



Poznań, 30.11.2023 r.

ADZP-381-83/23

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetarg nieograniczony w przedmiocie: **"Sukcesywna dostawa wyrobów medycznych"** – znak sprawy **ADZP-381-83/23**.

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1: dot. zadanie nr. 7: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr.7 w poz 1 zestaw do leczenia zatok z igłą iniekcyjną 0,6x 30mm , reszta parametrów zgodnie z OPZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igłę iniekcyjną 0,6 x 30 mm, reszta parametrów zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 2: dot. zamówienie częściowe nr 23: Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 µm i cząsteczkowym 5 µm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ? Różnica pomiędzy zaproponowanym przedmiotem zamówienia, a wymaganym polega na zastosowaniu dodatkowo filtra bakteryjnego. Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 3: Pytanie do zadania 3: Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce aktualnych wymogów SWZ sprzęt spełniający poniższe parametry:

Poz.1 rurki intubacyjne renomowanej firmy Rüsch wg opisu: przezroczysta rurka intubacyjna, wykonana z PCV bez mankieta ustno-nosowa z otworem Murphy, z częściowo osadzonym łącznikiem 15, wklęsła, gładka zaokrąglona końcówka, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik w postaci czarnej całej końcówki ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy, skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa. Z 2 oznaczeniami rozmiaru na korpusie rurki. Rozmiary zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 2 rurki intubacyjne renomowanej firmy Rüsch wg opisu: przezroczysta rurka intubacyjna, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym mankiem ustno-nosowa z otworem Murphy, z częściowo osadzonym łącznikiem 15, zawór do strzykawk Luer i Luer-lock, wklęsła, gładka zaokrąglona końcówka, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy w postaci grubego oringu, niebieski balon kontrolny, skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa.

Mankiet ma kształt barylkwaty. Rozmiary wew. rurek zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego, a pozostałe parametry wg załączonej tabeli:

ROZMIAR / ŚRED. WEW.	ŚRED. ZEWN.	MANKIET Ø	DŁUGOŚĆ*
2,5 mm	4,0 mm	8,0 mm	160 mm
3,0 mm	5,0 mm	8,0 mm	170 mm
3,5 mm	5,3 mm	8,0 mm	190 mm
4,0 mm	6,0 mm	10,5 mm	220 mm
4,5 mm	6,3 mm	10,5 mm	230 mm
5,0 mm	6,7 mm	13,0 mm	250 mm
5,5 mm	7,3 mm	16,5 mm	280 mm
6,0 mm	8,0 mm	18,5 mm	290 mm
6,5 mm	8,7 mm	20,5 mm	300 mm
7,0 mm	9,3 mm	24,0 mm	320 mm
7,5 mm	10,0 mm	26,0 mm	330 mm
8,0 mm	10,7 mm	26,0 mm	340 mm
8,5 mm	11,3 mm	28,0 mm	345 mm
9,0 mm	12,0 mm	28,0 mm	350 mm
9,5 mm	12,7 mm	29,0 mm	350 mm
10,0 mm	13,3 mm	29,0 mm	350 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 3 Rurka ustno – gardłowa Rusch dla dorosłych sterylna, wykonana z polietylenu, gładko zaokrąglone krawędzie, blokada przeciw zagryzieniu, zabezpieczona przed wypadaniem, kolorowe oznaczenie rozmiaru, pakowana pojedynczo, jednorazowego użytku. Rozmiar zgodne z ISO. Rozmiar 3 = ISO8. Rozmiar 2=ISO 7.

ROZMIAR	ROZMIAR ISO	KOD BARWNY
000	3	jasnofioletowy
00	4	różowy
0	5	niebieski
1	6	czarny
2	7	biały
3	8	zielony
4	9	żółty
5	10	czerwony

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 4 Rurka ustno – gardłowa Rusch dla dzieci sterylna, wykonana z polietylenu, gładko zaokrąglone krawędzie, blokada przeciw zagryzieniu, zabezpieczona przed wypadaniem, kolorowe oznaczenie rozmiaru, pakowana pojedynczo, jednorazowego użytku. Rozmiar zgodne z ISO. Rozmiar 1 = ISO6. Rozmiar 2=ISO 7. Rozmiar 0 = ISO5. Rozmiar 00 = ISO4.

ROZMIAR	ROZMIAR ISO	KOD BARWNY
000	3	jasnofioletowy
00	4	różowy
0	5	niebieski
1	6	czarny
2	7	biały
3	8	zielony
4	9	żółty
5	10	czerwony

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 5 rurki intubacyjnej renomowanej firmy Rüsch wg opisu: zbrojona, z prowadnicą w środku, wstępnie wyprofilowana rurka intubacyjna zagięta, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym niskociśnieniowym mankietem. Ustno- nosowa Trwale połączony z rurką biały łącznik, niebieski balon kontrolny, zawór do strzykawek luer i luer-lock, widoczna w RTG, skalowana, sterylna, jednorazowa. Rozmiary zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego. Wymiary rurek wg załączonej poniżej tabeli

ROZMIAR / ŚRED. WEW.	ŚRED. ZEW.	MAGILL DŁUGOŚĆ* 104201/104203	MURPHY DŁUGOŚĆ* 104202/104204
3,5 mm	5,8 mm	228 mm	229 mm
4,0 mm	6,3 mm	235 mm	237 mm
4,5 mm	6,8 mm	256 mm	259 mm
5,0 mm	7,3 mm	319 mm	321 mm
5,5 mm	7,8 mm	319 mm	322 mm
6,0 mm	8,4 mm	326 mm	329 mm
6,5 mm	9,0 mm	330 mm	334 mm
7,0 mm	9,6 mm	349 mm	352 mm
7,5 mm	10,2 mm	353 mm	356 mm
8,0 mm	10,8 mm	360 mm	364 mm
8,5 mm	11,3 mm	384 mm	388 mm
9,0 mm	11,9 mm	393 mm	398 mm
9,5 mm	12,4 mm	394 mm	399 mm
10,0 mm	12,9 mm	395 mm	399 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 4:

4) w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5 % wartości nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 3 dni, jednak nie więcej niż 10% wartości nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając różnicą kosztów zakupu Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 5: Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, pakiet nr 25, poz. 1 i 2

Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalan dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichloru winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP.

Pytanie nr 6: Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, pakiet nr 25, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 7: Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, pakiet nr 25, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wężyk pacjenta posiadał dwa zawory zwrotne i aby było to potwierdzone przez producenta wyrobu medycznego (np. w oryginalnej instrukcji obsługi).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 8: Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, pakiet nr 25, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 150 cm wynosiła dokładnie 7,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 7,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 9: Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, pakiet nr 25, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek

w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 10: Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, pakiet nr 25, poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11: Czy Zamawiający dopuści w Części nr 34:

taśmę do leczenia nietrzymania moczu, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniałą w plastikowej osłonce, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość średnia 976 μm , max 2314 μm , grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², atraumatyczne brzegi cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonaną w technologii quadriaxial, wytrzymałość 70 N/cm, bez nici pozycjonujących

oraz

2 szt. igieł wielorazowego użytku, spiralnych, prawa i lewa ze stali chirurgicznej, z ergonomicznymi uchwytami bez motylka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12: Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zamówieniu częściowym nr 19 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o informację w jaki sposób przeliczyć (dokonać zaokrąglenia) ilość testów zaoferowanych w poszczególnych pozycjach w Zamówieniu częściowym nr 19 na odpowiednią liczbę opakowań w sytuacji, w której wynik dzielenia liczby testów przez liczbę opakowań nie jest liczbą całkowitą? Czy w takim przypadku dokonać wyceny za sztukę z pominięciem zaokrągleń? Oferowane testy są pakowane oddzielnie w hermetycznie zamkniętych, opisanych saszetkach z nadrukowaną datą ważności, z możliwością wykorzystania każdego testu do końca daty ważności na opakowaniu, niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów

Odpowiedź: Wycenić za sztukę z pominięciem zaokrągleń.

Pytanie nr 13: Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zamówieniu częściowym nr 19 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Zamówieniu częściowym nr 19 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu immunochromatograficznego do wykrywania antygenu *H. pylori* w kale (w takiej samej ilości jak podano w opisie przedmiotu zamówienia)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 14: Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zamówieniu częściowym nr 19 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na odmienną niż w przypadku pozostałych testów metodykę i zasadę wykrywania w teście do wykrywania *H. pylori*, Zamawiający wydzieli poz. 1 Zamówienia częściowego nr 19 poz. 1 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 15: Zadanie 4 pozycja 1:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem Producenta)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16: Zadanie 4 pozycja 1:

Czy zamawiający odstąpi od wymogu aby komora kroplowa zawierała nazwę firmy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17: Zadanie 4 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z logiem identyfikującym na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18: Zadanie 4 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi bez gumki/opaski stabilizującej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19: Zadanie 4 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści wycenę przyrządu i osłony w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd Bursztynowy jest na 8% VAT?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 20: Zadanie 4 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania bursztynowy bez dodatkowej osłony światłoczułej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21: Zadanie 4 pozycja 4:

Czy Zamawiający wydzieli do innej pozycji w pakiecie osłonę i tym samym pozwoli na wycenę worka niezależnie od przyrządu, z uwagi na fakt, iż worek jest objęty inną stawką vat niż sam przyrząd (osłona posiada stawkę vat 23%)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 22: Zadanie 4 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści osłonę na leki światłoczułe w kolorze żółtym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23: Zadanie 4 pozycja 4:

Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z wycięciem na szczycie umożliwiające zawieszenie butelki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24: Zadanie 4 pozycja 4:

Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z wycięciem w dolnej części pozwalające na swobodne wyprowadzenie drenu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25: Zadanie 4 pozycja 4:

Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z dodatkowym paskiem klejącym pozwalającym na zamknięcie worka ?

Czy Zamawiający wymaga aby przepuszczalność światła folii z której wykonane są osłonki do leków światłoczułych była potwierdzona badaniami z wynikiem nie większym niż 10 % przy 200 – 450 nm. zgodnie z metodą badawczą dla opakowań wyrobów światłoczułych USP 37 „Light transmission test” ? Przy braku wymagań w tym zakresie Zamawiający może dostać ofertę na worki foliowe na odpady.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26: Zadanie 4 pozycja 7:

Czy zamawiający dopuści:

Auto Air Stop Filtr

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

☐ Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.

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

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

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

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

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

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

☐ Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu

☐ Długość drenu: 180 cm

☐ Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 27: Zadanie 4 pozycja 8:

Czy Zamawiający dopuszcza: Aparat do przetoczeń z precyzyjną regulacją prędkości. Komora kroplowa z kroplomierzem 20 kropli/ mililitr. Odpowietrznik z filtrem. Regulator umieszczony na drenie. Regulator w kształcie beczki tj. cylindra z podwójną skalą regulacji. Regulacja dla płynów o różnej gęstości: 1 zakres 5-250 ml/h 10 %, 2 zakres 5-200 ml/h 40%. Zakończenie drenu końcówką Luer Lock z zatyczką. Dodatkowo na drenie zacisk. Aparat bez zawartości ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28: Zadanie 4 pozycja 9:

Czy zamawiający dopuści:

•Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu

•Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min

•Kompatybilny z MRI

•Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji

•Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku

•Idealne dopasowane obudowy z membraną silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu

•Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu

- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29: Zadanie 4 pozycja 16-19:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową z rozszerzoną skalą : 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30: Zadanie 4 pozycja 16-19:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową z tłokiem w kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31: Zadanie 4 pozycja 19:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 częściową 20 ml pakowaną w opakowaniu zbiorczym po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32: Zadanie 21 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści kranik trójdrożny z pokrętelem w kolorze białym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33: Zadanie 21 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści:

Przyrząd do wielokrotnego pobierania oraz aspiracji roztworów i leków; krótkotrwały czas stosowania, brak kontaktu z ciałem oraz nieinwazyjność przyrządu podnosi surowe wymagania dotyczące szczelności i bezpieczeństwa materiału.

Łatwe pobieranie i iniekcja, wbudowany filtr bakteryjny 1,2 µm zapewnia ochronę przed zanieczyszczeniami.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34: Zadanie 21 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści:

Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z fiolek wielodawkowych

Posiada filtr bakteryjny, łącznik Luer-Lock z zatyczką zapewniającą szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie Wyprofilowany uchwyt, ostro zakończony kolec.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35: Pakiet 21 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści strzykawki Chirana do pomp infuzyjnych, które pracują na programie Braun Omnifix w wymienionych przez zamawiającego pompach, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta strzykawek oraz instrukcją użycia strzykawki na opakowaniu jednostkowym strzykawki, ale bez potwierdzenia w instrukcji pomp, pozostałe zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36: Pakiet 21 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści tłok z polipropylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37: Pakiet 21 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściowa z podziałką co 0,1ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38: Pakiet 21 pozycja 9:

Czy zamawiający dopuści:

- Igła przeznaczona do pobierania i rozpuszczania leków z ampułek i fiolek
- Wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- Cienkie ścianki pozwalają na zachowanie skuteczne użytkowanie
- Silikonowane, polerowanie elektrochemicznie
- Konektory wykonane z polipropylenu odpowiadają rozmiarowi igły zgodnie z kodem ISO
- Igła ścięta pod kątem 45 stopni
- Posiada filtr cząsteczkowy 5 µm, zapobiegający przedostawaniu się skrawków korka
- Dostępna w rozmiarze 18 G –1,2 x 40 mm
- Nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Termin ważności : 5 lat
- Pakowana jednostkowo : blister pack
- Opakowanie zbiorcze : 100 sztuk, kartonik

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39: Pakiet 21 pozycja 9:

Czy zamawiający dopuści:

- Igła przeznaczona do pobierania i rozpuszczania leków z ampułek i fiolek
- Wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- Cienkie ścianki pozwalają na zachowanie skuteczne użytkowanie
- Silikonowane
- Konektory wykonane z polipropylenu odpowiadają rozmiarowi igły zgodnie z kodem ISO
- Igła ścięta pod kątem 45 stopni
- Dostępna w rozmiarze 18 G –1,2 x 40 mm
- Nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Termin ważności : 5 lat
- Pakowana jednostkowo : blister pack
- Opakowanie zbiorcze : 100 sztuk, kartonik

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40: Pakiet 21 pozycja 9:

Czy zamawiający dopuści:

- Igła przeznaczona do pobierania i rozpuszczania leków z ampułek i fiolek
- Wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- Cienkie ścianki pozwalają na zachowanie skuteczne użytkowanie
- Silikonowane
- Konektory wykonane z polipropylenu odpowiadają rozmiarowi igły zgodnie z kodem ISO
- Typ szlif igły ołówkowy z bocznym otworem, który zapewnia niską siłę wklucia i przesuwu eliminując możliwość dostania się skrawków materiału (guma, tworzywo)
- Boczny otwór na szczycie ogranicza pienienie się leku,
- Swobodne rozpuszczanie leków poprzez skierowanie płynu na ścianki boczne ampułki – fiolki
- Dostępna w rozmiarze 18 G –1,2 x 30 mm , 18 G – 1,2 x40 mm
- Nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu

- Termin ważności : 5 lat
- Pakowana jednostkowo : blister pack
- Opakowanie zbiorcze : 100 sztuk, kartonik

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41: Pakiet 21 pozycja 10:

Czy zamawiający dopuści przyrząd:

- ☐ Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- ☐ Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- ☐ Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- ☐ Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- ☐ Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- ☐ Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- ☐ Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- ☐ Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- ☐ Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- ☐ Długość drenu: 180 cm
- ☐ Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42: Pakiet 21 pozycja 11:

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową pakowaną po 50 szt. w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43: Pakiet 23:

Czy zamawiający dopuści:

Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z fiolek wielodawkowych
Posiada filtr bakteryjny, łącznik Luer-Lock z zatyczką zapewniającą szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie Wyprofilowany uchwyt, ostro zakończony kołec?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44: Pakiet 23:

Czy zamawiający dopuści:

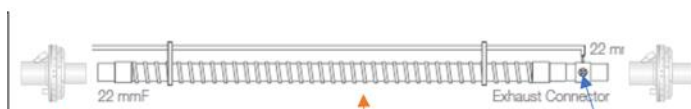
Przyrząd do wielokrotnego pobierania oraz aspiracji roztworów i leków; krótkotrwały czas stosowania, brak kontaktu z ciałem oraz nieinwazyjność przyrządu podnosi surowe wymagania dotyczące szczelności i bezpieczeństwa materiału.

Łatwe pobieranie i iniekcja, wbudowany filtr bakteryjny 1,2 µm zapewnia ochronę przed zanieczyszczeniami.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy z dwoma filtrami umieszczonymi jak poniżej na zdjęciu ?



Prosimy o dopuszczenie filtrów o poniższych parametrach :

Zastosowanie dorośli i dzieci

Powierznia filtracyjna 25 cm²

Opór przepływu przy 30l /min 0,5 cm H₂O

przy 60 l/min 1,4 cm H₂O

przy 90 l/min 2,76 cm H₂O

Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml

Masa 21 g

Przestrzeń martwa 33 ml

Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%

Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%

Złącza 22M/15F - 22F/15M

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46:

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 47:

Czy Zamawiający w § 6 pkt. 4) Umowy wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 2%?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 48: dotyczy części 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nebulizatora do deponowania leków w tchawicy i oskrzelach o pojemności 10 ml, skalowany co 2, działający w pozycji pionowej i poziomej, o stożkowej podstawie minimalizującej stratę leku, kompatybilnego z maskami do nebulizacji, łącznikami T oraz ustnikami, stosowany u jednego pacjenta przez maks. 7 dni ciągłej pracy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49: dotyczy części 9 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z nebulizatorem, łącznikiem T 22mm oraz drenem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50: dotyczy części 9 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z nebulizatorem, łącznikiem T 15mm oraz drenem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51:

dotyczy §6 ust. 4

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 1% od wartości niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 52: Część 4, poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53: Część 4, poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54: Część 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 55: Część 4, poz. 1

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56: Część 4, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57: Część 4, poz. 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 58: Część 4, poz. 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59: Część 4, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 60: Część 4, poz. 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 61: Część 4, poz. 1-3,20,21,23

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,20,21,23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 62: Część 24, poz. 2-3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63: Część 24, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64: Pakiet 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65: Pakiet 24, pozycja 2-3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66: Pakiet 24, pozycja 4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67: Pakiet 24, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści tolerancję w wymiarach $\pm 2\text{mm}$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68: Pakiet 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 120mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 69: Pakiet 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 40mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 70: Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 75mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71: Pakiet 28, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik dedykowany dla noworodków?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 72: Pakiet 28, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik dedykowany dla dzieci?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 73: Pakiet 28, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyłącznie drenu CH24 o średnicy wew. 5,6mm i długości 2100mm zakończonego z jednej strony lejkiem, a z drugiej końcówką męską z kontrolą siły ssania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 74: Pakiet 28, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyłącznie drenu CH24 o średnicy wew. 5,6mm i długości 1800mm zakończonego :



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 75: Pakiet 28, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie osobno pakowanego drenu i łącznika kapkon?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 76: Część nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 77: Część nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę z pojedynczą skalą centymetrową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78: Część nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę pakowaną w opakowanie w kształcie półksiężyca uniemożliwiająca przemieszczanie się rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 79: Część nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80: Część nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę pakowaną w opakowanie w kształcie półksiężyca uniemożliwiająca przemieszczanie się rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81: Część nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurki w rozmiarach:

- 3 o dł. 90mm
- 2 o dł. 80mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82: Część nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83: Część nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półpierścieni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84: Część nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę pakowaną w opakowanie w kształcie półksiężyca uniemożliwiająca przemieszczanie się rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85: Część nr 10, pozycja 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 86: Część nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany zbiorczo po 50 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 87: Część nr 10, pozycja 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88: Część nr 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany zbiorczo po 25 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 89: Część nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną bez wewnętrznego uźebrowania w części nosowej mankietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 90: Część nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną pakowaną w opakowanie foliowe, bez perforacji w części środkowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91: Część nr 17, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z tworzywa żelowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 92: Część nr 17, pozycja 4-7

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy wykonany z PP i EVA?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 93: Część nr 17, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości rur rozciągliwych w zakresie 45-180cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94: Część nr 17, pozycja 4

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 95: Część nr 17, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 96: Część nr 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości rur rozciągliwych do 160cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 97: Część nr 17, pozycja 5

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 98: Część nr 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dodatkową gałęzią rozciągliwą do 100cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 99: Część nr 17, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości rur rozciągliwych w zakresie 55-200cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 100: Część nr 17, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości rur rozciągliwych do 160cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 101: Część nr 17, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy bez systemu Twist?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 102: Część nr 17, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 103: Część nr 17, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości rur rozciągliwych do 160cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 104: Część nr 17, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą wykonaną z rury karbowanej nierozciągliwej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 105: Część nr 17, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą o długości 150mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 106: Część nr 17, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą z ryflowanym złączem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 107: Część nr 17, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści łącznik z podwójnie obrotowym złączem, z portami do bronchoskopii i odsysania, zamykane gumową zatyczką, bez uszczelnienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 108: Część nr 17, pozycja 10

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 109: Część nr 17, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z rurą wydechową o długości 40cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 110: Część nr 17, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy bez testera szczelności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 111: Część nr 17, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy pakowany w opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 112: Część nr 17, pozycja 11

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 113: Część nr 17, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z linią do monitorowania dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 114: Część nr 17, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z rurą wydechową o długości 40cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 115: Część nr 20, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5

-niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankietu: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 116: Część nr 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,5 x 120mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 117: Część nr 26, pozycja 2-8

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 88mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 118: Część nr 28, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści niesterylny łącznik do drenów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 119: Część nr 28, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o średnicy wew. 5,0mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 120: Część nr 28, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o długości 210cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 121: zamówienia częściowego nr 25- Dostawa wężyków do strzykawek

automatycznych w związku z opisem w Załączniku nr 2: Wążek pacjenta oraz wążek pompy do strzykawki automatycznej typ XD 2035 i XD8151, Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na produkty równoważne(tj. kompatybilne z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego) spełniające wszystkie wymagania dla produktu.

Wskazujemy, że użycie przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia określenia „typ XD 2035 oraz XD 8151” jest oznaczeniem niezgodnym z przepisami pzp, albowiem odnosi się ono do konkretnego produktu. Jednocześnie Zamawiający nie wskazał, że możliwe jest zaoferowanie produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyroby medyczne równoważne.

Pytanie nr 122: Dotyczy: Załącznik 2 do SWZ, Formularz cenowy, pakiet.nr 25

Prosimy o wskazanie modelu wstrzykiwacza jaki posiada Zamawiający. Informacja jest niezbędna w celu zaoferowania kompatybilnych wężyków z danym sprzętem, który posiada Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający posiada następujący sprzęt Ulrich Inject CT motion.

Pytanie nr 123: Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w **zamówieniu częściowym nr 25** wężyków pacjenta (poz.1) i wężyków pompy(poz.2) będących produktami alternatywnymi - zamiennikami, które zachowują funkcjonalność i bezpieczeństwo oryginałów i są kompatybilne z urządzeniami firmy Ulrich.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności, funkcjonalności oraz bezpieczeństwa z modelem wstrzykiwacza posiadanym przez Zamawiającego.

Pytanie nr 124: Pakiet 4 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,9999941-oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór /pochewka) nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 125: Pakiet 4 Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń płynów infuzyjnych bursztynowego firmy margomed o poniższych parametrach z workiem do zaciemniania pakowanym osobno.

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowy - do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) ,), igła biorcza stożkowa, dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Jednocześnie prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wycenę przyrządu i worka osobno ze względu na inne stawki VAT.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 126: Pakiet 4 Poz. 16-19

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawek ze skalą rozszerzoną.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 127:Pakiet 4 Poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 128: Pakiet 23 Poz.1

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z filtrem cząsteczkowym 5um i filtrem odpowietrzeniowym 0,2um z samouszczelniającym się zaworem bezigłowym z płaską niebieską membraną i przezroczystą obudową. Możliwość użycia 140 aktywacji lub 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza a nie wymaga.

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 129: Pakiet 32 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar 5mm, długość 100mm wersja optyczna z bezpiecznym grotem w kształcie litery V ze skrzydełkami separującymi tkankę oraz wyraźnym czubkiem prowadzącym. Kaniula żebrowana lub z balonem oraz dyskiem retencyjnym (do wyboru przez zamawiającego). Dwustopniowy zawór do insuflacji z dodatkowym zaworem do napompowania balonu z nadrukiem informującym o jego pojemności (w przypadku kaniuli z balonem). Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy trokara umieszczone na obturatorze i kaniuli. Jednorazowego użytku. Pakowane po 8 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 130: Pakiet 32 poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar 12mm, długość 100mm, redukcja 5-12mm wersja optyczna z bezpiecznym grotem w kształcie litery V ze skrzydełkami separującymi tkankę oraz wyraźnym czubkiem prowadzącym. Kaniula żebrowana lub z balonem oraz dyskiem retencyjnym (do wyboru przez zamawiającego) Dwustopniowy zawór do insuflacji z dodatkowym zaworem do napompowania balonu z nadrukiem informującym o jego pojemności (w przypadku kaniuli z balonem) Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy umieszczone na obturatorze i kaniuli. Jednorazowego użytku. Pakowane po 6 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 131: Pakiet 32 poz. 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Trokar optyczny 5mm bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi. Z bezpiecznym grotem w kształcie litery V ze skrzydełkami separującymi tkankę oraz wyraźnym czubkiem prowadzącym. Dwustopniowy zawór do insuflacji. Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy umieszczone na obturatorze i kaniuli. Kaniula – system fiksacji w powłokach złożony z symetrycznego bez lateksowego balonu oraz dysku retencyjnego, z dodatkowym zaworem automatycznym do napompowania balonu z nadrukiem informującym o jego pojemności. Długość 100mm. Dodatkowa kaniula jako osobny numer katalogowy co stworzy zestaw składający się z dwóch kodów. Pakowane po 8 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 132: Pakiet 32 poz. 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowe nożyczki laparoskopowe o atraumatycznym ostrzu o długości 17 lub 12mm (do wyboru przez zamawiającego), całkowita długość robocza narzędzia 33 lub 45 cm (do wyboru przez zamawiającego). Opakowanie 12 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 133: Pakiet 32 poz. 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy worek laparoskopowy o pojemności 200ml, wprowadzanie przy użyciu unikalnego pręta wprowadzającego przez trokar 5mm, czarne szwy ułatwiające identyfikację otworu. Nierwący się materiał nylon ripstop. Łatwe nabranie tkanki dzięki dużemu otworowi z pamięcią kształtu, bezpieczne zamknięcie z mocnym szwem monofilamentowym, zawiera marker rentgenowski. Opakowanie 10 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 134: Pakiet 32 poz. 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Worek do ewakuacji preparatu, materiał nie ulegający pękaniu i zrywaniu się, Worek umieszczony na widelkach tworzący pierścień, wyciągnięcie go na zaciśniętej nitce. Oznaczenie kolorystyczne i graficzne określające położenie światła worka. Objętość 300, 500 ml do wyboru przez zamawiającego. Opakowanie 10 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 135: Pakiet 32 poz. 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy automatyczny worek laparoskopowy umieszczony na widelkach o pojemności 1500ml wykonanego z niedrącego się materiału nylon ripstop, znacznik rentgenowski, powłoka poliuretanowa ? Opakowanie 3 sztuki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 136: Część 17: Poz.1:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski anestetycznej jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 137: Część 17: Poz.2 i 3:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu; maska o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maskę wyposażoną w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta. Rozmiar

maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej. Maski w rozmiarach: 1 / 1.5 / 2 / 2.5 / 3 / 4 / 5 / 6.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 138: Część 17: Poz.4:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania układu oddechowego dwururowego karbowanego dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L zamocowany na rurce worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 139: Część 17: Poz.5:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania układu oddechowego dwururowego, karbowanego, do aparatu do znieczulania, pediatryczny, o średnicy 15mm, rury rozciągliwe od 0,6m do 1,8 m, wykonane z polietylenu, kolanko z portem kapno, rura worka o długości 1m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 1L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 140: Część 17: Poz.6:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Układu oddechowego dwururowego karbowanego do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,5 m do długości 1,5 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 141: Część 17: Poz.7:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Układu oddechowego dwururowego karbowanego do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 142: Część 17: Poz.8:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania łącznika rurka prosta, gładki w środku, dł. 15cm, złącze 22M/15F od strony pacjenta, złącze 15M od strony maszyny, jednorazowego użytku, sterylne, bezlateksowe, bez DEHP, bez BPA, opakowanie folia-papier, termin przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 143: Część 17: Poz.9:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania łącznika z kolankiem podwójnie obrotowym, podwójnie uszczelnionym, dł. 15cm, z dodatkowymi silikonowymi pierścieniami uszczelniającymi od strony pacjenta i obwodu oddechowego, gładki w środku, zatyczka portu do bronchoskopii o śr. 9,5 mm i portu do odsysania o śr. 4 mm, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22M/15F od strony pacjenta, złącze 15M od strony maszyny, jednorazowego użytku, sterylne, bezlateksowe, bez DEHP, bez BPA, opakowanie folia-papier, termin przydatności

do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 144: Część 17: Poz.10:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania układu oddechowego jednorurowego, współosiowego, typu rura w rurze, zapewniającą wymianę termiczną, dł. 1,8 m, z odłączalnym kolankiem z portem kapno, do respiratora, rura wydechowa do podłączenia do respiratora rozciągliwa do 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 145: Część 17: Poz.11:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,5 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1 m z 2L workiem bezłateksowym, rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm; w zestawie linia do próbkowania gazu – wszystkie elementy w jednym opakowaniu producenta; mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy układ oddechowy ma się cechować wydajnością ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min. oraz oporem dla całego układu: wdechowy 0,11 cm H₂O i wydechowy 0,13 cm H₂O przy przepływie 10 l/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 146: czy Zamawiający w pakiecie nr 27 poz. 9 dopuści produkt o następujących parametrach

jest to ulepszona wersja opisanego przez Zamawiającego produktu

- skalowaniem co 5 ml do objętości 200 ml i co 10 ml do 2000 ml
- samouszczelniającym się portem *beziłowym*
- mechaniczną zastawką zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym bez filtra

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
/ - / Marek Dakowski