosowań u dorosłych i dzieci, przewodnica dla rurek o rozm. od 2,5 do 9,0 (rozmiar rurki zwiększany co 0,5).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Ad Pakiet 127

Pytanie 8 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie: obwód anestetyczny dla dorosłych: rury karbowane o przekroju 22mm wykonane z polipropylenu bez ftalanów, przezroczystego materiału eliminującego ryzyko rozłączenia i nieszczelności na obwodzie; 2 rury rozciągane długości 42-200 cm; dodatkowa rura do podłączenia worka rozciągana 42-150 cm; worek oddechowy bezłateksowy o pojemności 2,0 litra, trójnik Y z przezroczystego materiału, kolanko z portem Luer-Lock wykonane z przezroczystego materiału. Rury są szczelne i elastyczne; możliwe jest ich wielokrotne rozciąganie i skracanie w dowolnym miejscu. System Twist Lock gwarantuje szczelne połączenie układu z aparatem do znieczuleń.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do aparatu do znieczulania pediatryczny, 2 rury rozciągliwe z PP (polipropylen) bez ftalanów, dł. 42 cm (bez rozciągania) po rozciągnięciu 200 cm, dodatkowa rura z PP (polipropylen) do worka o dł. po rozciągnięciu 150 cm, kolanko z portem kapno, trójnik Y, średnica rur 15 mm, złącza rur 22mmF, bezłateksowy worek oddechowy poj.1 litr, czysty mikrobiologicznie. Rury są szczelne i elastyczne; możliwe jest ich wielokrotne rozciąganie i skracanie w dowolnym miejscu. System Twist Lock gwarantuje szczelne połączenie układu z aparatem do znieczuleń.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Ad Pakiet nr 132

Pytanie 10 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie maski z nebulizatorem jednorazowego użytku dla dorosłego z drenem z możliwością regulacji na głowie do każdego rodzaju inhalatora; Zestawy te są aktualnie używane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje maski z nebulizatorem jednorazowego użytku dla dorosłego z drenem z możliwością regulacji na głowie do każdego rodzaju inhalatora. Z możliwością nebulizacji pod kątem 45°. Maski wykonane z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PVC (nie zawierają ftalanów). Posiada mankiet uszczelniający elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą. Możliwość stosowania w środowisku MRI. Zestawy te są aktualnie używane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 Ad Pakiet nr 205

Prosimy o dopuszczenie masek anestetycznych jednorazowego użytku z nienadmuchiwanym mankietem. Rozmiary 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6. Rozmiary kodowane kolorystycznie. Przezroczysta konstrukcja maski. Maski pozbawione latexu i DEHP, bez ftalanów. Maski z kołnierzem wykonanym z termoplastycznego elastomeru, który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu. Wielkość maski kodowana kolorem kołnierza. Pakowane pojedynczo z numerem serii i datą ważności na produkcie. Zestawy te są aktualnie używane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: wzoru umowy

Pytanie 13

Prosimy Zamawiającego o dokonanie modyfikacji zapisów w §1 ust. 2 projektu umowy na następujące:

„Podane w załączniku nr 1 ilości asortymentu stanowią przybliżoną wielkość towaru przewidzianego do kupienia w ciągu trwania umowy, w związku z powyższym Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia zakresu ilościowego w granicach 20% w okresie trwania umowy. Z tytułu zmniejszenia ilości nie będą przysługiwać Wykonawcy żadne roszczenia wobec Zamawiającego.”

Odpowiedź: Niezrealizowana wartość umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy.

Pytanie 14

Zwracamy się z prośbą o zmianę §6 ust. 1 projektu umowy na następujący poprzez dopisanie zastrzeżenia:

Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15 Ad § 6 ust. 5

Prosimy o wykreślenie ww. zapisu. Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary

są sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16 Dot. Wzoru umowy §7 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2% wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w par. 2 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17 Dot. Wzoru umowy §7 ust. 2

Prosimy o modyfikację zapisu na następujący:

Wykonawca zapłaci zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,2% wartości wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w par. 3 ust.9 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 47

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 1 dopuści elektrody dla dorosłych z żelem do monitorowania serca, jednorazowego użytku, podłoże z pianki, hydrożel stały, średnica 57x34 mm, hermetyczne opakowanie zapewniający długi okres gwarancji, zapewniające dobrą jakość zapisu, brak "sztucznych szmerów" w zapisie, zapewniające doskonałą przyczepność i trwałość mocowania, nie powodujące odparzeń i odczynów alergicznych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 w pozycji 2 dopuści elektrody do monitorowania serca HOLTER podłoże z pianki, hydrożel stały, wymiary 58 x 51 mm, hermetyczne opakowanie zapewniające długi okres gwarancji, brak "sztucznych szmerów" w zapisie, zapewniające doskonałą przyczepność i trwałość mocowania, nie powodujące odparzeń i odczynów alergicznych z otworem do mocowania kabla ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w pozycji 1 dopuści elektrody dla noworodków z kabelkiem 60cm, przyłączy żeńskie DIN 1,5 mm, dobrze trzymające się skóry klatki piersiowej, nie powodujące odparzeń i odczynów alergicznych, miękkie i elastyczne elektrody ok. 30 mm x 22 mm, pakowane po 3 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 w pozycjach 2,3,4,5,6 dopuści filtry o skuteczności filtrowania względem bakterii nie mniejszej niż 99,999% i wirusów nie mniejszej niż 99,99%, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 40 w pozycji 1 dopuści igłę o długości 10,1cm spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 67 w pozycji 1 dopuści igłę o rozmiarze 16 ga x 4,8 – 48 mm (regulowana) spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 78 w pozycji 1 dopuści obwody oddechowe do respiratorów: materiał polietylen; 2 rury karbowane o dł. 190cm; kolano z portem luer - lock; trójnik Y z dwoma portami pomiarowymi zabezpieczonych koreczkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu; średnica rur 22mm; złącza 22mmF; mikrobiologicznie czysty; czas stosowania 7dni; możliwość stosowania układu u wielu pacjentów pod warunkiem wymiany filtra oddechowego u każdego nowego pacjenta potwierdzona przez Producenta; przydatność do użycia min. 5 lat od daty produkcji ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 88 w pozycji 1 dopuści wąż (dren) do ssaka - sterylne, opakowanie: folia- papier i dodatkowe jałowe opakowanie wewnętrzne, o średnicy drenu 6,4mm lub 7,1mm i długości 180mm, z elastycznymi wklejonymi złączami żeńskimi (z załączonymi w zestawie złączami męskimi) przyłączeniowymi ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie 100 dopuści rurki zbrojone bez okienka Murphe'go dla rozmiaru od 3.5 do 5.5 i z okienkiem Murphe'go dla rozmiarów od 6.0 do 9.5 spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 1 do pakietu 5

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania oraz zachowania zasad uczciwej konkurencji dopuści:

1. Ostrza chirurgiczne jeśli na jednostkowym opakowaniu jest obraz ostrza wraz z numerem (rozmiarem) a bezpośrednio na ostrzu jest wygrawerowany numer ostrza (rozmiar)?
W oferowanych ostrzach numer jest jednocześnie jego nazwą.
Jednocześnie w przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.
2. Ostrza chirurgiczne renomowanego niemieckiego producenta, które swoim wyglądem oraz funkcjonalnością są dokładnie takie, jak wymagane ostrza nr 12, a oznakowane przez producenta jako 12d?
Jednocześnie w przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.



Fig.12d
AD 076/12

Odpowiedź: punkt 1 i punkt 2 – Zamawiający dopuszcza.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia zmian wynikających z odpowiedzi na zapytania w składanych ofertach. Zamawiający wymaga złożenia oferty na zmodyfikowanych drukach. Wersję edytowalną Zamawiający zamieścił na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl

Jednocześnie Zamawiający informuje że, działając zgodnie z art. 38 ust. 4a ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku przesunął:

- ✓ Termin składania ofert: 16/09/2016r. godz. 11:30
- ✓ Termin otwarcia ofert: 16/09/2016r. godz. 12:00
- ✓

Warunki dotyczące miejsca oraz godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Dr. n. med. Marek Kiluk
Z-ca Dyrektora d/s. Lecznictwa
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach