

Suwałki, dnia 11/07/2023r.

L.dz. SZW.DZI.262.325/29/PN/MN/2023

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 29/PN/MN/2023**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.: Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022, poz. 1710 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie nr 1 dot. części 38

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

- Podłużne: 10 x 25 mm

- Okrągłe o średnicy: Ø 26 mm

do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówień?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dot. części 38

Czy Zamawiający wymaga aby elektrody spełniały standardy zgodnie z normą EN/IEC 60601-2-25 oraz EN/ IEC 60601-2-27 oraz AAMI EC12 a także AAMI EC11?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3 dot. części 38

Czy Zamawiający wymaga dostawy elektrod przeziernych w promieniach RTG których powierzchnia adhezyjna składa się z hydrożelowego rdzenia z hydrokoloidową obwódką?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 4 dot. części 38

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

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 2

Pytanie 1

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust.1 wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 1 wskazał: 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust.2 umowy. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,5% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,5% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,25% wartości.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Część 39 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Część 39 poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część 46 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Część 46

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia próbek w ilości podobnej jak w innych pakietach; tj. 1-2 sztuki do pozycji 1-3 z pakietu 46? Zaznaczamy iż Zamawiający nie wskazał w Załączniku 5 do SIWZ wymaganych próbek dla pakietu 46 a jednym z kryteriów oceny ofert jest ocena jakości.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6 Część 178 poz. 3 (maska krtaniowa prosta).

Prosimy o odstąpienie do wymogu dostarczenia do każdej maski krtaniowej szaszetki z żelem. Zaznaczamy iż Zamawiający nie wymaga żelu w przypadku drugiego modelu maski krtaniowej z tego samego pakietu a produkt ten jest ogólnie dostępny zarówno na Bloku operacyjnym jak i Oddziale Intensywnego Nadzoru.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje

UCZESTNIK 3

Pytanie 1 do wzoru umowy:

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójkrotną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: TAK

UCZESTNIK 4

Pytanie 1 CZĘŚĆ 81 pozycja 1 i 2

Czy zamawiający w celu weryfikacji wymaganych parametrów myjek w części nr 81 wymaga oryginalnego pełnego opakowania handlowego w pozycji nr 1 i pozycji nr 2. Takiego jakie zostanie zaoferowane przez firmę w ww postępowaniu.?

Odpowiedź: tak

UCZESTNIK 5

Pytanie nr 1 – dotyczy zapisów SWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku braku w ofercie lub załączenie niekompletnych przedmiotowych środków dowodowych, Zamawiający wezwie Wykonawców do uzupełnienia dokumentów zgodnie z art. 107.2. ustawy pzp.

Odpowiedź:

Pytanie nr 2 – dotyczy Zadania nr 14

Mając na względzie, iż norma EN 13795-2:2019 dotyczy odzieży (ubrań operacyjnych) dla bloków operacyjnych, a wymagania dotyczące fartuchów zostały określone w normie EN 13975-1:2019, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstąpi od wymogu oferowania w zakresie zadania nr 14 fartuchów zgodnych z normą EN 13795-2:2019

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia.

Pytanie nr 3 – dotyczy Zadania nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na fartuchów owiniętych w papier krepowy (zamiast serwetę włókninową), spełniających pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia.

Pytanie nr 4 – dotyczy Zadania nr 54 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet o wymiarach 150x180cm, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie nr 5 – dotyczy Zadania nr 54 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z taśmą lepną na dłuższym boku, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie nr 6 – dotyczy Zadania nr 79

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrzężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydy (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezłateksowych i wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności: 11ml (11g) – poz. 1 oraz 6ml (6g) – poz. 2, opakowanie zawiera 25szt.

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia.

UCZESTNIK 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach **odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych**?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

Wyroby będące przedmiotem zamówienia w zadaniu nr 194 dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych, odpowiednio po 20 sztuk (dwunastogodzinny zestaw wkładów do podawania środka kontrastowego), 50 sztuk (jedenorazowy sterylny dren pacjencki) oraz 20 szt. (Złącze niskiego ciśnienia.) Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań (konfekcjonowanie).

W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych, np. poprzez dodanie odpowiedniego zapisu weź wzorze umowy: „Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).”

Odpowiedź: tak

UCZESTNIK 7

Pytanie 1 Część 44

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o wymiarach 75 x 125 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 Część 66

Czy Zamawiający dopuści koszule w rozmiarach M/L oraz XL/XXL?

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 8

Pytanie 1 Część 148 dot. wymogu kompatybilności z systemem SERRES

z systemem SERRES kompatybilne są tylko wkłady i pojemniki systemu SERRES, nie ma innej możliwości technicznej i prawnej. W związku z tym, wymóg takiej kompatybilności i punktacja, jest z Państwa strony nadużyciem tego terminu w tym konkretnym przypadku (chyba, że Państwo o tym nie wiedzieliście). Prosimy o modyfikację poprzez odstąpienie od kompatybilności z systemem SERRES i wprowadzenie wymogu o wzajemnej kompatybilności oferowanych wkładów i pojemników; taki zapis jest zrozumiały, logiczny i obiektywny gdyż dotyczy wszystkich systemów oferowanych na rynku co stwarza warunki do rzeczywistej konkurencji oferentów a taki jest podstawowy wymóg ustawy o ZP.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wzajemnej kompatybilności i szczelności zaproponowanych wkładów i pojemników.

UCZESTNIK 9

Pytanie 1 Pakiet nr 186

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły do aspiracji szpiku kostnego i transplantacji z podziałką na igle co 5 mm, zakończeniem Luer-Lock, łatwo usuwalną rączką (tak jak obecnie stosowane).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 Pakiet nr 188

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła pomyłka w przedmiocie zamówienia, ponieważ igła Chiba nie jest dedykowana do współpracy z aparatem Promag Ultra.

Odpowiedź: Zaszła pomyłka, zamawiającemu chodzi o igły dedykowane do aparatu Promag Ultra

UCZESTNIK 10

Pytanie 1

Czy w Pakiecie nr 200 w poz. 1 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 11

Pytanie 1 Część 182

Czy Zamawiający w części 182 wymaga aby zaoferowana pompa elastomerowa posiadała ogranicznik przepływu wbudowany w końcówkę dystalną drenu? Takie umieszczenie ogranicznika przepływu sprawia, że do ciała pacjenta mocowana jest jedynie końcówka dystalna luer-lock, która z racji połączenia z kaniulą i tak jest stosownie zabezpieczana, eliminuje to możliwość wystąpienia błędu ludzkiego (personel nie musi pamiętać o odpowiednim mocowaniu kolejnego elementu do ciała pacjenta) i zapewnia prawidłową kalibrację urządzenia. W przypadku gdy ogranicznik przepływu znajduje się w innym miejscu na linii infuzyjnej, poza końcówką dystalną, skutkuje to koniecznością dodatkowego mocowania drugiego elementu do skóry pacjenta. Brak prawidłowego mocowania ogranicznika przepływu uniemożliwia prawidłową kalibrację prędkości z jaką podawany jest lek, co jak wiadomo w przypadku pomp elastomerowych jest kluczowe.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w części 182 oczekuje produktu, który zapewnia bezpieczne podanie leku dla pacjenta poprzez podaż tego leku w systemie zamkniętym (brak filtra na przebiegu linii)?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie oczekuje

UCZESTNIK 12

Pytanie 1

Czy Zamawiający w części 151 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym, tygodniowy, jednorazowy, jałowy. Pojemność 2000ml. Dokładna skala pomiarowa co 50-100ml, samouszczelniający się port do pobierania próbek, zastawka antyzwrotna, szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (I) – kranik, obsługiwany jedną ręką, dren o długości 100 cm, odporny na skręcanie/załamywanie, dren zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający w części 180 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta pakowany po 6 klipsów w magazynku? Oferent wycenia 1 magazynek a nie 1 klips więc Zamawiający otrzyma 6 sztuk klipsów zamiast 4 w takiej samej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w części 180 poz 1,2,3 użyczeniu mają podlegać klipsownice do zabiegów otwartych czy laparoskopowych?

Odpowiedź: Do zabiegów laparoskopowych

Pytanie 4

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 180 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 13

Pytanie 1 Pytanie dot. Pakiet 179, poz.1:

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 4 nw. narzędzi: 1. Jednorazowy trokar 11 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwystopniowy zawór do insuflatora umożliwiając wykonanie desuflacji oraz pobieranie

tkanek do biopsji zdejmując głowicę. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-11 mm. 2. Jednorazowa kaniula 11 mm, karbowana. Dwustopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. Wbudowana uszczelka 5-11 mm. Kaniula kompatybilna z trokarem z pozycji 1. 3. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dodatkowo posiada dwustopniowy zawór do insuflatora oraz możliwość wykonania desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. 4. Jednorazowa igła Veressa 120mm kaliber 13 G pozwalający na szybszą insuflację z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej. Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie ww. narzędzia są kompatybilne i pochodzą od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 dot. Pakiet 179, poz.2:

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 5 nw. narzędzi: 1. Jednorazowy trokar 11 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-11 mm. 2. Jednorazowa kaniula 11 mm, karbowana. Dwustopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. Wbudowana uszczelka 5-11 mm. Kaniula kompatybilna z trokarem z pozycji 1. 3. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dodatkowo posiada dwustopniowy zawór do insuflatora oraz możliwość wykonania desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. 4. Jednorazowa igła Veressa 120mm kaliber 13 G pozwalający na szybszą insuflację z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej. 5. Worek do pobierania próbek jednorazowego użytku o średnicy trzonu 10mm. Trzon wykonany z poliwęglanu, worek z materiału odpornego na rozzerwania i pęknięcia – poliuretan o grubości 4mm ze wzmocnionym dnem do 6mm, wielkość otworu około 9,6x6 cm. Długość robocza tubusa mierzona bez uchwytów ok 29cm, z uchwytami na 2 palce mieści się w rozmiarze 35-37 cm. Pojemność 225 ml. Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie ww. narzędzia są kompatybilne i pochodzą od jednego producenta. (Próbka 2 sztuki)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3 dot. Pakiet 179, poz.3:

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 4 nw. narzędzi: 1. Jednorazowy trokar 12 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-12 mm. 2. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dodatkowo posiada dwustopniowy zawór do insuflatora oraz możliwość wykonania desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. 3. Jednorazowa kaniula 5 mm, karbowana kompatybilna z trokarem z pozycji 2. 4. Jednorazowa igła Veressa 120mm kaliber 13 G pozwalający na szybszą insuflację z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej. Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie ww. narzędzia są kompatybilne i pochodzą od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4 dot. Pakiet 179, poz.4:

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dodatkowo oferujemy trokar który posiada dwustopniowy zawór do insuflatora oraz możliwość wykonania desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5 dot. Pakiet 179, poz.5:

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy trokar 11 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-11 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6 dot. Pakiet 179, poz.6:

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy trokar 12 mm z karbowaną kaniulą i płaskim metalowym ostrzem i jednostronną osłoną w kształcie zaokrąglonej litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Dwustopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji oraz pobieranie tkanek do biopsji zdejmując głowicę. Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-12 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 7 dot. Pakiet 179, poz.7:

Czy Zamawiający dopuści Worek do pobierania próbek jednorazowego użytku o średnicy trzonu 10mm. Trzon wykonany z poliwęglanu, worek z materiału odpornego na rozzerwania i pęknięcia – poliuretan o grubości 4mm ze wzmocnionym dnem do 6mm, wielkość otworu około 9,6x6 cm. Długość robocza tubusa mierzona bez uchwytów ok 29cm, z uchwytami na 2 palce mieści się w rozmiarze 35-37 cm. Pojemność 225 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 8 dot. Pakiet 179, poz.9

Czy Zamawiający dopuści Sterylny retraktor chirurgiczny składający się z dwóch obrotowych połączonych trwałą folią umożliwiającą 360 stopni retrakcję. Retraktor zapewniający całkowitą separację powłok brzusznych od narządów wewnętrznych. Rozmiar L (napiecie powłok 9-14 cm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9 dot. Pakiet 179, poz.10

Czy Zamawiający oczekuje aby retraktor był wyposażony w linkę z pętelką ułatwiającą wyjmowanie retraktora z nacięcia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10 dot. Pakietu 179, poz.11

Prosimy Zamawiającego o przeniesienie powyższej pozycji do osobnego pakietu. Elektrody do pomiaru głębokości snu u pacjentów są osobną kategorią produktów, dedykowane do anestezjologii natomiast pozostały sprzęt w pakiecie do chirurgii. Powyższa sytuacja uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej. Złożenie ofert przez większą ilość firm pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji, w myśl ustawy PZP, gdzie większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 14

Pytanie 1 Część nr 210:

Pozycja nr 1-Czy Zamawiający dopuści zestaw do przetoczeń z portem igłowym, objętość całkowita-22 ml, objętość wypełnienia-8 ml/m?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do podaży krwi oraz preparatów krwio pochodnych z portem igłowym, objętość całkowita-22 ml, objętość wypełnienia-9 ml/m?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 Pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do żywienia dojelitowego z adapterem do butelek, objętość całkowita-22 ml, objętość wypełnienia-8 ml/m?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 Pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści zestawy z terminem ważności w dniu dostawy co najmniej 12 m-cy? 3 lata to okres przydatności ogólny, początkowy.

Odpowiedź: tak

Pytanie 4 Pozycja nr 1

Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie zestawy pakowane są w opakowania zbiorcze zawierające 100 szt. Zestawów.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5 Wzór umowy, § 3, ust. 8

Czy Zamawiający dopuści termin rozpatrzenia reklamacji złożonej na piśmie w ciągu 5 dni roboczych od daty jej otrzymania?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 Wzór umowy, § 6, ust. 8

Czy Zamawiający dopuści łączną karę umowną z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy do 20% wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 1 ust.8 Umowy?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 15

Czy zamawiający dopuści i wydzieli z części nr 179

Pytanie 1 Poz. 1. Jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 4 nw. narzędzi:

1. Jednorazowy trokar 10 lub 12 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Trójstopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji bez odłączania wężyka CO2 Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-12 mm.
2. Jednorazowa kaniula 10 lub 12 mm, karbowana. Trójstopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji bez odłączania wężyka CO2. wbudowana uszczelka 5-11 mm. Kaniula kompatybilna z trokarem z pozycji
3. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza.
4. Jednorazowa igła Veressa 120 lub 150 mm kaliber 14 G z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej.

Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie ww. narzędzia muszą być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 Poz. 2.

Jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 5 nw. narzędzi:

1. Jednorazowy trokar 10 lub 12 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Trójstopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji bez odłączania wężyka CO2 Trokar musi posiadać wbudowaną uszczelkę 5-12 mm.
2. Jednorazowa kaniula 12 mm, karbowana. Trójstopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji bez odłączania wężyka CO2. wbudowana uszczelka 5-11 mm. Kaniula kompatybilna z trokarem z pozycji 1.
3. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza.
4. Jednorazowa igła Veressa 120 lub 150 mm kaliber 14 G z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej.
5. Worek do pobierania próbek jednorazowego użytku. Pojemność 200, 350 lub 400 ml. Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu. Wszystkie ww. narzędzia muszą być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta.

(Próbka 2 sztuki)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3 Poz. 3.

Jednorazowy zestaw laparoskopowy składający się z 4 nw. narzędzi:

1. Jednorazowy trokar 12 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Trójstopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji bez odłączania wężyka CO2 Trokar musi posiadać wbudowaną uszczelkę 5-12 mm
2. Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza.
3. Jednorazowa kaniula 5 mm, karbowana kompatybilna z trokarem z pozycji 2.
4. Jednorazowa igła Veressa 120 lub 150 mm kaliber 14 G z sygnałem dźwiękowym i wizualnym określającym wejście do jamy brzusznej.

Zestaw laparoskopowy dostarczany w opisanym kartonie, który zapewnia bezpieczeństwo transportu i łatwość przechowywania. Dodatkowo każdy produkt zapakowany w oddzielnym sterylnym opakowaniu.

Wszystkie ww. narzędzia muszą być kompatybilne i pochodzić od jednego producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4 Poz. 4.

Jednorazowy trokar 5 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5 Poz. 5

Jednorazowy trokar 10 lub 12 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Trójstopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji bez odłączania wężyka CO2 Trokar posiada wbudowaną uszczelkę 5-12 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Poz. 6

Jednorazowy trokar 12 mm z karbowaną kaniulą i kierunkowym metalowym ostrzem ostrzonym dwustronnie w kształcie litery „V”. Ostrze w bezpiecznej osłonie ze wskaźnikiem położenia ostrza. Trójstopniowy zawór do insuflatora umożliwiający wykonanie desuflacji bez odłączania wężyka CO2 Trokar musi posiadać wbudowaną uszczelkę 5-12 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 7 Poz. 7.

Worek do pobierania próbek jednorazowego użytku o średnicy trzonu 10mm. Pojemność 200, 350 lub 400 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 16

uprzejmie prosimy o dopuszczenie:

Pytanie 1 Część 159:

Zestaw do nefrostomii z igłą typu Trokar. W skład zestawu wchodzi cewnik typu Pigtail, metalowy obturator z igłą typu Trokar, Igła Chiba 18G/20cm, igła punkcyjna 18G/20cm, 3 rozszerzadła, prowadnica, łącznik do worka na mocz z lejkiem, worek na mocz, skłapel, kołnierz mocujący oraz opaska zaciskowa. Długość cewnika 22-30 cm. Średnica zgodna z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 Część 166 poz. 1:

Zestaw do przeszkrónej nefrostomii z dwuczęściową igłą punkcyjną 18 G, zagiętym prowadnikiem o śr. 0,035”, dł. 80 cm. Cewnik wykonany z silikonu z balonem 2 i 3 ml i dł. 40cm. W zestawie dwa rozszerzadła w tym jedno z rozrywalną koszulką o dł. 18cm. Rozszerzadła w rozm. dla cewnika 12Ch – 10Ch bez koszulki i 14Ch z rozrywalną koszulką , dla cewnika 14Ch -10/14Ch bez koszulki i 16Ch z rozrywalną koszulką. Strzykawka z gliceryną w osobnym opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3 Część 166 poz. 2:

Zestaw do nefrostomii: cewnik silikonowy 40 cm z balonem 1,5 ml, zagiętą prowadnicą o śr. 0,025", dł. 70 cm, igłą punkcyjną 18 G, dł. 20 cm, rozszerzadłami 10 CH i 12 CH (rozrywalna koszulka). Strzykawka z roztworem gliceryny w osobnym opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4 Część 166 poz. 4:

Cewnik moczowody typu JJ w rozmiarze 4,8 CH z popychaczem o dł. 75 cm. (pozostałe parametry zgodne z SIWZ).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5 Część 166 poz. 5:

Cewniki do wymiany nefrostomii, wykonane z silikonu. Rozmiar 10 CH - balon 1,5 ml, 12 CH – balon 2 ml, 14 CH – 3 ml, 16 CH – 5 ml. Cewniki o długości 40 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Część 166 poz. 7:

Cewnik moczowodowy typu JJ ze sterownym popychaczem z funkcją zacisku o dł. 43 cm. Dla rozmiarów: 6, 7 CH o dł. 22 cm, 24 cm, 30 cm, prowadnik 0,035" dł. 125 cm. Dla rozmiarów: 8, CH o dł. 26 cm, 28 cm, prowadnik 0,035" o dł. 125 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 7 Część 166 poz. 8:

Zestaw do przeszłornej nefrostomii metodą jednostopniową z dwuczęściową igłą o dł. 18G/20 cm. Cewnik pojedynczo zagięty 8 CH i dł. 22 cm. Kranik jednokierunkowy, Luer Lock do podłączenia worka na mocz, łącznik do worka na mocz z męskim Luer-Lock o dł. 10Cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 8 Część 166 poz. 9:

Silikonowy trójżońny Cewnik balonowy z końcówką typu Dufour o dł. 42 cm . Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9 Część 166 poz. 10:

Zestaw do szynowania moczowodów typu Double J sterowny wykonany z poliuretanu z pokryciem Fosforylocholiną o rozm. 4,7Ch i dł. 24 cm , do utrzymania do 12 m-cy. Pętla pęcherzowa połączona z popychaczem. Prowadnica pokryta PTFE o dł. 145 cm i śr. 0,028".

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10 Część 166 poz. 12:

Silikonowy cewnik drenażowy do przezcewkowego drenażu pęcherza moczowego o dł. 40 cm, poj. balona 5-10 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 11 Część 166 poz. 13:

Cewnik balonowy do drenażu pęcherza moczowego typu Tiemann z oliwką w rozm.10-24 CH z balonem o poj. 5-10 ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 12 Część 166 poz. 14:

Cewnik balonowy Foley z końcówką typu Nelaton wykonany z silikonu 100% o dł. 40 cm i śr. od 12Ch do 24 CH i balonem o poj. 5-15 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 13 Część 184, poz. 1 i poz. 2:

Cewnik dopęcherzowy z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki trójdrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 18 CH o pojemności balona tylko 50 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 14 Część 184, poz. 3 i poz. 4:

Cewnik dopęcherzowy z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki trójdrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 20 CH o pojemności balona tylko 60 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 15 Część 184, poz. 5 i poz. 6:

Cewnik dopęcherzowy z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki trójdrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 22 CH o pojemności balona tylko 70 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 16 Część 184, poz. 7 i poz. 8:

Cewnik dopęcherzowy z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki trójdrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 24 CH o pojemności balona tylko 80 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 17 Część 185, poz. 1 i poz. 2:

Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki dwudrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 18 CH o pojemności balona tylko 30/50 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 18 Część 185, poz. 3 i poz. 4:

Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki dwudrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 20 CH o pojemności balona tylko 40/60 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 19 Część 185, poz. 5 i poz. 6:

Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki dwudrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 22 CH o pojemności balona tylko 60/80 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 20 Część 193:

Stent moczowodowy pokryty fosforylocholimą w rozm. 4,7 Ch i dl. 26 i 28 cm z prowadnicą o dl. 125 cm i średnicy 0,028". Możliwość utrzymania w moczowodzie do 365 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 21 Część 203, poz. 1:

Cewnika balonowego do nefrostomii. Duże otwory drenujące, zintegrowany balon. Cewnik wykonany z silikonu, posiadający podziałkę w cm, zawór do napełniania balona. Rozmiar 12 CH posiadający balon o pojemności 2 ml, dl. 25 lub 40 cm. Rozmiar 14 CH posiadający balon o pojemności 3 ml, dl. 40 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 22 Część 203, poz. 2:

Cewnika balonowego do nefrostomii. Duże otwory drenujące, zintegrowany balon. Cewnik wykonany z silikonu, posiadający podziałkę w cm, zawór do napełniania balona. Rozmiar 16 CH – 22CH i posiadający balon o pojemności 5 ml, dl. 25 lub 40 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 23 Część 209, poz. 1 i 2:

Prowadnica z rdzeniem wykonanym z nitilonu z powłoką hydrofilną, średnice: 0,025", 0,032", 0,035", 0,038", dl. 150 cm. Końcówka prosta lub zagięta. Końcówka miękka na długości 70 mm.

Odpowiedź: tak

Pytanie 24 Część 212 :

Zestaw do szynowania moczowodów typu Mono J w rozm. 4Ch; 4,7Ch; 6Ch; 7Ch; 8Ch i dl. 70 cm i średnia pętli 2 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 17

Pakiet nr 214

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuści produkt alternatywny do opisanego w SWZ;

Bezpieczny pojemnik histopatologiczny, formalina uwalniana w momencie dokręcenia nakrętki.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści opakowania zbiorcze po 48 sztuk, nie zmieniając ilości zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści opakowania zbiorcze po 24 sztuki, nie zmieniając ilości zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 18

Pytanie 1 Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści czepki typu furażerka wiązane na troki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Pakiet 44

Czy Zamawiający dopuści wymiary min.71 x 116 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Pakiet 63

Proszę o wyjaśnienie jak Zamawiający będzie oceniał Łatwość otwarcia – jeżeli Wykonawca ma dostarczyć 10 sztuk kieliszków- nie jest to standardowe opakowanie kieliszków, a więc każdy może dostarczyć w dowolnym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie oceniał tego parametru

Pytanie 4 Pakiet 66

Czy Zamawiający dopuści Koszula dla położnic - zakładana przez głowę, z długim rozcięciem z przodu umożliwiającym wykonywanie badań lub karmienie noworodków. Rozcięcie wiązane na dwie pary troków.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 19**Pytanie 1 Część 180**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych po 6 sztuk w magazynku.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 Część 193.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stentów o średnicy 4,7 Fr.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów z SWZ

Pytanie 3 Część 212

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kateterów w rozmiarze 4,7 Fr, 6 Fr, 7 Fr i 8 Fr, długość 70 cm, średnica pętli 2 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 20**Pytanie 1 dotyczy pakietu 40:****Prosimy o dopuszczenie elektrod:**

Prosimy o dopuszczenie elektrod z pierścieniem ekwipotencjalnym (nowsza generacja i bezpieczniejsza niż pierwotnie opisane SIWZ) o następujących parametrach:

	<p><i>Wersja dzielona (Return Electrode Monitor) z pierścieniem ekwipotencjalnym, kompatybilna między innymi z urządzeniami marek: Valleylab, Conmed, Erbe, Emed posiadającymi system kontrolujący ciągłość pętli zwrotnej prądu wysokoczęstotliwościowego. Wersja bez jednorazowego kabla w zestawie.</i></p>
MODELE	2030/2130/3031/2031/2131
MATERIAŁ	Hydrożel 1,5mm
POWIERZCHNIA KONTAKTU ELEKTRODY	85cm² (170,5mm x 128,5mm)
POWIERZCHNIA PRZEWODZĄCA	23cm²
PODŁĄCZENIE	Dwubiegunowe, rozstaw 23,4mm
IMPEDANCJA	≤ 50,0 Ohm
ILOŚĆ SZTUK W OPAKOWANIU	50 sztuk w kartonie (każda elektroda pakowana osobno)
CERTYFIKATY	CE0123/ FDA510(K)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 21**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w Części 220 w pozycji 1 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 350 ml napelniony sterylą wodą do terapii oddechowej i zawierający mikrodyfuzory. Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów i niepirogenny. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Części 220 w pozycji 2 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 550 ml napelniony sterylną wodą do terapii oddechowej i zawierający mikrodyfuzory. Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów i niepirogenny. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Czy Zamawiający odnośnie Części 220 dopuści dołączenie do oferty raportu mówiącego że nie ma badań dotyczących napelnionych nawilżaczy jednorazowego użytku z wodą jałową wskazujących na istotne ryzyko stosowania nawilżaczy u wielu pacjentów albo przez ponad 77 dni ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Część 220 w pozycji 1 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napelniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczona zapisem na opakowaniu stabilność wody i oświadczenie Producenta) sterylizowany radiacyjnie? W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu węgla tlenowego. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku. Pojemnik wyposażony w dyfuzory znajdujące się w podstawie pojemnika: Ilość otworów dyfuzora ≥ 14 , średnica otworu $\geq 0,2$ mm. Dyfuzory umożliwiają przepływ tlenu przez całą objętość wody. Do oferty zostaną dołączone badania potwierdzające że pojemniki do nawilżania można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia. Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o możliwość przeliczenia zaoferowanej ilości pojemników 450ml względem pierwotnej ilości wody w ml wymaganej w SIWZ z zaokrągleniem w górę do pełnych sztuk. Pozwoli to na złożenie porównywalnych i konkurencyjnych cenowo ofert .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Część 220 w pozycji 2 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napelniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni (poświadczona zapisem na opakowaniu stabilność wody i oświadczenie Producenta) sterylizowany radiacyjnie? W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu węgla tlenowego. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku. Pojemnik wyposażony w dyfuzory znajdujące się w podstawie pojemnika: Ilość otworów dyfuzora ≥ 14 , średnica otworu $\geq 0,2$ mm. Dyfuzory umożliwiają przepływ tlenu przez całą objętość wody. Do oferty zostaną dołączone badania potwierdzające że pojemniki do nawilżania można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia. Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o możliwość przeliczenia zaoferowanej ilości pojemników 450ml względem pierwotnej ilości wody w ml wymaganej w SIWZ z zaokrągleniem w górę do pełnych sztuk. Pozwoli to na złożenie porównywalnych i konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmniejszenie ilości próbek wymaganych w Specyfikacji Warunków Zamówienia. Do prawidłowej oceny parametrów technicznych i zgodności asortymentu z opisem przedmiotu zamówienia w zupełności wystarczy 1 sztuka każdej z oferowanych pozycji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 22

Pytanie 1, część 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania sterylnego przyrządu do pobierania płynu infuzyjnego z butelek, **wyposażonego w filtr bakteriyny 0,1 μ m**. Z zachowanie pozostałych wymogów jak SWZ.

Zamawiający wymaga próbki więc sam będzie mógł ocenić ofertowy SPIKE.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2, część 44

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania fartucha o wymiarach **71x117 cm**. Z zachowanie pozostałych wymogów jak SWZ.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3, część 63

Wnosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków do leków **w opakowaniu zawierającym 75 sztuk** z odpowiednim przeliczeniem tj.: 3334 opakowań po 75 szt.

Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4, część 151

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania worka **ze skalą pomiarową od 25ml/50ml/75ml/100ml a następnie co 100 ml do 2000 ml i długości drenu 120 cm.**

Z zachowanie pozostałych wymogów jak SWZ.

Zamawiający wymaga próbki więc sam będzie mógł ocenić ofertowy worek.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5, część 154

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania worka na wymiocy **wyposażonego w zastawkę antyzwrotną, z tekturowym kołnierzem , o pojemności 1000ml.**

Zamawiający wymaga próbki więc sam będzie mógł ocenić ofertowy worek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 23

prosimy o dopuszczenie rozwiązań do zadania nr. 182 jak poniżej:

Pytanie 1.

Czy Zamawiający dopuści pompę elastomerową jednorazowego użytku do podawania cytostatyków.

Pojemność 275 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 2,1 ml/h. Zbiornik wykonany z elastomerów, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV do długości fali 390 mm – blokująca promienie UVB, UVC i większość promieni UVA. Objętość szczątkowa leku <5 ml, czas pracy do 120 godz., z filtrem cząsteczkowym 1,2 mikronów, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu 100 cm odporny na zginanie, dokładność dozowania +/- 10%, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym mieszczącym się w przedziale 6,5-8,85 PSI, posiadająca obszerne badania stabilności, sterylizowaną radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2.

Czy zamawiający dopuści pompę elastomerową jednorazowego użytku do podawania cytostatyków.

Pojemność 275 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 5,2ml/h. Zbiornik wykonany z elastomerów, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV do długości fali 390 mm – blokująca promienie UVB,UVC i większość promieni UVA. Objętość szczątkowa leku <5 ml, czas pracy do 48 godz., z filtrem cząsteczkowym 1,2 mikronów, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu 100 cm odporny na zginanie, dokładność dozowania +/- 10%, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym mieszczącym się w przedziale 6,5-8,85 PSI, posiadająca obszerne badania stabilności, sterylizowaną radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 24

Pytanie 1 Część nr 176

Prosimy o dopuszczenie układu o dl. 1600 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Część nr 199, poz. 4

W opisie czepeka do terapii wymiennych został dodany opis zestawu laparoskopowego.

Prosimy o korektę.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli czepec.

Pytanie 3 Część nr 199, poz. 9

W związku z niedostępnością smoczków MAM na terenie Polski zwracamy się z prośbą o dopuszczenie innych smoczków silikonowych dla pacjentów o wadze poniżej 1500 g i 1500-2500 g

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 25

Dotyczy części 44

Pytanie 1 Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczność filtrowania względem wirusów i bakterii >99,998%, da objętości oddechowej > 180ml, z portem kapno, skuteczność nawilżania 32,3mg H2O/1? Reszta parametrów zgodna z wymaganiami.

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie 2 Poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczność filtrowania względem wirusów i bakterii >99,99%, da objętości oddechowej >90ml, z portem kapno, utrata wilgoci przy VT=250ml 8,4mg H2O/1, opór przepływu przy 30l/min 2,2cm H2O, skuteczność nawilżania 30,1mg H2O/1? Reszta parametrów zgodna z wymaganiami.

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie 3 Poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem wirusów i bakterii >99,99%, da objętości oddechowej >35ml, z portem kapno, opór przepływu przy 10l/min 1,0cm H2O, mikrobiologicznie czysty? Reszta parametrów zgodna z wymaganiami.

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie 4 Poz. 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra elektrostatycznego o skuteczności filtracji względem wirusów i bakterii >99,998%? Resta parametrów zgodna z wymaganiami.

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie 5 Poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę a zaoferowanie filtra elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem wirusów i bakterii >99,99%, da objętości oddechowej >35ml, z portem kapno, opór przepływu przy 10l/min 1,0cm H₂O, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie 6 Poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowe antybakteryjnego i antywirusowego, sterylnego, mechanicznego spełniające funkcje wymiennika ciepła i wilgoci (bez dodatkowego wydzielania wymiennika) o skuteczności filtrowania wobec wirusów i bakterii

>99,999%, objętości oddechowej >200ml, skuteczności nawilżania przy VT=500ml 23mg H₂O/l, oporze 3,6cm H₂O przy 60l/min?

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie 7 Poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci, wykonanego z gąbki medycznej umieszczonej po dwóch stronach wymiennika, z możliwością odsysania wydzieliny (zamykany port) oraz portem tlenowym? Dedykowany dla pacjentów od 6kg, wydajność nawilżania 26mg H₂O/l przy VT=500ml, opór przepływu przy 30L/min 0,2cm H₂O? Sterylny.

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Dotyczy części 46**Pytanie 8 Poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, filtra elektrostatycznego oddechowego bakteryjno-wirusowy z HME: z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczność filtracji bakteryjnej 99,99%; minimalna objętość oddechowa 90ml; opór przepływu: 1,5cm H₂O przy 30l/min, masa 22g; przestrzeń martwa 26ml; nawilżanie: 31,7mg H₂O/l przy Vt=500ml, złącza 15M-15F/22M; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; bez ftalanów; bez lateksu. Mikrobiologicznie czysty, pakowany folia-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9 Poz.2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, filtra oddechowego elektrostatycznego do długich zabiegów operacyjnych z wymiennikiem ciepła i wilgoci: kompatybilność z używanymi aparatami do znieczulania; elektrostatyczny z portem kapno; wydzielony od warstwy filtrującej celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność filtracji bakteryjnej 99,998%; skuteczność filtracji wirusowej 99,998%; minimalna objętość oddechowa 180ml; wydajność nawilżania - 32,3 mg H₂O/litr przy VT=500ml; Opór przepływu przy 30L/min – 1,6cm H₂O. Opór przepływu 60L/min - 2.7cm H₂O; złącza 22M/15F-22F/15M; waga 31 gr; czas pracy/wydajność 24h; termin ważności 2 lata od daty dostawy; sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10 Poz.3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, filtra oddechowego elektrostatycznego do krótkich zabiegów operacyjnych: kompatybilność z używanymi aparatami do znieczulania, elektrostatyczny z portem kapno, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,998%, skuteczność filtracji wirusowej 99,998%, minimalna objętość oddechowa 150ml. Opór przepływu 60L/min - 2.0cm H₂O, przestrzeń martwa 42ml, złącza 22M/15F-22F/15M, waga 23g, czas pracy/wydajność 24h, termin ważności 2 lata od daty dostaw, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Dotyczy części 75**Pytanie 11 Poz.1.**

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie masek anestetycznych posiadających przezroczysty korpus, wykonany z polipropylenu, z wytoczonym oznaczeniem rozmiaru w górnej części maski. Korpus maski gładki (be dodatkowych elementów kolorystycznych i wytłoczeń).

Mankiet maski wykonany z termoplastycznego elastomer (TE), z wewnętrznym żebrowaniem w okolicach nosa pacjenta. Żebrowanie usztywnia mankiet w niewąłgicznej części zapewniając maksymalną szczelność bez konieczności wywierania dużego nacisku. Mankiety w różnych kolorach, w zależności od rozmiaru maski, dla łatwej identyfikacji. Maski pozbawione pierścienia mocującego. Złącze 22mm. Maksymalna wewnętrzna objętość maski:

Rozmiar 0 - 39ml

Rozmiar 1 - 56ml

Rozmiar 2 - 80ml

Rozmiar 3 - 112ml

rozmiar 4 - 123ml

rozmiar 5 - 178ml

rozmiar 6 - 216ml

Mikrobiologicznie czysta. Nie zawierająca PCV oraz ftalanów. Pakowana w folie. Na opakowaniu informacje dotyczące CE, rozmiaru oraz terminu przydatności.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 12 Dotyczy części 78

Poz.1.

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie maski przeznaczonej dla osób dorosłych do podawania tlenu o średniej koncentracji. Wykonana z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera ftalanów). Posiada elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą, rozmiar uniwersalny dla dorosłych, mocowanie za pomocą gumki z możliwością regulacji.

W zestawie odłączalny, przezroczysty wielokanalikowy dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym (niezałamujący się), o długości 2,1m, końcówka standardowa. Mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Dotyczy części 79

Pytanie 13 Poz.1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu aerozolowej maski dla dorosłych, wykonanej z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera ftalanów), posiadającej elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą. Rozmiar uniwersalny dla dorosłych, mocowanie za pomocą gumki z możliwością regulacji, wyprofilowany zachylek nosowy, pozbawiona blaszki (możliwość stosowania w środowisku MRI) z drenem tlenowym o długości 2,1 m oraz nebulizatorem służącym do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach, pojemność 10ml, wyskalowany co 2ml;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy części 80

Pytanie 14 Poz.1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski tlenowej z workiem i drenem, mikrobiologicznie czystej, jednorazowej, wykonanej z miękkiego, plastycznego, przeziernego polipropylenu, całkowicie pozbawionego PCV (nie zawiera ftalanów), posiadającej elastomerowy, bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet uszczelniający z podwójnym podbródkiem, ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą, rezerwuar tlenowy o pojemności 1000 ml? Rozmiar uniwersalny dla dorosłych, mocowanie za pomocą gumki z możliwością regulacji, wyprofilowany zachylek nosowy, pozbawiona blaszki (możliwość stosowania w środowisku MRI) z drenem tlenowym o długości 2,1m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy części 82

Pytanie 15 Poz.1.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, nebulizatora z łącznikiem typu T, ustnikiem i drenem; mikrobiologicznie czystego, jednorazowego, wykonanego z przezroczystego, nietoksycznego PCV? Dren odporny na zagięcia, nebulizator o pojemności 10ml (skalowany co 2ml)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy części 120

Pytanie 16 Poz.1.

1.Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie, jednoczęściowej, elastycznej rurki Guadela ze zintegrowanym brokerem zgryzu. Posiadają sztywny korpus i miękkie końcówki, atraumatyczne, wykonane z TPE. Pozbawione lateksu. Dostępnie w rozmiarach: 000 – 3.5cm / 00 – 5.0cm / 0 – 5.5cm / 1 – 6.5cm / 1.5 – 7.0cm / 2 – 8.0cm / 3 – 9.0cm żółta / 4 – 10.0cm czerwona / 5 – 12.0cm. Mikrobiologicznie czyste.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Dotyczy Część 176

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego o długości 2m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 26

Pytanie 1 Część nr 5

Czy zamawiający dopuści cewniki bez rozmiaru CH04?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 Część nr 5, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści cewniki o długości 600mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Część nr 7

Czy zamawiający dopuści cewnik pakowany w formie zwiniętej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4 Część nr 7

Czy zamawiający dopuści cewniki bez rozmiaru CH26?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5 Część nr 19, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Część nr 19, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 7 Część nr 20

Czy zamawiający dopuści dren o długości 3m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8 Część nr 20, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9 Część nr 20, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10 Część nr 21, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 11 Część nr 21, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 12 Część nr 22

Czy zamawiający dopuści dren o długości 3m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13 Część nr 22, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 14 Część nr 22, pozycja nr 4

Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 15 Część nr 46, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

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

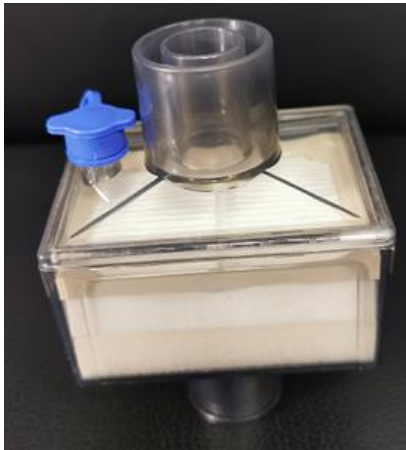
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 16 Część nr 46, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: tak
- Przestrzeń martwa: 70ml

- Waga: 36g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 17 Część nr 46, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18

Część nr 46, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

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



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 19 Część nr 54, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści igły o długości 40mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 20 Część nr 54, pozycja nr 3-4

Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 21 Część nr 54, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści igły o długości 120mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 22 Część nr 54, pozycja nr 6

Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 23 Część nr 55

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 24 Część nr 55, pozycja nr 1 (roz. 18G)

Czy zamawiający dopuści igły bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 25 Część nr 55, pozycja nr 1 (roz. 22G)

Czy zamawiający dopuści igły bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 26 Część nr 55, pozycja nr 3 (roz. 25G, długość 120-13mm)

Czy zamawiający dopuści igły z ostrzem Pencil-Point?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 27 Część nr 74, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikową podstawą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 28 Część nr 74, pozycja nr 1

Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym – wymagane potwierdzenie od producenta – załączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 29 Część nr 74, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści łyżki z plastikową podstawą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 30 Część nr 74, pozycja nr 2

Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym – wymagane potwierdzenie od producenta – załączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 31 Część nr 74, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie z naniesioną nazwą handlową w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 32 Część nr 74, pozycja nr 3

Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym – wymagane potwierdzenie od producenta – załączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 33 Część nr 75, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści maski w całości z PCV bez zawartości ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34 Część nr 75, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rozmiar oznaczony kolorem pierścienia oraz opisowo (np. „adult”) na korpusie, a także cyfrą na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 35 Część nr 75, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści maski w dostępnych rozmiarach:

- objętość martwej przestrzeni: 25ml, średnica zewnętrzna 15mm, rozmiar 0 oznaczony kolorem białym
- objętość martwej przestrzeni: 47ml, średnica zewnętrzna 15mm, rozmiar 1 oznaczony kolorem różowym
- objętość martwej przestrzeni: 83ml, średnica zewnętrzna 22mm, rozmiar 2 oznaczony kolorem żółtym
- objętość martwej przestrzeni: 125ml, średnica zewnętrzna 22mm, rozmiar 3 oznaczony kolorem zielonym
- objętość martwej przestrzeni: 195ml, średnica zewnętrzna 22mm, rozmiar 4 oznaczony kolorem czerwonym
- objętość martwej przestrzeni: 242ml, średnica zewnętrzna 22mm, rozmiar 5 oznaczony kolorem niebieskim
- objętość martwej przestrzeni: 330ml, średnica zewnętrzna 22mm, rozmiar 6 oznaczony kolorem pomarańczowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36 Część nr 81, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści prostokątne myjki do mycia ciała nasączone żelem myjącym o neutralnym pH (5,5) aktywowanym poprzez zwilżenie wodą, wykonane w całości z włókien poliestrowych, w rozmiarze 12 x 20 x 0,5 cm, o gramaturze 100g/m², jednorazowego użytku, pozbawione lateksu, pakowane w opakowanie foliowe z nadrukowaną graficzną instrukcją użytkowania oraz składem, opakowanie jednostkowej 24 sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 37 Pakiet nr 81 pozycja nr 1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „żel posiadający raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego oraz badania aplikacyjne przeprowadzone na minimum 30 osobach”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 38 Część nr 81, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści prostokątne myjki do mycia ciała nasączone żelem myjącym o neutralnym pH (5,5) aktywowanym poprzez zwilżenie wodą, wykonane w całości z włókien poliestrowych, w rozmiarze 12 x 20 x 0,5 cm, o gramaturze 100g/m², jednorazowego użytku, pozbawione lateksu, pakowane w opakowanie foliowe z nadrukowaną graficzną instrukcją użytkowania oraz składem, opakowanie jednostkowej 24 sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 39 Pakiet nr 81 pozycja nr 2

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „żel posiadający raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego oraz badania aplikacyjne przeprowadzone na minimum 30 osobach”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 40 Część nr 83, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści nebulizator wytwarzający cząstki (MMD) o średnicy 2,0-2,2 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 41 Część nr 87, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści niejaloowe opaski do mocowania rurek tracheostomijnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 42 Część nr 96

Czy zamawiający dopuści prowadnice w następujących rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ	DLA RURKI
06 Fr / 2,0 mm	255 mm	2.5-4.5 mm
10 Fr / 3,3 mm	340 mm	4.0-6.0 mm
12 Fr / 4,0 mm	340 mm	5.5-6.5 mm

14 Fr / 4,7 mm	340 mm	5.5-10.0 mm
----------------	--------	-------------

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 43 Część nr 113, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 44 Część nr 113, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści rurki bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 45 Część nr 113, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 46 Część nr 113, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści rurki bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 47 Część nr 113, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści rurki bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 48 Część nr 116, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 49 Część nr 119, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 50 Część nr 119, pozycja nr 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 51 Część nr 119, pozycja nr 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 52 Część nr 120

Czy zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarach: 000 / 4cm; 00 / 5cm; 0 / 6cm; 1 / 7cm; 2 / 8cm; 3 / 9cm; 4 / 10cm; 5 / 11cm; 6 / 12cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 53 Część nr 121, pozycja nr 1-2

Czy zamawiający dopuści jednoświatłowe sondy Sengstakena?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 54 Część nr 136, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści system do zbiórki stolca w zestawie z 3 workami o pojemności 2000ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 55 Część nr 136, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści worki wymienne o pojemności 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 56 Część nr 138, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści stabilizator tylko z pionowym mocowaniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 57 Część nr 143, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,1m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 58 Część nr 143, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 3m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 59 Część nr 144, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,1m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 60 Część nr 144, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 3m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 61 Część nr 146, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,1m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 62 Część nr 146, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 3m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 63 Część nr 146, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,1m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 64 Część nr 146, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści dren o długości 3m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 65 Część nr 151, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 120cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 66 Część nr 154, pozycja nr 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 67 Część nr 156, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką
- Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemiennie oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dl. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- Rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dl. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 68 Część nr 156, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści zestaw do pobierania próbek o pojemności 20-25ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 69 Część nr 160, pozycja nr 1

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 70 Część nr 160, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści niejałowe gąbki z odsysaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 71 Część nr 160, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie a'250 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 72 Część nr 160, pozycja nr 3

Czy zamawiający dopuści cewnik zakończony prostą końcówką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 73 Część nr 169, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń o składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80mm
- Cewnik epiduralny 0,8mm o długości 90cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatrząskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 74 Część nr 197, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści koc o wymiarach 110cm x 220cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 75 Część nr 197, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści koc o wymiarach 110cm x 220cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 76 Część nr 213, pozycja nr 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 77 Część nr 213, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści resuscytator z jedną maską w zestawie i jedną dołączoną osobno: dorośli – 4 (dołączona osobno; objętość martwej przestrzeni 195 ml) i 5 (w zestawie; objętość martwej przestrzeni 242 ml), dzieci – 2 (w zestawie; objętość martwej przestrzeni 83 ml) i 3 (dołączona osobno; objętość martwej przestrzeni 125 ml), noworodki – 0 (dołączona osobno; objętość martwej przestrzeni 25 ml) i 1 (w zestawie; objętość martwej przestrzeni 47 ml)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 27**Pytanie 1 Zadanie 56**

Prosimy o zgodę na zaferowanie igieł, Igle lokalizacyjna przeznaczona do przedoperacyjnej lokalizacji niewyczuwalnych palpacyjnie zmian w piersi o rozmiarach 20Gx80 lub 20Gx120,

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2 Zadanie 154

Prosimy o zgodę na zaoferowanie worków na wymiociny z proszkiem żelującym. Wersja przeżelowana została i wiąże płyny eliminując potrzebę transportu biologicznie niebezpiecznych wymiocin w formie płynnej i minimalizując możliwość ich rozlania. Ponadto redukuje nieprzyjemny zapach. Wyposażony w wygodny uchwyt do trzymania w kształcie maski, doskonale dopasowuje do okolicy ust pacjenta worek przechwytyje całość wymiocin.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w pak 178 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regulą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regulą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2022 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb], wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

UCZESTNIK 28

Pytanie 1

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust 1 i 2:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 2 umowy, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanego zamówienia częściowego
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwej części zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 ust. 8 umowy, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 29

Pytanie 1 dot. pakietu 27

Czy Zamawiający dopuści filtr zewnętrzny antybakteryjny do ssaka niejałowy? Jako że filtr chroni urządzenie przed wydzielinami, nie ma żadnych przesłanek do tego aby filtr do ssaka był jałowy, gdyż nie ma on żadnej styczności z pacjentem, ani nie ma żadnego wpływu na pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 dot. pakietu 47

Czy Zamawiający wymaga, aby filtry były pakowane pojedynczo w opakowaniu foliowym, czy też dopuszcza opakowanie zbiorcze po 10 sztuk?

Odpowiedź: Pojedynczy

Pytanie 3 dot. pakietu 47

Prosimy o podanie średnicy wewnętrznej drenu do którego będą przymocowane filtry, celem dopasowania odpowiedniego modelu (ze względu na wielkość króćców przyłączeniowych).

Odpowiedź: Średnica wewnętrzna 6mm

UCZESTNIK 30

Pytanie 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Części 54 poz. 9 (6) dopuści wycenę igły w rozmiarze 1,2x88mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Części 107 poz. 1 dopuści wycenę przyrządu o długości komory kroplowej 80mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Części 126 poz. 1 dopuści wycenę strzykawek cewnikowych z końcówką stożka zakończoną standardowo/prosto?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Części 127 poz. 1-5 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Części 128 poz. 1,2 dopuści wycenę strzykawek z tłokiem w kolorze białym/mlecznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Części 107 dopuści wycenę przyrządu sterylizowanego tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 9

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Części 131 dopuści wycenę strzykawki z igłą w rozmiarze 0,33x12mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 11

Czy Zamawiający w Części 140 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 12

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16

Czy Zamawiający w Części 207 dopuści aparat o długości całkowitej 210-220 cm, objętość wypełnienia zestawu ok. 13 -14 ml? Większa objętość wynika z dłuższego drenu niż oczekuje zamawiający. Zestaw rozbudowany o zawór zwrotny na końcu drenu, który zapobiega cofaniu się krwi oraz dodatkowy port na dystalnym odcinku drenu (do bolusa). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17

Czy Zamawiający w Części 207 oczekuje aby aparat do przetoczeń leków z wbudowanym filtrem był wykonany z materiału chroniącego przed działaniem promieni UV (bursztynowy dren)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 18

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 31**Pytanie 1 Część 16,**

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany czepek, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu – „czepek medyczny z włókniny 16 g/m2, typu beret, niebieski”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Część 17 Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany czepek, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu – „czepek medyczny z włókniny 25 g/m2, typu furażerka, niebieski”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Część 43,

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań? • Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach: o Mankiet 5 cm o Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm) o Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm •

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany , na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu – „ fartuch ochronny z włókniny...”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5 Część 44

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 69 cm x 107 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym? Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany , na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu na opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Część 65

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany , na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu – „ komplet pościeli medycznej w włókniny...”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 Część 72,73

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany ,na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu – „ drewniana szpatułka laryngologiczna jałowa/niejałowa...”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8 Część 76,77

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu – „ maska medyczna z włókniny...”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9 Część 78,79,80

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10 Część 81,poz.1

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelą dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciała wytrzeć do sucha, bez konieczności splukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości $\pm 7\%$, włókno poliestrowe - 100 g/m² $\pm 5\%$, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów? Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 11 Część 81, poz.2

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelą dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciała wytrzeć do sucha, bez konieczności splukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości $\pm 7\%$, włókno poliestrowe - 100 g/m² $\pm 5\%$, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów? Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu? Część 84 Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany czepek, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu „ochraniacze na obuwie foliowe...”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 12 Część 104

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm? Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany produkt, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu, piktogram świadczący o braku zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 13 Część 105

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm? Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany produkt, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu, piktogram świadczący o braku zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 14 Część 106

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany produkt, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu, piktogram świadczący o braku zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 15 Część 124

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany produkt, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu „staza bezlateksowa...”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16 Część 127, poz. 1-6

Czy zamawiający dopuści strzykawki, które posiadają na opakowaniu jednostkowym informację o tym, że są produktem niepirogennym i nietoksycznym, co jest jednoznaczne, że do produkcji nie użyto szkodliwych substancji, nie zawierają lateksu i są wykonane z bezpiecznych materiałów, z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka)? • Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml • Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml • Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml • Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml • Strzykawka trzyczęściowa 50/60 ml Luer Lock 50/60 ml, skala co 1ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17 Część 127, poz. 5

Czy zamawiający dopuści pojemność 20 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 18 Część 128, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuszcza tłok w kolorze mlecznym, na którym dobrze kontrastuje skala w kolorze ciemnym? Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany produkt, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 19 Część 147

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany produkt, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20 Część 152

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany produkt, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu? Czy zamawiający dopuści worki do pobierania próbek bez gąbki jako dodatkowe uszczelnienie, gdyż gąbka stanowi dodatkowe źródło zanieczyszczeń i miejsce namnażania się bakterii, co może prowadzić do dekontaminacji próbki moczu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21 Część 161

Czy zamawiający dopuści dokument ze składem /z potwierdzeniem producenta z jakiego materiału został wykonany produkt, na etykiecie natomiast jest data ważności, seria, producent, dystrybutor/importer, nazwa produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 32**Pytanie 1**

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego jakiego producenta ssaków w części 47 obecnie używa Zamawiający.

Odpowiedź: Avamed vac; Askir c30; Adverti; Medela

Pytanie 2

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy w części 47 dopuści dostawę firmą kurierską?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedłożenia próbek dla części 47 i dokonanie sprawdzenia zgodności zaoferowanego produktu z kartą katalogową.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 33**Pytania do SWZ****Pytanie 1 Część 43, poz. 1**

Zawracamy się z prośbą o dopuszczenie fartuchów w rozmiarze M – XXL, o poniższych długościach i szerokościach:

Rozmiary Długość Szerokość

M 120 cm 140 cm

L 124 cm 146 cm

XL 128 cm 150 cm

XXL 132 cm 156 cm

Do wyboru przez Zamawiającego w zamian za fartuch o rozmiarze uniwersalnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 34

Zadanie 96

Pozycja 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnice o rozmiarach:

CH06 o długości 300mm, dla rurek w rozmiarze 2,0 mm - 4,5 mm;

CH10 o długości 400mm, dla rurek w rozmiarze 5,0 mm - 6,5 mm;

CH12 o długości 440mm, dla rurek w rozmiarze 7,0 mm - 7,5 mm;

CH14 o długości 440mm, dla rurek w rozmiarze 8,0 mm - 10,0 mm,

kompatybilne z rozmiarami rurek podanych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby „metalowy drut” prowadnicy wykonany były z aluminium, co sprawia, że produkt jest lżejszy, a co za tym idzie łatwiejszy w użytkowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 35**Pytanie 1 Część nr 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków bez zastawki bezzwrotnej z filtrem powietrza 0,1µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Część nr 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 500 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

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

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 4 Część nr 17

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5 Część nr 19 i 20

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Część nr 21

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 300 cm do wyboru w dwóch rozmiarach CH 24/średnica wewnętrzna 5,60 mm i CH 30/ średnica wewnętrzna 7,00mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 7 Część nr 24

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 8 Część nr 25 i 26

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9 Część nr 27 i 28

Czy Zamawiający dopuści butelki Redon zakończone uniwersalną końcówką, pozwalającą na podłączenie drenów w rozmiarach 8-16CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10 Część nr 29

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 11 Część nr 43, część 67, część 100, część 122, część 123

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12 Część nr 43

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13 Część nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 22Gx40mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 14 Część nr 54 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 20Gx90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 15 Część nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 18 i 22 G bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 16 Część nr 55 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 26G 90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 17 Część nr 60

Czy Zamawiający dopuści kanki bez otworów bocznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 18 Część nr 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków pakowanych a⁹⁰ sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, z zaokrągleniem do 2778 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 19 Część nr 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków pokrywkami pakowanych a⁹⁰ sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, z zaokrągleniem do 45 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 20 Część nr 65

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 21 Część nr 66

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a¹⁰szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 22 Część nr 67

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 23 Część nr 67

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24 Część nr 79

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 25 Część nr 87

Czy Zamawiający dopuści niejałową opaskę do rurek tracheostomijnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26 Część nr 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę osłonek pudrowanych pakowanych a¹⁴⁴ sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do 35 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 27 Część nr 93

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 28 Część nr 93

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 29 Część nr 95 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polietylenu z wiekiem z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 30 Część nr 95 poz. 5-6

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 31 Część nr 96

Czy Zamawiający dopuści przewodnicy w poniższych rozmiarach:

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 32 Część nr 104, 105

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 33 Część nr 104, 105

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 34 Część nr 115

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne w romiarze od 4,0 do 10,00 bez prowadnicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 35 Część nr 120

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel w poniższych rozmiarach i długościach:

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 36 Część nr 123

Czy Zamawiający dopuści spódnicę o długości min. 50Cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 37 Część nr 125 poz. 4

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 38 Część nr 126

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 39 Część nr 127 poz. 4

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 40 Część nr 127 poz. 1-3

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 41 Część nr 127 poz. 4-5

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 42 Część nr 127 poz. 6

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 43 Część nr 128

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę strzykawek do pomp pakowanych a'60 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 44 Część nr 129 i 130

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 45 Część nr 136

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 46 Część nr 136

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem **cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?**

Odpowiedź: TAK

Pytanie 47 Część nr 139

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

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydelka mocujące, bez portu górnego

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 48 Część nr 139

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 49 Część nr 142 poz. 1

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 50 Część nr 142 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 51 Część nr 142 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 52 Część nr 142 poz. 3

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

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 53 Część nr 147

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 54 Część nr 150 i 151

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 55 Część nr 152

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 56 Część nr 154

Czy Zamawiający dopuści poniższe worki na wymiociny:
wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzieliny

szeroki wlot worka zabezpieczony polipropylenowym kolnierzem
obręcz kolnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią
kolierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczeć”
pojemność całkowita worka: 2000 ml
dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu
kierunek odczytu skali dla małych objętości oznaczony grotem
nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku
nie zawiera lateksu
nie zawiera ftalanów
jednorazowego użytku
niesterylny ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 57 Część nr 155

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 58 Część nr 107

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z poniższymi parametrami:

- Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wyposażony w Air Pass , który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia
- Opatentowana zastawka (plywak) umieszczona w komorze kroplowej automatycznie blokuje przepływ, zabezpiecza przedostawanie się powietrza do drenu oraz zapobiega wstecznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- Kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +\ - 0,1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15 µm umieszczony na końcu drenu
- Miękki elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Uniwersalne zakończenie Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów
- Niepirogenny
- Jednorazowy, sterylizowany EO
- Opakowanie: papier/folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 59 Część nr 184

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

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

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

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

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 60 Część nr 189 i 190

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

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 61 Część nr 197 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koc w rozmiarze 110x120cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 62 Część nr 199

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

Odpowiedź: TAK

UCZESTNIK 36

Pytanie 1 dotyczy Części nr 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 2 dotyczy Części nr 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania cenników pokrytych silikonem ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3 dotyczy Części nr 18

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 4 dotyczy Części nr 24

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5 dotyczy Części nr 36

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 6 dotyczy Części nr 44

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

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 dotyczy Części nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 45 poz. 1 dla igieł o rozmiarach 18G I 22G dopuści zaoferowanie igieł bez przewodnic?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 8 dotyczy Części nr 55 poz. 8

Czy Zamawiający w Części 45 poz. 8 dopuści zaoferowanie igły o rozmiarze 27G zamiast 26G?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9 dotyczy Części nr 55 poz. 9

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10 dotyczy Części nr 63, 64

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 11 dotyczy Części nr 65

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12 dotyczy Części nr 78, 79, 80

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek wykonanych z PVC bez zawartość ftalanaów ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 13 dotyczy Części nr 78, 79, 80

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14 Części nr 92 poz. 10

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 15 dotyczy Części nr 95

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 16 dotyczy Części nr 95

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 17 dotyczy Części nr 95, poz. 1-4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 18 dotyczy Części nr 95

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 19 dotyczy Części nr 98

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przedłużaczy o małej pojemności wypełnienia, tj. max 1,7ml z potwierdzeniem na opakowaniu jednostkowym w postaci nadruku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 20 dotyczy Części nr 100

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21 dotyczy Części nr 101

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

Zgodnie z SWZ

Pytanie 22 dotyczy Części nr 104

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 23 dotyczy Części nr 104

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu posiadającego przezroczysty łącznik luer-lock z osłonką zabezpieczającą cały łącznik także z zewnątrz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 24 dotyczy Części nr 104

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu z dużą komorą kropłową bez skrzydełek o wielkości min. 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 25 dotyczy Części nr 105

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 26 dotyczy Części nr 108

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 27 dotyczy Części nr 125

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji strzykawek z podwójnym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 28 dotyczy Części nr 125

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 29 dotyczy Części nr 125, poz. 4

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 30 dotyczy Części nr 125

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 31 dotyczy Części nr 125

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 32 dotyczy Części nr 127

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 33 dotyczy Części nr 127, poz. 1-4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 34 dotyczy Części nr 128

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 35 dotyczy Części nr 128

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

Kaniula dożylna bezpieczna, wykonana z poliuretanu, z minimum 6 paskami kontrastującymi w RTG ,z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci metalowego zatrzaśku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika, skrzydełka z trzema otworami do przyszywania, sterylizowana tlenkiem etylenu.

Rozmiary:

24G 0,7x19mm, przepływ 18ml/min

22G 0,9x25mm, przepływ 33ml/min

20G 1,1x32mm i 1,1x25mm, przepływ 55ml/min

18G 1,3x45mm i 1,3x32mm, przepływ 85ml/min

16G 1,8x45mm, przepływ 200ml/min

14G 2,1x45mm, przepływ 270ml/min

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie 36 dotyczy Części nr 142, poz. 1

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

Kaniula dożylna bezpieczna, wykonana z poliuretanu, z minimum 6 paskami kontrastującymi w RTG ,z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci metalowego zatrzaśku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika, skrzydełka z trzema otworami do przyszywania, sterylizowana tlenkiem etylenu.

Rozmiary:

24G 0,7x19mm, przepływ 18ml/min

22G 0,9x25mm, przepływ 33ml/min

20G 1,1x32mm i 1,1x25mm, przepływ 55ml/min

18G 1,3x45mm i 1,3x32mm, przepływ 85ml/min

16G 1,8x45mm, przepływ 200ml/min

14G 2,1x45mm, przepływ 270ml/min

Odpowiedź: TAK

Pytanie 37 dotyczy Części nr 142, poz. 2

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 38 dotyczy Części nr 152

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 39 dotyczy Części nr 155

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 1 Dotyczy: SWZ. Rozdział 18. Punkt 2. Kryterium nr 2 „Termin dostawy”.

Wykonawca wnosi, wydłużenie maksymalnego terminu na dostarczanie przedmiotu umowy w zakresie pakietu nr 208, będącego jednocześnie kryterium oceny ofert, z 4 dni roboczych do 6 dni roboczych. Wskazany 4-dniowy termin realizacji zamówienia jest zbyt krótki i nieadekwatny do aktualnej, globalnej sytuacji rynkowej, zaś doliczenie przez Wykonawcę do ceny ryzyka zapłaty kar umownych niecelowe i sprzeczne z zasadą oszczędności i celowego wydatkowania środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 2 Dotyczy: Projekt umowy §3 ust. 8

Wnosimy o wydłużenie terminu na rozpatrzenie reklamacji do 5 dni roboczych oraz terminu na dostarczenie towaru wolnego od wad także do 5 dni roboczych,

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3 dotyczy: Projekt umowy §4 ust. 1

Wnosimy o zmianę treści §4 ust.1 na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo po, uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy, do złożenia oświadczenia o rozwiązaniu umowy, jeżeli Wykonawca nie wymieni zakwestionowanego towaru wadliwego w terminie określonym w § 3 ust. 8 umowy.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Dotyczy: Projekt umowy §4 ust. 2

Wnosimy o zmianę treści §4 ust.2 na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo, po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy, do złożenia oświadczenia o rozwiązaniu umowy, jeżeli Wykonawca nie zrealizuje w terminie 3 kolejnych zamówień złożonych przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Dotyczy: Projekt umowy §4 ust. 3

Wnosimy o zmianę treści §4 ust.3 na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo, po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy, do złożenia oświadczenia o rozwiązaniu umowy, jeżeli Wykonawca nie dostarczy towarów spełniających wymóg dopuszczenia przedmiotu zamówienia do użytku w placówkach ochrony zdrowia.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 Dotyczy: Projekt umowy. §6 ust.1,

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, wnosimy o zmianę §6 ust.1 na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw w wysokości 0,3 % wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust.2 umowy.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 Dotyczy: Projekt umowy. §6 ust.2,

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, wnosimy o zmianę §6 ust.2 na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,3 % wartości brutto towaru podlegającego wymianie, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 3 ust. 8 umowy”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 Dotyczy: Projekt umowy. §6 ust.3,

Wnosimy o zmianę §6 ust.3 na: „W przypadku zwłoki w dostawach towaru przekraczającej 10 dni ponad termin określony w § 2 ust.2 umowy oraz w przypadku zwłoki w wymianie towaru na wolny od wad przekraczającej 10 dni Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy, ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami towarów zakupionych przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9 Dotyczy: Projekt umowy. §6 ust.4,

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, zwracamy się z wnioskiem o zmniejszenie kary umownej zawartej w §6 ustęp 4 do wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Pytanie 10 Dotyczy: Projekt umowy. §3 ust. 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zwrotu należności za reklamowany towar lub kompensaty innych należności Zamawiającego względem Wykonawcy o wartość reklamowanego towaru? Pozwoli to znacząco przyspieszyć realizację reklamacji i uniknąć dodatkowych kosztów związanych z dostawą produktów wolnych od wad.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 38

Pytanie 1 PAKIET 81 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny myjki w formie rękawic do jednoczesnego mycia i pielęgnacji ciała pacjentów. Oferowany produkt nie wymaga użycia wody i splukiwania, nie zawiera mydła i barwników. Oferowane myjki posiadają w składzie substancję pielęgnującą (alantoinę). pH neutralne dla skóry. Produkt przebadany dermatologicznie. Wymiar rękawicy 15,5 x 23,5 cm, gramatura ok. 75g/m². Możliwość podgrzania w kuchenie mikrofalowej. Kosmetyk, opakowanie do 10 szt. Poz.2 Czy Zamawiający dopuści do oceny myjki typu rękawica do mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody. Myjka o wymiarach 21 x 16 cm wykonane z polipropylenu, o gramaturze 75g/m². Oferowany produkt myje i pielęgnuje bez użycia wody, zawiera w składzie m.in.

dichlorowodorek oktenidyny, alantoinę. Produkt utrzymuje naturalne /kwaśne/ pH skóry co utrudnia kolonizację. Produkt nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Kosmetyk, opakowanie handlowe zawiera 10 sztuk myjek.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 39

Pytanie 1 Część 18

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów brzusznych silikonowanych, o średnicy od 10F zamiast od 8F, z otworami na dł. 9,5 cm, zamiast 10 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 2 Część 25

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Redon, z otworami bocznymi nieulegającymi zamknięciu podczas zagięcia, na dł. 10 cm, bez oznaczenia na drenie w odległości 19-20 cm. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3 Część 26

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Redon z otworami bocznymi nieulegającymi zamknięciu podczas zagięcia, na dł. 10 cm, bez oznaczenia na drenie w odległości 19-20 cm. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Część 55

Pytanie 4 Część 55, poz. 1:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego 18G i 22G bez przewodnicy, ponieważ dla wskazanych przez Zamawiającego średnic przewodnica nie występuje.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 5 Część 55, poz. 1 – 10:

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

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 6 Część 55, poz. 3:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły długiej 130 mm, o średnicy 26G zamiast 25G.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 Część 163

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do kaniulacji dużych naczyń wykonanych z wysokiej klasy poliuretanu o właściwościach antyadhezyjnych i atrombogennych, bez powłoki hydrofilnej: 2F, o dł. 8 cm zamiast 10 cm oraz 3F o dł. 20 cm zamiast 30 cm. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8 Część 164

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do kaniulacji dużych naczyń wykonanych z wysokiej klasy poliuretanu o właściwościach antyadhezyjnych i atrombogennych, bez powłoki hydrofilnej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9 Część 169

Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik zewnątrzoponowy posiadał specjalną miękką atraumatyczną końcówkę ułatwiającą wprowadzenie do przestrzeni zewnątrzoponowej oraz zabezpieczającą przed przebicciem opony twardej?

Zamawiającego o dopuszczenie czytelnych znaczników długości wyraźnie kontrastujących na przebiegu cewnika w kolorze czarnym zamiast niebieskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

UCZESTNIK 40

Pytanie 1 Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteriowym 0,2µm posiadający ostry kołec, samozamykający się górny port- zastawkę w postaci zaworu bezigłowego, uniemożliwiającą przypadkowe wydostawanie się leku na zewnątrz po rozłączeniu strzykawki zapewniającą ochronę przed zanieczyszczeniami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Pakiet 16

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Pakiet 17

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

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

część górna, przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m². Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie

4

Pakiet

17

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5 Pakiet 19 poz 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 300 cm oraz średnicy wewnętrznej 7 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Pakiet 20

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

Odpowiedź: Z końcówką

Pytanie 7 Pakiet 20 poz. 1,2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 300 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pakiet 20 poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 300 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 21

Prosimy o dopuszczenie drenu o długości 360 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 22 Pakiet 20 poz. 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 360 cm oraz średnicy wewnętrznej 7 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 23 Pakiet 21 Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej 7 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 24 Pakiet 22 poz. 1,2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 300 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 25 Pakiet 22 poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 300 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 26

Prosimy o dopuszczenie drenu o długości 360 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 27 Pakiet 22 poz. 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 360 cm oraz średnicy wewnętrznej 7 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 28 Pakiet 89 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie:

Sterylny, jednorazowy pokrowiec na przewody o standardowej szer. 13 cm oraz dl. 240 cm, wykonany z mocnej folii PE (50μ, gramatura 46g/m²), z perforowaną jedną końcówką zwężającą się, złożony teleskopowo, z taśmą lepłą do mocowania o długości min. 18 cm i szerokości 1,8 cm, odporną na przemakanie oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 29 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie:

Sterylny, jednorazowy pokrowiec na przewody o szer. 18 cm oraz dl. 250 cm, wykonany z mocnej folii PE (50μ, gramatura 46g/m²) z perforowaną końcówką zwężającą się, złożony teleskopowo, z taśmą lepłą do mocowania oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Oslony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 30 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie:

Sterylna osłona na kamerę video jednorazowego użytku w rozmiarze 15x298 cm, wykonana z przezroczystej folii PE(50μ, gramatura 46g/m²), z tekturową podkładką do aplikacji i elastyczną taśmą lepłą, 2 plastikowe klipsy, złożona harmonijkowo z dodatkową elastyczną taśmą lepłą 1,8x20 cm. Opakowanie jednostkowe: torebka papierowo foliowa typu peel pouch, na opakowaniu 4 samoprzylepne etykiety do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 31 Pakiet 92

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 32 Pakiet 98 Poz.1 i 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 33 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych - co zapewnia dobrą widoczność drogi płynu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 34 Pakiet 195

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie ostrzy do strzygarki BeCARE o poniższych parametrach:

Uniwersalne ostrza jednorazowe, szerokość cięcia co najmniej 36 mm, wysokość strzyżenia 0,3-0,5mm. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta. Pakowane pojedynczo, biologicznie czyste. Na każdym ostrzu numer LOT. Pakowane po 50 szt. Kompatybilne z zestawem w pozycji nr 1.

W ramach dostawy ostrzy wyposażymy szpital w strzygarki chirurgiczne o parametrach:

Strzygarka służąca do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi lekka, ergonomiczna, wyposażona w obrotową głowicę niezależnie od typu ostrza. Czas ładowania strzygarki do pełna: maksimum 60 minut. Strzygarka wyposażona diodę sygnalizującą m.in. rozładowywanie się baterii litowo-jonowej. W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. Strzygarka powinna być wodoszczelna w celu przeprowadzenia dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7). Strzygarka kompatybilna z min. 2 rodzajami ostrzy, zdejmowanymi za pomocą przycisku: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała i z ostrzami typu neuro do usuwania gęstego owłosienia (np. z głowy).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 104

Pytanie 35

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 36

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 37

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń krwi mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 38

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by bezpośrednio na przyrządzie znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pakiet 105

Pytanie 39

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 40

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bursztynowy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór/pochewka) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 41

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bursztynowe przyrządy do przetoczeń mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 42

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by bezpośrednio na przyrządzie bursztynowym znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pakiet 106

Pytanie 43

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 44

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 45

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bursztynowe przyrządy do przetoczeń krwi mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 46

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by bezpośrednio na przyrządzie do przetoczeń krwi znajdowała się nazwa producenta w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pakiet 125

Pytanie 47

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 48

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek dwuczęściowych z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki co umożliwia łatwą identyfikację strzykawki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 49 Pakiet 126

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 50 Pakiet 127 Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 50/60ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 51 Poz. 1- 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki z tłokiem i cylindrem z polipropylenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie oczekuje

Pytanie 52

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki w opakowaniu z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia bezpieczne otwarcie od strony tłoka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie oczekuje

Pytanie 53 Pakiet 128 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z czarną niezmywalną skalą

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie oczekuje

Pytanie 54 Pakiet 129

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek insulinowych z igłą 0,5 x 16 mm z dodatkowym trzpieniem w uszczelniaczu tłoka, który niweluje przestrzeń martwą strzykawki i umożliwia podaż leku bez straty

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 55 Pakiet 132

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania strzykawek doustnych sterylnych, pakowanych pojedynczo z nałożonym koreczkiem do zamknięcia strzykawki na czas transportu do pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie oczekuje

Pytanie 56 Pakiet 197 Poz. 1 i 2

Czy zamawiający oczekuje, aby była Możliwość podgrzania koca do 60 stopni do 48 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie oczekuje

Pytanie 57 Pakiet 174 Pozycja 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 58

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga żelu sterylizowanego parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie wymaga

Pytanie 59

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby żel posiadał zastosowanie przy intubacji, potwierdzone przez Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie wymaga

Pytanie 60 Pakiet 175 Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora harmonijkowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 61

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 62

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga żelu sterylizowanego parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie wymaga

Pytanie 63

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby żel posiadał zastosowanie przy intubacji, potwierdzone przez Producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ, nie wymaga

Pytanie 64 Pakiet 184 Poz. 1.

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z trzema otworami odprowadzającymi powyżej balonu wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH18 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 65

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour rozmiar CH18 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 66 Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z trzema otworami odprowadzającymi powyżej balonu wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH18 balon 80ml z powłoką hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie i usuwanie cewnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 67

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour CH18 balon 80ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 68 Poz. 3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z trzema otworami odprowadzającymi powyżej balonu wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH20 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 69

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour CH20 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 70 Poz. 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z trzema otworami odprowadzającymi powyżej balonu wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH20 balon 80ml z powłoką hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie i usuwanie cewnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 71

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour CH20 balon 80ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 72 Poz. 5.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z trzema otworami odprowadzającymi powyżej balonu wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH22 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 73

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour CH22 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 74 Poz. 6.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z trzema otworami odprowadzającymi powyżej balonu wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH22 balon 80ml z powłoką hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie i usuwanie cewnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 75

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour CH22 balon 80ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 76 Poz. 7.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z trzema otworami odprowadzającymi powyżej balonu wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH24 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 77

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour CH24 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 78 Poz.8.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour z trzema otworami odprowadzającymi powyżej balonu wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH24 balon 80ml z powłoką hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie i usuwanie cewnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 79

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour CH24 balon 80ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 80 Poz.1-8

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby cewnik posiadał kanał drenażowy w kształcie prostokąta, który redukuje ryzyko załamania ścianek przy zachowaniu efektywnego drenażu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 81

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik posiadał powłokę hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie i późniejsze usuwanie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 82 Pakiet 185

Poz. 1, 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH18 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 83 Poz. 3, 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH20 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 84 Poz. 5, 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour wykonanego z 100% silikonu rozmiar CH22 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 85 Poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour rozmiar CH18 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 86 Poz. 3, 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour rozmiar CH20 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 87 Poz. 5, 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Dufour rozmiar CH22 balon 50ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 88 Poz.1-6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby cewnik posiadał kanał drenażowy w kształcie prostokąta, który redukuje ryzyko załamania ścianek przy zachowaniu efektywnego drenażu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 89

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik posiadał powłokę hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie i późniejsze usuwanie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 90 Pakiet 193

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stentu moczowodowego rozmiar 4,8F x 26cm i 28cm – w zależności od potrzeby zamawiającego; z przewodnikiem 0.035in x 150cm. Wykonany z biokompatybilnego materiału umożliwiającego przebywanie w ciele przez 6 miesięcy. Cewnik otwarty/otwarty oraz otwarty/ zamknięty skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 91 Pakiet 198 Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicę z powłoką hydrożelową na całej długości, pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 92 Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z rozrywalną koszulką na ostatnim rozszerzadle w rozmiarach CH6 -12.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 93 Pakiet 209

Pozycja 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy z rdzeniem nitinolowym, giętka, długość 150 cm, średnica 0,035", z powłoką hydrożelową na całej długości przewodnicy ułatwiającą przejście przez trudne odcinki moczowodu, odporna na zgięcia i złamania, zakończenie proste lub typu J bezpieczne o dl. 3 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 94 Pakiet 212

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu: kateter single pigtail, wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan (wewnątrz sztywny, na zewnątrz miękki) z pamięcią kształtu, skalowany co 1 cm, widoczny w RTG, dostarczany z przewodnicą Sedlingera, łącznikiem z drenem do worka na moc. Rozmiary: CH6, CH7, CH8. Długość 90 cm z możliwością skrócenia, średnica pętli 2 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 95 Pakiet 205

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Zamknięty adapter luer męski tworzący po połączeniu ze strzykawką luer-lock zamknięty system do podaży i przenoszenia leków niebezpiecznych o objętości wypełnienia 0,1ml, długości ok.4cm. Do wielokrotnej podaży 100 aktywacji, 72h lub więcej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 96 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej ok.5,5cm; długość igły ok.2cm, objętość wypełnienia 0,27ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Apirogenny

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 97 Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamknięte, wentylowane urządzenie do pobierania leków, na fiolkę o średnicy 20mm z bocznymi stabilizatorami okalającymi fiolkę, zawierający filtr 0,2um. Zawór bezigłowy do użycia do 7 dni - po odpowiedniej dezynfekcji, pojemność wypełnienia 0,14ml, długość całkowita max.7,5cm, długości igły 2,5cm. Produkt bez zawartości lateksu, DEHP, PCV. Produkt jałowy. Apirogenny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 98 Pakiet 207

Prosimy o wyjaśnienie czy w parametrach dotyczących jakości w poz. 3 nie zaszła omyłka i zamawiający będzie wymagał: zamiast Efektywność czyszczenia elektrod - która nie jest opisana; Efektywności zamykania klapki odpowietrznika?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 99 Pakiet 182

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej jednorazowego użytku do podawania cytostatyków o pojemność 275 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ stał 2ml/h, z drenem powyżej 95cm dla większego komfortu i swobody pacjentów, ciśnieniem wewnętrznym min. 7psi, z filtrem na drenie, sterylizowaną tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 100 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej jednorazowego użytku do podawania cytostatyków o pojemność 275 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ stał 5ml/h, z drenem powyżej 95cm dla większego komfortu i swobody pacjentów, ciśnieniem wewnętrznym min. 7psi, z filtrem na drenie, sterylizowaną tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 101 Poz.1 i 2

Zwracamy się z prośbą o wycofanie wymogu „brak filtra powietrza na przebiegu linii infuzyjnej”. Filtry na ostatnim odcinku zestawów do przetoczeń są powszechnie stosowane dla ochrony pacjenta przed infuzją ewentualnych krystalizatów leków, pęcherzyków powietrza lub zanieczyszczeń pochodzących ze zbiorników infuzyjnych. W żaden sposób również nie naruszają systemu zamkniętego zapewniona jest pełna ochrona mikrobiologiczna podawanego leku. Filtry te jednocześnie są hydrofobowe zatem odporne na zwilżenie i nie stanowią ograniczenia dla czynności higienicznych pacjentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 102 Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obudowa i dren mają chronić leki światłoczułe?

Odpowiedź: Obudowa

Pytanie 103 Pakiet 135

prosimy o dopuszczenie:

poz. 1 Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1 lub równoważnej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 104

prosimy o dopuszczenie:

Poz.2 Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1 lub równoważnej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

prosimy o dopuszczenie:

Pytanie 105

Poz. 3 Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Maksymalna objętość cylindra 14 ml. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 106 Pakiet 136

Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca posiadał możliwość uniwersalnego mocowania do łóżka na koralikowym pasku oraz aby pasek posiadał miejsce na opis?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 107 Pakiet 219

Prosimy o dopuszczenie: Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję

klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 220

Pytanie 108 Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zamknięty system do nawilżania o pojemności 340ml napelniony jałową, apirogenną wodą do terapii inhalacyjnej, umożliwiający prowadzenie długotrwałej inhalacji u jednego pacjenta do opróżnienia pojemnika. Specjalnie skonstruowany pojemnik z wbudowanym w ściankę kanałem powodującym przejście tlenu do samego dna, powodując jego przejście przez całą objętość wody. Wbudowany port do połączenia z drenem do tlenu. Z adapterem do nawilżacza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 109 Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zamknięty system do nawilżania o pojemności 650ml napelniony jałową, apirogenną wodą do terapii inhalacyjnej, umożliwiający prowadzenie długotrwałej inhalacji u jednego pacjenta do opróżnienia pojemnika. Specjalnie skonstruowany pojemnik z wbudowanym w ściankę kanałem powodującym przejście tlenu do samego dna, powodując jego przejście przez całą objętość wody. Wbudowany port do połączenia z drenem do tlenu. Z adapterem do nawilżacza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 110 Pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 111 Pakiet 139

Prosimy o dopuszczenie

Kaniuła dożylna bezpieczna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min 24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.; 22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 112 Pakiet 140

Prosimy o dopuszczenie: Kaniuła dożylna bezpieczna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min 24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.; 22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.; 22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min 20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.; 20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.; 18G- 1,3mm x 31 mm. - przepływ 100ml/min.; 18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.; 16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min; 14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 113 Pakiet 183

Prosimy o dopuszczenie:

Linia infuzyjna bursztynowa, matowa, z wyczuwalną teksturą antypoślizgową, ułatwiającą uchwyt o długości 181 cm do podawania cytostatyków z 2 bocznymi portami bezigłowymi do podłączenia pojemnika z lekiem, ułożonymi naprzemiennie. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rollkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się leku w górę drenu. Dren z poliuretanu. Objętość wypełnienia 11,6 ml. Przyrząd nie zawiera DEHP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 114 Pakiet 196

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną (zestaw do godzinowej zbiórki moczu z kompatybilną linią pomiarową, sterylne, pakowane osobno), 20ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana na wejściu do komory pomiarowej zapobiega cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 115 Pakiet 156

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi,

pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. W zestawie Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 116 Pakiet 82

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora wykonanego z przezroczystego polistyrenu i polipropylenu przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 187

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany nebulizator cechował się parametrami na poziomie MMAD 2,7 µm oraz tempem nebulizacji minimum 0,35 – 0,41 ml/min przy przepływie 6 – 8 l/min co wpływa na efektywność prowadzenia terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

UCZESTNIK 41

Pytanie 1 Część 82, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, z wężykiem o długości 16 cm, z ustnikiem, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Część 75, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę z poduszką powietrzną, która charakteryzuje się:

- ☐ mała przestrzeń martwa
- ☐ mankiet z możliwością regulacji i dopompowania
- ☐ różne rozmiary oznaczone kolorem (5- czerwony, 4- niebieski, 3- żółty, 2- biały, 1 i 0- bez koloru)
- ☐ przezroczyste ścianki
- ☐ szczelnie przylegająca do twarzy pacjenta
- ☐ jednorazowa (z możliwością wielokrotnego zastosowania u jednego pacjenta)
- ☐ mikrobiologicznie czysta, pakowana pojedynczo
- ☐ antyalergiczne tworzywo sztuczne nie zawierające lateksu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3 Część 45, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy z zakresem objętości 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4 Część 45, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy ze skutecznością nawilżania 32mg/l przy VT=250ml, z objętością >25 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5 Część 45, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy ze skutecznością nawilżania 32mg/l przy VT=250ml, z objętością 75-1200 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 6 Część 45, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy z objętością >25 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 7 Część 45, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy z objętością >25 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 8 Część 45, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści filtr z objętością oddechową 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9 Część 45, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści filtr z wydajnością nawilżania 27,4 H2O przy/l przy VT 500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 42

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

Pytanie 1 Część nr 17:

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2 Część nr 170:

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

Odpowiedź: TAK

UCZESTNIK 43

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pak. 1 równoważnego aparatu do wielokrotnego transferu leków i płynów z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2µm. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta .

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pak. 53 alternatywnego rozwiązanie Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek, 18G; długa 1,2 x 40 mm, z ostrzem ściętym pod kątem $< +/ - 40^\circ$, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości, lubrykant silikon medyczny $< 0.25 \text{ mg / cm}^2$. Z polipropylenową nasadką i osłoną w kolorze czerwonym dla łatwego rozróżnienia tępej igły bez filtra. Jałowa- sterylizacja EO, opakowanie 100szt. Op. jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem czerwonym

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pak 105 aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych , bursztynowego, z igłą ściętą jednostronnie/Lancet, opakowanie papier – folia , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pak. 107 aparatu do przetaczania krwi, z igłą ściętą jednostronnie/Lancet, z białą kłapką i czerwonym zaciskiem rolkowym, opakowanie papier- folia, oznakowane kolorystycznie (napisy w kolorze czerwonym), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ: Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu infuzyjnego grawitacyjnego, z technologią zapobiegającą dostawianiu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji o następujących parametrach: • precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji, • Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet, • Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory (oznaczenie na opakowaniu), • wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny, • długość drenu 175 cm, całkowita długość zestawu 185cm; objętość wypełnienia drenu 18 ml, • Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microns typu priming cap, zapobiegająca wyciekaniu płynu podczas wypełniania zestawu, sterylny - EO, • na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty produkcji,

Odpowiedź: TAK

Pytanie 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pak 125 poz 4 strzykawek 20 ml, pakowanych w op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania 100 szt..

Odpowiedź: TAK

Pytanie 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pak. 127 poz 6 równoważnej strzykawki o pojemności 50ml z rozszerzeniem do 60ml pozostałe zapisy zgodne z SIWZ

Odpowiedź: TAK

Pytanie 7

Prosimy o dopuszczenie w pak.128 poz 1, 2 strzykawek do pomp infuzyjnych o poj . 50/60 ml z pojedynczą ciałką, dobrze widoczną niezmywalną skalą .

Odpowiedź: TAK

Pytanie 8

Czy Zamawiający oczekuje w pak. 128 poz 1,2 rozszerzenia skali do 1 ml od 50d do 60 m dla pełnego wykorzystania objętości strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 9

Prosimy o dopuszczenie w pak 135 wpoz 1,2,3 strzykawkę o pojemności 3, 5, 10 ml napełnionych fabrycznie solą fizjologiczną do przepłukiwania, bez określania parametru całkowitej pojemności cylindra ze względu na wymagane różne pojemności oraz z tłokiem całkowicie wciśniętym do wnętrza tylko dla rozmiaru 3ml i 5 ml, sterylizowane poarowo - pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 10

Czy Zamawiający oczekuje w pak 135 poz 1,2,3 strzykawkę napełnionych jałowym roztworem soli fizjologicznej, zgodnie z zasadą 13 dyrektywy Rady (Wspólnot Europejskich) 93/42/EWG z dn. 14.06.1993 r., dotyczącej wyrobów medycznych, która mówi:” Wszystkie wyroby zawierające jako integralną część substancję, która użyta oddzielnie, może być uznana za produkt leczniczy w rozumieniu art. 1 dyrektywy 65/65/EWG i która to substancja zdolna jest do oddziaływania na organizm ludzki działając w sposób pomocniczy względem takich wyrobów medycznych, znajdujących się w klasie III”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje

Pytanie 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pak 140 poz 1 równowaznej kaniuli dotętnicznej (bez zaworu flowswith), wykonanej z PUR, posiadającej pasywny mechanizm zabezpieczający, automatycznie osłania igłę po użyciu i chroni użytkownika przed urazami w wyniku zakłucia oraz minimalizuje ryzyko kontaktu z krwią. Sterylne opakowanie jednostkowe, produkt jednorazowego użycia, nie zawiera lateksu, nie zawiera PCV i DEHP, 18G 1,3x 45mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pak 189 kraników odpornych na ciśnienie do 3 barów, spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 44

Pytanie 1 Część 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w aparatu bez zastawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2 Część 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o długości 600 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3 Część 16, część 17, część 43,

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4 Część 43

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPL, WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że fartuchy inne niż fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o informację do czego i przez kogo mają być używane fartuchy opisane **część 43**

Odpowiedź: Przez odwiedzających na oddziałach oraz do ochrony personelu w przypadku izolacji pacjentów

Pytanie 5

Jeśli w pakiecie 43 Zamawiający oczekuje innych fartuchów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga fartuchów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6

Przez kogo i do czego będą używane fartuchy **w pakiecie 43?**

Odpowiedź: Przez odwiedzających na oddziałach oraz do ochrony personelu w przypadku izolacji pacjentów

Pytanie 7 Część 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów w rozmiarze OD XS DO XXXL.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA

Pytanie 8 Część 51 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 9 Część 53

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10 Część 53

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 11 Część 57 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12 Część 66

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli dla położnic w rozmiarze uniwersalnym

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 13 Część 78,79,80

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek z drenem o długości 200cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14 Część 84

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 15 Część 104

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu typu folia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 16 Część 105

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 17 Część 106

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 18 Część 95

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

Odpowiedź: Pytanie nie ma związku z przedmiotem zamówienia

Pytanie 19 Część 107

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Aparaty Przystosowane do INFUZJI GRAWITACYJNEJ, a także do infuzji ciśnieniowej posiadające:

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

* komorę kroplową wraz z kolcem nie krótszą niż 120mm.

*Precyzyjny

rolkowy regulator przepływu z miejscem na dren i igłę po użyciu

*Specjalnie

zaprojektowany Filtr Auto Stop zapobiega przedostaniu się powietrza

* Filtr na końcu drenu

zapobiega przed wyciekami płynu z drenu

* Długość drenu: 180 cm, Sterylizowany EO

* Przyrząd WOLNY OD FTALANÓW, do produkcji użyto beftalanowe plastyfikatory nowej generacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 20 Część 122,123

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 21 Część 125 poz.4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22 Część 125 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 20 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 23 Część 127 poz.2-6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SWZ

Pytanie 24 Część 130

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 25 Część 131

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 26 Część 130,131,133

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 27 Część 142

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o opisanych parametrach:

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

Odpowiedź: TAK

Pytanie 28 Część 189

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SWZ

Pytanie 29 Część 189,190

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 2 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	180	1.70	45
17G	White	126	1.40	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Pytanie 30 Część 216 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 31 Część 219

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.), informuje, że zmianie ulegają terminy:

- składania ofert, z dnia 2023-07-14 godz. 12:00 na dzień 2023-07-20 godz. 12:00.
- otwarcia ofert, z dnia 2023-07-14 godz. 13:00 na dzień 2023-07-20 godz. 13:00.
- Termin związania ofertą, z dnia 2023-10-11, na dzień 2023-10-17

Miejsce składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 29/PN/MN/2023 z dnia 02/06/2023r.

Z poważaniem

Włodzimierz Żaworonok
Z-ca Dyrektora d/s. Lecznictwa
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach