

Suwałki, dnia 02/10/2019

L.dz. SZW.DZI.262.445/37/PN/MN/2018

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 37/PN/MN/2019**

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

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn zm.) udzielamy następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1

Prosimy o uszczegółowienie, czy w części 53 wymagane jest zaoferowanie kaniuli dotętniczej z zamknięciem loswitch o długości 45 mm i rozmiarze 0 powlekanej silikonem dla łatwiejszej i bezpieczniejszej implantacji z igłą wprowadzającą z ocznym nacięciem z otworem w części dystalnej.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

UCZESTNIK 2

Dotyczy pakietu nr 12 oraz 13 Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby okulary posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okulary należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji. Dlatego tak ważne jest aby okulary do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii o konstrukcji budowy wykończonej na opasce materiałem NeoFoam zapobiegając zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwia lepsze absorbowanie światła UV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby okulary do fototerapii posiadały wyprofilowany kształt w obrębie oczodołów zapobiegające ingerencji promieni bocznych dodatkowo wyprofilowany kształt umożliwia bezproblemowe poruszanie powiekami podczas naświetlania dziecka.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 4.

Czy Zamawiający dopuści okulary w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający dopuści okulary posiadające dwa rzepy do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 21

Pytanie nr 1 – pozycja nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie nr 2 pozycja nr 4

Czy Zamawiający dopuści opaski (uprzącze) do generatorów oddechów CPAP IF posiadające rzepy, dzięki którym w bardzo łatwy sposób można dokonać ewentualnej repozycji opaski na główce w celu wykonania, na przykład wklucia. Dodatkową zaletą opaski zaoferowanej przez nas jest fakt, iż dzięki odkrytej powierzchni głowy można prowadzić fototerapię, gdzie głowa noworodka jest tą częścią ciała, która najlepiej i najszybciej chłonie fale ultrafioletowe w celu eliminacji bilirubiny podczas fototerapii.

Kompatybilne z układem oddechowym z pozycji 5 Lub Czapeczki noworodkowe do mocowania układu pacjenta w rozmiarach: od 000 – 9 (do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego). Czapeczka wykonana z bawełny, rozmiar oznaczony kolorem, wyposażona w zapięcia typu rzep do mocowania węży generatora, kompatybilna z układem oddechowym z poz. 5

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 3

Pytanie do Części 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie wymogu sterylności filtra do ssaka w Części 4 poz. 1. Filtr zewnętrzny ma za zadanie chronić urządzenie przed zalaniem i wilgocią, nie ma on kontaktu z pacjentem. Zatem wymóg sterylności filtra jest nie zasadny. Prosimy o dopuszczenie filtrów do ssaka w wersji niesterylnej, które mogą być poddane przed użyciem jednorazowej sterylizacji jeśli zajdzie taka konieczność.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu sterylności

UCZESTNIK 4

Pytanie 1 do pakietu 5

Prosimy o informację do jakiego spirometru mają być filtry ?

Odpowiedź: Body pletyzmograf BodyBox 5500

Pytanie 2 do pakietu 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie filtrów o poniższych parametrach;

Jednorazowy filtr BVF zapewniający 99,99% skuteczność antybakteryjną i antywirusową, ochronę pacjenta przed zakażeniem krzyżowym oraz spirometr przed skażeniem krzyżowym. Przeznaczony do badań respiracyjnych wdechowych i wydechowych. Zapewniający niską impedancję przepływu wydechowego i bardzo niski zakres „przestrzeni martwej” na poziomie 65ml w badaniach objętości płuc. Skuteczny przy przepływach dużej szybkości. Filtr elektrostatyczny w technologii nanowłóknien. Odporność na przepływ powietrza przy 750 l / min - 0,08 kPa /l /s (0,8 cm H₂O). Średnica wewnętrzna filtra od strony urządzenia 30mm, od strony pacjenta wydłużony z ustnikiem typu bite-lip zapewniającym wygodne dopasowanie. W załączeniu przesyłamy ulotkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 do pakietu 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie okularków o poniższych parametrach;

OKULARKI OCHRONNE do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach: zwykle - ob. głowy 33-38cm (+/- 2cm), dla wcześniaków 26-32 cm (+/- 2cm), mikro 20-25cm (+/- 2cm); Okularki stosowane do fototerapii podczas leczenia żółtaczki, mocowane wokół głowy posiadające dwie niezależne punkty regulacji, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka. Okularki: w kształcie litery Y, wykonane z jednego materiału zmniejszającego podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, nie zawierającego lateksu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 do pakietu 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie okularków o poniższych parametrach;

OKULARKI OCHRONNE do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach: zwykle - ob. głowy 33-38cm (+/- 2cm), dla wcześniaków 26-32 cm (+/- 2cm), mikro 20-25cm (+/- 2cm); Okularki stosowane do fototerapii podczas leczenia żółtaczki, mocowane wokół głowy posiadające dwie niezależne punkty regulacji, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka. Okularki: w kształcie litery Y, wykonane z jednego materiału zmniejszającego podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, nie zawierającego lateksu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5 do pakietu 21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1

Układów o poniższych parametrach;

Układ podgrzewany, długość 140-150 cm, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówka na komorę nawilzacza Ø wew. 22 mm zespolona z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki; zakończony z drugiej strony końcówka rozłączna łącząca dopływ gazów oddechowych z generatorem, w odległości 32-40 cm od powyższej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm. Wąż pomiarowy do proksymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy 4-4,8 mm; długość min. 175 cm. Generator umożliwia podłączenie noworodka do układu oddechowego; wykonany jako jedna całość z lekkiego tworzywa; pracujący przy ciśnieniu zasilającym 60 cm H₂O; zaczep mocujący generator z węzem wydechowym, węzem doprowadzającym gazy oddechowe i węzem pomiarowym wykonany z białego silikonu, w kształcie litery T, posiadający otwory do zamocowania węży i zaopatrzone w rzepy do mocowania na czapeczce lub uprząży; Generator zawierający końcówki donosowe S,M,L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6 do pakietu 21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 4

paskowych mocowań pacjenta w miejsce czepców o poniższych parametrach:

Paskowe mocowanie wykonane w kształcie litery T, z końcówkami zapinanymi na rzepy. Część potyliczna wykonana ze specjalnego materiału przeciwoślizgowego. Dostępne w rozmiarach:

Bardzo mała 17-21 cm

Mała 21-26 cm

Średnio-mała 24-28 cm

Średnia 26-32 cm

Duża 32-37 cm

Bardzo duża 37-42 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 do pakietu 21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 5

Komór o poniższych parametrach;

Uniwersalna komora samonapełniająca do nawilżaczy dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Komora gotowa do użycia natychmiast po wpięciu jej w butelkę z wodą do iniekcji.

Pasująca do wszystkich nawilżaczy Fisher&Paykel z serii MR.

Otwór wejścia 22 mm M (zewnętrzna średnica)

Otwór wyjścia 22 mm M (zewnętrzna średnica)

Produkt mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8 do pakietu 21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 8

Łącznika do funkcji Ncpap w respiratorze Fabian o długości 56 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 5

Pytanie 1 Część nr 12

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii, wielokrotnego użycia przez jednego pacjenta, dające ochronę przed światłem w zakresie 210nm-780nm, dwuczęściowe, wykonane z nierozciągliwego materiału bez zawartości lateksu, z regulowanym napięciem na rzepy (w dwóch miejscach), gwarantującym szczelne przyleganie, z tylną częścią dopasowującą się do kształtu głowy noworodka i kształtem okularów redukującym ciśnienie wywierane na gałkę oczną, dostępne w trzech rozmiarach: <28cm, od 28 do 34 cm i >34cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Część nr 13

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii, wielokrotnego użycia przez jednego pacjenta, dające ochronę przed światłem w zakresie 210nm-780nm, dwuczęściowe, wykonane z nierozciągliwego materiału bez zawartości lateksu, z regulowanym napięciem na rzepy (w dwóch miejscach), gwarantującym szczelne przyleganie, z tylną częścią dopasowującą się do kształtu głowy noworodka i kształtem okularów redukującym ciśnienie wywierane na gałkę oczną, dostępne w trzech rozmiarach: <28cm, od 28 do 34 cm i >34cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Części 4 w pozycji 1 dopuści filtr bakteryjno-wirusowy do ssania, jednorazowy, z elastycznym łącznikiem, efektywność filtracji > 99,8%, elektrostatyczna metoda filtrowania, posiadający złącza dopasowane do standardowych przewodów i urządzeń ssących. Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej jakościowo i cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Części 26 w pozycji 1 i 2 dopuści zamknięty system do odsysania do stosowania do 72 godzin. Cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka z otworem końcowym bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć) z dwoma otworami po przeciwnych stronach, z niebieskim znacznikiem na 5 cm pozwalającym na właściwe jego umiejscowienie podczas przeplukiwania; oznaczenie rozmiaru cewnika na uchwycie z suwakiem zaworu sterującego ssaniem; cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 2 cm; cewnik termoplastyczny, miękki a jednocześnie wytrzymały o sztywności zapewniającej efektywne odsysanie jak i komfort pacjenta; kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komorze płuczącej); suwak zaworu sterującego ssaniem z obrotową blokadą przypadkowego użycia, pozwalający na precyzyjne odsysanie, maksymalna siła ssania przy całkowitym odciągnięciu suwaka; wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru, gładko wykończone krawędzie, w zestawie: łącznik obrotowy, rozciągliwa martwa przestrzeń, zamykany port do podawania leków wziewnych w aerosolu (port MDI) nakładany bezpośrednio na łącznik „T” podłączany do rurki pacjenta, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Sterylny, o potwierdzonym czasie stosowania do 72 godzin. Nie zawiera lateksu. Rozmiar: 10F, 12F, 14F, 16F – do rurek intubacyjnych długość 57 cm. Rozmiar: 10F, 12F, 14F, 16F – do rurek tracheostomijnych długość 30 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy części nr 30:

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści igłę do portów dostępu wyposażoną w sztywne wygodne, odpinane uchwyty, które nie ograniczają widoczności miejsca wkłucia, w rozmiarze 20G x 19mm i 22G x 19mm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 7

Część 18

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania strzykawkę j.uż. typ U-40 z igłą 0,33x12? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 49

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania przyrząd do infuzji z komorą o dł min 50 mm i gładkim kolcem, ale gwarantującym szczelne i pewnie połączenie z pojemnikami z płynem. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 8

Część 15:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę intubacyjną w rozmiarach od 6 do 9 posiadającą dwa znaczniki głębokości w postaci niepełnych pierścieni?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 9

Pytanie dotyczy pakietu 62 poz. 1

Czy zamawiający dopuści asortyment posiadający następujące parametry ?

Pompa elastomerowa jednorazowego użytku do podawania cytostatyków. Pojemność 275 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 2,1ml/h. Zbiornik wykonany z poliizoprenu, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV do długości fali 390nm – blokująca promienie UVB,UVC i większość promieni UVA. Objętość szczątkowa leku do 5ml, 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 7PSI, posiadająca obszerne badania stabilności, sterylizowana radiacyjnie. **(próbka – 4szt.)**

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie dotyczy pakietu 62 poz. 2

Czy zamawiający dopuści asortyment posiadający następujące parametry ?

Pompa elastomerowa jednorazowego użytku do podawania cytostatyków. Pojemność 275 ml bez regulacji prędkości przepływu, przepływ 5,2ml/h. Zbiornik wykonany z poliizoprenu, obudowa skutecznie blokująca promieniowanie UV do długości fali 390nm – blokująca promienie UVB,UVC i większość promieni UVA. Objętość szczątkowa leku do 5ml, czas pracy do 48 godz, z filtrem cząsteczkowym 1,2 mikronów, posiadająca zawór zwrotny, długość drenu 100 cm odporny na zginanie, dokładność dozowania +/- 10%, działający ze stałym ciśnieniem wewnętrznym 7PSI, posiadająca obszerne badania stabilności, sterylizowana radiacyjnie. **(próbka – 4 szt.)**

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 10

PYTANIE 1. DOTYCZY ZADANIA 3:

Prosimy o dopuszczenie elektrod REM opow. 128,5cm2 z pierścieniem ekwipotencjalnym (bardziej bezpieczne rozwiązanie) z możliwością aplikacji na łopatkach, udach oraz ramionach pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 11

Część nr 42 – Zestaw z przetwornikami jednorazowymi do inwazyjnego monitorowania ciśnienia krwi

Pytanie 1

Która z poniższych końcówek łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available



Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści przetwornik bez eliminatora zakłóceń rezonansowych, który jest odporny na zakłócenia. Jest to nowsza technologia i bardziej niezawodna, niż z eliminatorem. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 12

Pytanie 1

Część nr 22, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ustnik do spirometru o wymiarze 70 mm x 28 mm x 30 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Część nr 26, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania 72 H z blokadą dostępu do pacjenta w postaci przesuwnej zastawki, system pasujący do rurek intubacyjnych o długości 60 cm i rurek tracheostomijnych o długości 34 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Część nr 51, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek dostępne w 3 rozmiarach:

-2.0 dl. 275 dla rurki 2.5 – 3.5

-3.3 dl. 340 dla rurki 4.0 – 5.5

-4.7 dl. 340 dla rurki 6.0 – 10.00

pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 13

Pytanie 1

Czy w związku z zapotrzebowaniem na dren o długości min 250 cm z 2 zastawkami antyzwrotnymi (część nr 41, pozycja nr 2), który jest kompatybilny z zestawem wkładów do wstrzykiwacza Stellant CT D o gwarantowanej sterylności do 12 h, Zamawiający będzie również oczekiwał dostarczenia zestawów wkładów 12-godzinnego użytku do wstrzykiwacza Stellant CT D? - w związku z czym zapis w punkcie 2 pakietu 41 otrzyma następujące brzmienie: Dren o długości minimum 250cm przy pełnym rozciągnięciu z 2 zintegrowanymi zastawkami antyzwrotnymi, kompatybilny z zestawem wkładów o gwarantowanej sterylności do 12 godzin?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1, prosimy o określenie jakiej ilości wkładów 12h użytku będzie oczekiwał Zamawiający?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

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

Wyroby będące przedmiotem zamówienia w części nr 41, dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po:

- 1) 20 sztuk – jednorazowy sterylny zestaw wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu (cz. 41, poz. 1)

- 2) 50 sztuk – dren o długości min. 250 cm przy pełnym rozciągnięciu z 2 zintegrowanymi zastawkami antyzwrotnymi (cz. 41, poz. 2)
- 3) 20 szt. – dwa wkłady o pojemności 200 ml. złączeni niskiego ciśnienia o długości ± 150 cm z trójnikiem „T”, złączeni szybkiego napełniania typu „J”

Dodatkowo 20 szt. w opakowaniu zbiorczym dla dwunastogodzinnego zestawu do podawania środka kontrastowego - w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1.

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 towarów w opakowaniach zbiorczych, poprzez dodanie odpowiedniego zapisu do wzoru umowy, np. w § 2 ust. 1: „Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy zapisu § 1 ust. 5 wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy odwołanie w przedmiotowym zapisie umowy do § 7 ust. 6 jest prawidłowe? Wydaje się, że odwołanie powinno być do postanowienia § 7 ust. 5 umowy.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska , powinno być § 7 ust. 5 umowy.

Pytanie 5

Dotyczy zapisu § 4 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia § 4 ust. 3 wzoru umowy, w taki sposób aby datą zapłaty była data uznania rachunku Wykonawcy?

Za dokonanie zapłaty powinien być uznany moment, w którym wierzyciel uzyskuje możliwość dysponowania należną mu kwotą pieniężną. Z chwilą obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego Wykonawca nie dysponuje jeszcze tymi środkami, aż do czasu uznania rachunku Wykonawcy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy zapisu § 7 ust. 5 pkt. 5 wzoru umowy

Prosimy o uwzględnienie możliwości zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych – zgodnie z wymogiem określonym w art. 142 ust. 5 pkt. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 14

Pytanie 1

Dotyczy Pakiet 52 – poz. 2

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle jednorazowego użytku do polipektomii o średnicy pętli: 6mm, 10mm, 15mm, 25mm i 35mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2

Dotyczy Pakiet 52 – poz. 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle jednorazowego użytku do polipektomii o średnicy pętli: 10mm, 15mm, 25mm i 35mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3

Dotyczy Pakiet 52 – poz. 4

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle jednorazowego użytku do polipektomii o średnicy pętli: 15mm, 25mm i 35mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4

Dotyczy Pakiet 52 – poz. 8

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować sfinkterotom jednorazowego użytku o dl. cięciwy 20-25-30 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 15

Pytanie 1

Część 52, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści kleszcze o średnicy szczęk 2,3 mm i długościach 160 cm i 180 cm oraz kleszcze o średnicy szczęk 1,8 mm i długościach 120 cm, 160 cm i 180 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Część 52, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętle monofilamentne z funkcją rotacji o średnicy 10, 15, 20, 35 mm i długości roboczej 230 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Część 52, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści pętle plecione z funkcją rotacji o średnicy 10, 15, 25, 32 mm i długości roboczej 230 cm? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Część 52, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści pętle plecione z funkcją rotacji o średnicy 10, 15, 22, 32 mm i długości roboczej 240 cm? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Część 52, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści balon 3 kanałowy o średnicy roboczej 2,3 mm i długości 200 cm z możliwością użycia przewodnika 0,035'', z markerami RTG, bez lateksowy, 3 stopniowy o zmiennej średnicy balonu 13/15/18 mm w zestawie z jedną strzykawką skalibrowaną do osiągnięcia pożądanego średnic balonu? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Część 52, poz. 7. Czy dopuści protezy jednorazowego użytku miękkie, widoczne w RTG z gładką powierzchnią wewnętrzną. Typ prosty, zakrzywiony pigtail, podwójny pigtail rozmiar 7Fr, 8,5Fr i 10 Fr oraz długościach 3,5,7,12,15 cm? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Część 52, poz. 10. Czy zamawiający dopuści koszyk jednorazowy o średnicy roboczej 2,4 mm i kształcie trapezu 4 ramiennego. Koszyk o długości w pozycji rozciągniętej 40,50 i 60 mm w wersji na przewodnik i bez przewodnika oraz kosz o kształcie sferycznym 4 ramiennym i rozmiarze w pozycji rozciągniętej 40,50 i 60 mm. Kosze kompletne z rączką? Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Część 52, poz. 11. Czy Zamawiający dopuści koszyk wielorazowy o średnicy 2,5 mm kształt trapezu 4 i 6 ramienny, rozmiar koszyka w pozycji rozciągniętej 40,50 i 60 mm w wersji na przewodnik oraz koszyk dormia 4 i 6 ramienny, rozmiar koszyka w pozycji rozciągniętej 40,50 i 60 mm w wersji na przewodnik. Kosze kompletne z rączką. Reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Część 52, poz. 12. Uprzejmie prosimy o wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności w postępowaniu i korzystniejsze ceny dla Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 16

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie, **CZĘŚĆ 43**

1. Profesjonalny, sterylny (podwójna sterylizacja, certyfikowany (unijny certyfikat wyrobu medycznego, zestaw wyprodukowany w Polsce) zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego, umożliwiający wyprodukowanie zagęszczonego roztworu płytek krwi z krwi obwodowej pacjenta, z 20 ml krwi uzyskuje się 4,5 - 5 ml koncentratu płytek krwi oraz czynników wzrostu: PDGF-AB, TGF- β 1, VEGF, EGF PRP lub więcej - system podciśnieniowego oddzielenia frakcji PRP, PPP. System daje możliwość dowolnego sterowania stężeniem i objętością PRP oraz PPP w ramach

pozyskanego osocza u danego pacjenta. W warunkach laboratoryjnych możliwość uzyskania stężenia do 20 krotności. Cały proces wymaga tylko jednego etapu wirowania. Czas wirowania: 8 minut.

- System zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowywania PRP bez ponoszenia kosztów Szpitala w celu wykonania zabiegu tj.:

- • Zestaw do pobrania krwi (strzykawka 20 ml, motylek)
- • 5 ml antykoagulantu Citra-Lock
- • Tuba separująca zawierająca porty typu luer-lock (20 ml)
- • korki zabezpieczające tubę separującą wraz z dodatkowym łącznikiem
- • 1 strzykawka do podania PRP 5 ml
- • 1 strzykawka do podania PPP 10 ml
- • 2 x igła 08x40mm do podania osocza
- • 2 x igła 04x19mm do podania osocza
- • mata sterylna
- • jałowe rękawiczki do wykonania zabiegu
- • podstawka do tuby separującej.
- • Wirówka z rotorem wychylnym

(Próbka 2 sztuki)

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie, **CZĘŚĆ 44**

1. Profesjonalny, sterylny (podwójna sterylizacja, certyfikowany (unijny certyfikat wyrobu medycznego, zestaw wyprodukowany w Polsce) zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego, umożliwiający wyprodukowanie zagęszczonego roztworu płytek krwi z krwi obwodowej pacjenta, z 20 ml krwi uzyskuje się 4,5 - 5 ml koncentratu płytek krwi oraz czynników wzrostu: PDGF-AB,TGF-BI,VEGF,EGF PRP lub więcej - system podciśnieniowego oddzielenia frakcji PRP, PPP. System daje możliwość dowolnego sterowania stężeniem i objętością PRP oraz PPP w ramach pozyskanego osocza u danego pacjenta. W warunkach laboratoryjnych możliwość uzyskania stężenia do 20 krotności. Cały proces wymaga tylko jednego etapu wirowania. Czas wirowania: 8 minut.

- System zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowywania PRP bez ponoszenia kosztów Szpitala w celu wykonania zabiegu tj.:

- • Zestaw do pobrania krwi (strzykawka 20 ml, motylek)
- • 5 ml antykoagulantu Citra-Lock
- • Tuba separująca zawierająca porty typu luer-lock (20 ml)
- • korki zabezpieczające tubę separującą wraz z dodatkowym łącznikiem
- • 1 strzykawka do podania PRP 5 ml
- • 1 strzykawka do podania PPP 10 ml
- • 2 x igła 08x40mm do podania osocza
- • 2 x igła 04x19mm do podania osocza
- • mata sterylna
- • jałowe rękawiczki do wykonania zabiegu
- • podstawka do tuby separującej.
- • Wirówka z rotorem wychylnym

(Próbka 2 sztuki)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 17

Pytanie 1 Część 23

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy zgodnie z wprowadzeniem nowych Rozporządzeń Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczących wyrobów medycznych (UE) 2017/745; (UE) 2017/746, Zamawiający wymaga ustników pakowanych w warunkach aseptycznych w indywidualne opakowania, bez możliwości wielokrotnego otwierania (typu torebka strunowa) z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2 Część 23

Czy Zamawiający wymaga opakowań zbiorczych typu dispenser kartonowy z otworem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

UCZESTNIK 18

Pytanie 1 - Część 14, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie osłony na przewody o wymiarach 13 x 250cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 - Część 56, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaofiarowania fartucha wzmocnionego jednorazowego jałowego fartucha operacyjnego wykonanego z pięciowarstwowej włókniny SMMMS, Przy szyi lamówka w kolorze białym z tyłu zapięcie na rzep. Etykieta produktu w języku polskim, posiadająca dwie repositionowalne wklejki z oznaczeniem dostawcy, numerem katalogowym produktu, numerem lot/serii, datą ważności, kodem kreskowym.

Minimalne parametry:

Paraprzepuszczalność MVTR 67000g/m²/24h,

Wytrzymałość na rozciąganie w stanie mokrym w części wzmocnionej równa bądź większa 100N, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytania do wzoru umowy

Pytanie 3

Wnosimy o zmianę § 1 ust. 5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Ceny jednostkowe nie ulegną zmianie przez okres obowiązywania umowy – z zastrzeżeniem § 1 ust. 6 oraz § 7 ust 5 pkt. 5”

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu w zakresie § 1 ust. 5, który otrzymuje brzmienie: „Ceny jednostkowe nie ulegną zmianie przez okres obowiązywania umowy – z zastrzeżeniem § 7 ust 5 pkt. 5”.

Pytanie 4

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 1 ust. 6 o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE :** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 4 ust. 2 projektu umowy, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania realizacji dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości płatniczych. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z art. 139 PZP w zw. z art. 552 KC celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi *lex specialis* w stosunku do art. 490 KC (*J. Buczkowski*, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; *C. Żuławska*, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; *Z. Gawlik*, w: *Kidyba*, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; *Z. Banaszczyk*, w: *Pietrzykowski*, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; *J. Jezjoro*, w: *Gniwek*, *Machnikowski*, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia stanowiącego swoistego rodzaju „zawór bezpieczeństwa” w stosunku do Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Wnosimy o zmianę § 5 ust. 1 projektu umowy poprzez usunięcie z jego treści słowa „Zamawiającego”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Wnosimy o usunięcie z projektu umowy § 5 ust. 2 do 5.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % za każdy dzień zwłoki - w § 6 ust. 1 oraz 2 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Wnosimy o dodanie do § 7 ust. 5 pkt. 5 lit. a) następującej treści *in fine*: „Zmiana umowy w tym przypadku będzie następować automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Nosimy o dodanie do § 7 ust. 10 oraz § 8 ust. 1 projektu umowy następującej treści *in fine*: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 19

Pytanie 1 - dot. Załącznik nr 2 do SIWZ – część nr 41, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w poz. 1 części nr 41 zestawów wkładów w 100% kompatybilnych ze wstrzykiwaczem kontrastu Medrad Stellant ze złączem niskiego ciśnienia z trójnikiem typu Y. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

UZASADNIENIE: Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 56 złącza niskociśnieniowego z trójnikiem w kształcie litery „Y”. Trójnik w kształcie litery „Y” oprócz nieznacznych różnic w kształcie, nie różni się właściwościami, ani też użytecznością od trójnika typu „T”, a zatem jest to rozwiązanie równoważne do wymaganego. Co więcej, trójnik jest zrobiony z elastycznego materiału, który w miarę potrzeb można odgiąć, żeby układał się w kształt przypominający literę „T”. Zatem wymóg, aby wykonawcy oferowali tylko i wyłącznie złącze z trójnikiem typu „T” jest nieuzasadniony, gdyż nie wpływa nawet w najmniejszym stopniu na funkcjonalność i bezpieczeństwo użytkowania. Nie ma to absolutnie żadnego ujemnego przełożenia na wykonywanie badań oraz prawidłowość pracy urządzenia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 - dot. Załącznik nr 2 do SIWZ – część nr 41, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w poz. 1 części nr 41 opakowań po 25 sztuk wkładów.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 - dot. Załącznik nr 2 do SIWZ – część nr 41, poz. 2 „Dwa wkłady o pojemności 200ml. Złącze niskiego ciśnienia o długości ± 150 cm z trójnikiem „T”. Złącze szybkiego napełniania typu „J” (Próbka 2 sztuki)”

Prosimy o dopuszczenie w poz. 2 części nr 41 złączy niskiego ciśnienia z trójnikiem typu Y. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 - dot. Załącznik nr 2 do SIWZ – część nr 41, poz. 1

Czy Zamawiający w ww. części dopuści produkty zalecane i certyfikowane przez producenta asortymentu? Nadmieniamy, że konieczność powierzenia realizacji zamówienia konkretnemu Wykonawcy (tu: producentowi wstrzykiwacza i/lub jego autoryzowanemu przedstawicielowi) nie może wynikać z postanowień poprzednio zawartych umów z tym Wykonawcą. W szczególności taka sytuacja nie może mieć miejsca w przypadku zobowiązań wynikających z warunków gwarancji jakości, ponieważ w zawieranej umowie o zamówienie publiczne należy w taki sposób określać warunki gwarancji, by nie ograniczać lub wyłączać uprawnień Zamawiającego (patrz: Wyrok KIO z dnia 3 listopada 2011 r., sygn. akt. KIO/KD 81/11).

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 20

Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 2:

Czy Zamawiający dopuści dren łączący do odsysania o średnicy 25 CH, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dotyczy Części nr 9:

Czy Zamawiający dopuści koszulę z rozcięciem w kształcie litery Y, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 dotyczy Części nr 14:

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody, jednorazową, sterylną, wykonaną z folii, o wymiarach 235 cm x 13 cm, pakowana indywidualnie?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 dotyczy Części nr 18:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,33x13 mm, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy Części nr 49:

Czy Zamawiający wymaga, aby aparaty do płynów infuzyjnych były wolne od ftalanów i posiadały komorę kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych jakim jest PVC?

Jeśli tak, czy na potwierdzenie, że zaoferowane aparaty do płynów infuzyjnych nie zawierają ftalanów, Zamawiający będzie wymagał dołączenia do oferty oświadczenia producenta oraz karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, w której są wyszczególnione składniki, w tym również plastyfikatory?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 6 dotyczy Części nr 49:

Czy Zamawiający wymaga, aby igła biorcza była ścięta dwupłaszczyznowo i wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, co ułatwia umieszczenie przyrządu w opakowaniu z płynem infuzyjnym?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 7 dotyczy Części nr 57 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści koc o wymiarach 110 x 220 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dotyczy Części nr 57 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści koc o wymiarach 110 x 110 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 dotyczy Części nr 57 poz. 1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności kocy ogrzewających z normą EN 13795:2011+A1:2013 - Obłożenia chirurgiczne, fartuchy chirurgiczne i odzież dla bloków operacyjnych, stosowane jako wyroby medyczne dla pacjentów, personelu medycznego i wyposażenia -- Wymagania ogólne dotyczące wytwórców, przetwórców i wyrobów, metod badań, wymagań użytkowych i poziomów wymagań. Norma powyższa ma zastosowanie do odzieży i obłożeń stosowanych na bloku operacyjnym i nie ma zastosowania do kocy służących do ogrzania pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie nr 10 dotyczy Części nr 58:

Czy Zamawiający dopuści ściereczki Airlaid o wymiarach 29 x 38 cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11 dotyczy Części nr 60 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nieprześwitujących koszul z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m kw.?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 dotyczy Części nr 60 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie uniwersalnej koszuli porodowej w rozmiarze XL, kolor fioletowy, z głębokim rozcięciem z przodu zawiązywanym na 2 pary troków?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 21

Pakiet nr 26

Dotyczy pozycji nr 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający miał na myśli zamknięty system do odsysania na 48H?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga zamkniętego systemu do odsysania z rurki intubacyjnej dostępnego w dwóch długościach - 56 i 62 cm?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga rozmiaru CH18 dla systemu na 48H?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rozmiary cewnika pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuszcza zamknięty system do odsysania wydzieliny z rurki intubacyjnej i tracheostomijnej o właściwościach ogólnych: możliwość stosowania przez min. 48 godzin, zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI), zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączonej do rurki pacjenta, komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia kapturkiem który zamocowany do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, okrągła wstępna zastawka poniżej otworu do przepłukiwania, przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej zapewniająca szczelność zestawu, system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne, cewnik integralna część systemu zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka) z dwoma otworami po przeciwnych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika,

cewnik z widocznym i oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System do odsysania z rurki intubacyjnej o długości 54 cm, rozmiary: CH12-18; do rurki tracheostomijnej o długości 34 cm, rozmiary: CH12-16

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pozycji nr 2

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuszcza zamknięty system do odsysania wydzieliny z rurki intubacyjnej i tracheostomijnej o właściwościach ogólnych: możliwość stosowania przez min. 72 godziny, zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni, zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości minimum 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI), zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączonej do rurki pacjenta, komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia kapturkiem który zamocowany do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, okrągła wstępna zastawka poniżej otworu do przepłukiwania, przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej zapewniająca szczelność zestawu, system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne, cewnik integralna część systemu zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka) z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódka w kolorze czarnym, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznym i oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. System do odsysania z rurki intubacyjnej o długości 56 cm lub 62 cm, rozmiary: CH12-16 ; do rurki tracheostomijnej o długości 36 cm, rozmiary: CH12-16.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuszcza dren o średnicy 25 CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza dren o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 10

Pytanie 9

Czy Zamawiający pisząc o wymogu „Gładka powierzchnia ułatwiająca mocowanie w cewnikach i węzłach” ma na myśli łącznik schodkowy?

Odpowiedź: tak.

Pakiet 11

Pytanie 10

Czy Zamawiający pisząc o wymogu „Gładka powierzchnia ułatwiająca mocowanie w cewnikach i węzłach” ma na myśli łącznik schodkowy?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 22

Pakiet 3

Czy zamawiający dopuści: Elektroda neutralna żelowa jednorazowego użytku, typ REM, jednorazowa dzielona, dla dorosłych i dzieci. Rozmiar 174x122mm. Powierzchnia przewodzenia 110cm². Op=100 szt. (20 op x5szt).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 23

Zadanie nr 24 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z FEP?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 24 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną bezpieczną z filtrem hydrofobowym?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 24, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga kaniule dożylną z 2 paskami radiocieniującymi?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 24 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną G 22 w rozm. 25 mm o przepływie 36 ml/min?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 24 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną G 20 w rozm. 32 mm o przepływie 65 ml/min?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 24 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylną G 18 w rozm. 45 mm o przepływie 95 ml/min?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 24 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby do oferty załączyć opublikowane badania laboratoryjne lub kliniczne?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Zadania nr 24?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego z objętością wypełnienia 0,085 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 24

Pytanie nr 1 – dotyczy części 56

Zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie fartucha równoważnego z włókniny SMMMS, tj. o gramaturze podstawowej 35g/m² + wzmocnienia 50g/m², przy szyi lamówka w kolorze białym + z tyłu zapinanie na rzep, z 2 rękawkami i 4 etykietami z kodem, nr serii, nr katalogowym, datą ważności i oznaczeniem producenta, o odporności 165cm H₂O i wytrzymałości 90N.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 – dotyczy części 56

Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie wg jakiej normy Zamawiający oczekuje paroprzepuszczalności (nie istnienie paroprzepuszczalność) 70 000g/m²/24h. 70 000g gramów to 70 kg. Biorąc pod uwagę, że woda ma wagę 1 kg = 1 liter należy domniemywać, iż wg oczekiwań Zamawiającego przez dobę przez 1 m² włókniny musiałoby przeniknąć 70 litrów płynu – co jest niemożliwe. Z uwagi na fakt, iż parametr ten stanowi ocenę jakości wnosimy o określenie realnego oszacowania paroprzepuszczalności.

Odpowiedź: paroprzepuszczalność równa bądź większa 7000g/m²/24h

Pytanie nr 3 – dotyczy części 14

Zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie osłony 15x250cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 25

Część 6 poz. 1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do botoksu dl. 35cm, średnica 5 Fr, średnica igły 22G, głębokość penetracji do 4 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 15 poz. 1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w

kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 19 poz. 1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 27 G, 0,4 s 12,5 mm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 27 poz. 1

1/Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister z

wyprofilowaną przegrodą pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 27 poz. 2

1/Prosimy o dopuszczenie gąbeczki z funkcją odsysania stosowana do procedury czyszczenia jamy ustnej bez użycia szczoteczki do zębów, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, impregnowana węglanem wapnia, rękojeść wykonana z polipropylenu, wolna od lateksu. Pakowana pojedynczo. Wyrób medyczny zarejestrowany w klasie IIa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 27 poz. 3

1/Prosimy o dopuszczenie: cewnik do odsysania z jamy ustnej z możliwością nadania kształtu typu „ślinociąg”. Cewnik zakończony z jednej strony specjalną końcówką zapobiegającą uszkodzeniom śluzówki jamy ustnej podczas odsysania, z drugiej okrągły pasujący do drenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 27 poz. 1,2

1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw do toalety jamy ustnej z odsysaniem oraz gąbka z funkcją odsysania w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) mają być zarejestrowane do klasy IIa?

Odpowiedź: nie.

Część 34 poz. 1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra infuzyjnego z dodatnio naładowaną membraną, wielkość porów 0,2 mikrona. Możliwość stosowania do 96 godzin, objętość wypełnienia 3,8 ml, powierzchnia filtracji 10 cm², wielkość przepływu >20 ml/min, wytrzymałość ciśnieniowa 2 bary, w dystalnej części drenu zatyczka z filtrem hydrofobowym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

2/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

3/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polietersulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 54 poz. 1

1/Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 216 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. Przestrzeń martwa maksymalnie 0,01 ml, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 55 poz. 1

1/Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 216 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, niebieska, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. Przestrzeń martwa maksymalnie 0,01 ml, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 62 Poz.1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej o poniższych parametrach : Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego.

Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Wymagane dokumenty :

- Certyfikat CE /świadcstwo rejestracji w URPL
- Badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU
- Karta danych technicznych na potwierdzenie wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia

Nominalny czas infuzji: 2 ml/godz.

Nominalna objętość: 275 ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml

Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 62 Poz. 2

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej o poniższych parametrach: Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego.

Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,
- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem
- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Wymagane dokumenty :

- Certyfikat CE /świadcstwo rejestracji w URPL
- Badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU
- Karta danych technicznych na potwierdzenie wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia

Nominalny czas infuzji: 5 ml/godz.

Nominalna objętość: 275 ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml

Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 9 poz.1

1/Prosimy o dopuszczenie koszuli pacjenta jednorazowego użytku nieposiadającej rękawów, z okrągłym dekoltem. Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 14 poz.1

1/Prosimy o dopuszczenie osłony na przewody w rozmiarze 240cm x 15cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 26

1. Dotyczy Części 24 poz. 1

Czy w związku z wycofywaniem z produkcji kaniuli noworodkowej, pediatrycznej wykonanej z PTFE Zamawiający wymaga kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych wykonanej z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). W następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga aby produkty w poz. 1, 2, pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: tak.

3. Czy Zamawiający wymaga do produktów w pak. 49 oświadczenia potwierdzające, że przedmiot zamówienia zamieszczony w ofercie posiada właściwe dokumenty dopuszczające do stosowania na terenie Polski, zgodnie z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 175), odpowiednie w zależności od klasyfikacji wyrobu medycznego, oraz zobowiązanie do przedstawienia tych dokumentów na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy Część 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-łok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzysługającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 525ml/min. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara=250 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 6,7 bara=97 psi, o przestrzeni martwej wynoszącej maksymalnie 0,16 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

Odpowiedź: tak.

5. Dotyczy Części 48 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-łok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzysługającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 525ml/min. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara=250 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 6,7 bara=97 psi, o przestrzeni martwej wynoszącej maksymalnie 0,16 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji. Z jednym makroprzewodem dl. 15cm, średnia wewnętrzna 2,8mm, objętość wypełnienia 1,14ml, zacisk przesuwany. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

Odpowiedź: tak.

6 . Dotyczy Części 48 Poz. 3

Czy Zamawiający wymaga strzykawki o poj. 10 ml do przeplukiwania, utrzymania drożności cewników centralnych, portów, całkowicie sterylna, napełniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%) (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 14 ml). Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającą strzykawce o pojemności 10ml. Ma posiadać długi korek zamykający o dl. min 12mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock,

zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika. Tłok po użyciu wciskany do wnętrza strzykawki, co zapobiega wytwarzaniu ciśnienia ujemnego podczas przepłukiwania. 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, znajdując się w klasie III. Sterylizowane parowo. Okres ważności 3 lata.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7. Dotyczy Części 48 Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzysługającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 525ml/min. zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara=250 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 6,7 bara=97 psi, o przestrzeni martwej wynoszącej maksymalnie 0,16 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji. Z trezma makroprzewodami dl. 3x15cm, średnia wewnętrzna 2,8mm, objętość wypełnienia 2,25ml, zacisk przesuwany. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

8. Dotyczy Części 48 Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zamknięty łącznik bezigłowy z męską końcówką typu Luer z kapturkiem zabezpieczającym. Łącznik do przygotowania, transportu i podazy leku cytostatycznego, wytwarzający zamknięty system, który zamyka się samoczynnie po rozłączeniu ze strzykawką lub zestawem kroplówkowym. Łącznik nie przezroczysty, z możliwością połączenia ze strzykawką, rozłączalny? Czy Zamawiający dopuści zamknięty łącznik bezigłowy z męską końcówką typu Luer z kapturkiem zabezpieczającym. Łącznik do przygotowania, transportu i podazy leku cytostatycznego, wytwarzający zamknięty system, który zamyka się samoczynnie po rozłączeniu ze strzykawką lub zestawem kroplówkowym posiadający system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki (połączony ze strzykawką, co uniemożliwia rozłączenie). Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie pojemności strzykawkę połączonych na stałe z łącznikiem: 3ml, 5 ml, 10ml, 20ml, 30ml, 60ml?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

9. Dotyczy Części 54

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzysługającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 525ml/min. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara=250 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 6,7 bara=97 psi, o przestrzeni martwej wynoszącej maksymalnie 0,16 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

Odpowiedź: Tak dopuszcza

10. Dotyczy Części 55

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy, podzielną silikonową membranę, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,05 ml, długość 2,7cm przezroczysty tor przepływu płynu co umożliwia kontrolę wzrokową. Przemieszczanie neutralne. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Jąłowy, może być używany przez 7 dni lub 600 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym, maksymalne ciśnienie 325PSI, 10ml/s, 22 bary. Przepływ max. 8,4l/h. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. System w sztywnym.

Odpowiedź: Tak dopuszcza

11. Dotyczy część 18

Czy strzykawki insulinowe U 40 mają posiadać cylinder i tłok wykonane z polipropylenu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

12. Dotyczy część 18

Prosimy o dopuszczenie opakowania 120 szt. pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, z przeliczeniem ilości wg zapotrzebowania.

Odpowiedź: Tak

13 . Dotyczy części 19

Czy strzykawki insulinowe U 40 mają posiadać cylinder i tłok wykonane z polipropylenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

14. Dotyczy części 19

prosimy o dopuszczenie opakowania 120 szt. pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, z przeliczeniem ilości wg zapotrzebowania.

Odpowiedź: Tak

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Tak

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 27

Dotyczy zapisów SIWZ:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy Parametry Techniczne:

Pytanie 3 Część 23

„Ustnik endoskopowy, jednorazowy, dla dorosłych. Wyprofilowany kształt ustnika gwarantujący ochronę kanału endoskopu i zabezpieczający go przed uszkodzeniami. Regulowana opaska mocująca. Pakowany pojedynczo (Próbka 5 sztuk)”.

Czy Zamawiający wymaga w części nr 23, aby ustniki endoskopowe były wolne od lateksu oraz DEHP (ftalanów), substancji zwiększających ryzyko wystąpienia reakcji alergicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga w części nr 23, aby w celu zapewnienia większej ochrony zarówno pacjenta, personelu jak i sprzętu, ustnik endoskopowy posiadał od wewnętrznej strony jamy ustnej pacjenta, stopień na górnej i dolnej krawędzi otworu, o wymiarach 3x20mm, skutecznie zabezpieczający ustnik przed wypadaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

UCZESTNIK 28

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Części 58 dopuści:

Jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszkanką celulozy, poliestru i wiskozy, rozmiar 34cm x 40cm, gramatura 70g/m2, grubość 0.40mm, opakowanie a 200 sztuk pakowane w folię niezgrzewaną z nadrukowanymi danymi: rozmiarem, gramaturą, nazwą producenta. Produkt pozbawiony lateksu. Jednorazowego użytku. Niesterylne.

lub

Jednorazowe ściereczki do osuszania ciała. Stosowane również do osuszania powierzchni płaskich oraz sprzętu i urządzeń. Wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszańką celulozy, poliestru i wiskozy, rozmiar 30cm x 34cm, gramatura 70g/m2, grubość 0.40mm, opakowanie a 100 sztuk pakowane w folię niezgrzewaną z nadrukowanymi danymi: rozmiarem, gramaturą, nazwą producenta. Produkt pozbawiony latexu. Jednorazowego użytku. Niesterylne.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 29

Pytanie 1

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

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego **niedostarczonego w terminie** za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 2 ust. 1 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego niedostarczonego w terminie**,
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości **wadliwego** zamówienia częściowego brutto za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 ust. 9 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego zamówienia częściowego**.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 30

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1, dotyczy części 5

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania filtra do spirometru/bodypletyzmografu mikrobiologicznie czystego, jednorazowego. Z elektrostatycznym mechanizmem filtracji o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów >99,99%. Opór przy 30l/min 0,2cm H₂O, opór przy 12l/s 0,86cm H₂O. Przestrzeń martwa 77ml, waga filtra 34g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dotyczy części 26 poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania zamkniętego systemu odsysania bez portu MDI. Cewnik do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheostomijnych 30,5 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3, dotyczy część 29

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania układu oddechowego do respiratora transportowego Oxylog 3000plus o długości 2 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dotyczy części 12

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu sterylności okularków do fototerapii. Produkty te są wyrobem medycznym nie wymagającym sterylności.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu sterylności.

Pytanie 5, dotyczy części 12

Aby precyzyjnie dobrać odpowiednie okularki czy Zamawiający wymaga okularki:

„Okularki ochronne do fototerapii dla noworodków, jednorazowego użytku, zapewniające całkowitą ochronę oczu przed światłem wykorzystywanym w fototerapii w kształcie litery Y założone na główkę dziecka nie przemieszczające się i pozostające bezpiecznie na tym samym miejscu; pasujące do każdego kształtu głowy, możliwość regulacji obwodu, mocowane na 1 rzep na potylicy i wykonane z jednego kawałka materiału i posiadające z przodu specjalne uchwyty pozwalające na ułożenie okularków na główce dziecka; rozmiar 30-38cm; wykonane z miękkiego hipoalergicznego materiału (nie zawierające lateksu) (Próbka 4sztuki)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 6, dotyczy części 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie następującego zestawu:

„Zestaw z przetwornikami jednorazowymi do inwazyjnego monitorowania ciśnienia krwi. Jeden przetwornik. Całkowita długość linii ciśnieniowej 152cm; linia przezroczysta. Nie wymagająca eliminatora zakłóceń rezonansowych, oferowane przez nas przetworniki są kalibrowane i poprawność ich działania sprawdzana jest na etapie produkcji. Pakowane pojedynczo, sterylne, apirogenne i nie zawierające lateksu. Kompatybilny z modułowym monitorem pacjenta BeneView T8 – oferujemy pełną kompatybilność przetwornika z monitorami (dostarczamy kable na czas trwania umowy).”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7, dotyczy części 42

Czy dla identyfikacji linii (żylna, tętnicza) zestaw ma zawierać naklejki identyfikujące oraz kontrastowo żółte koreczki dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8, dotyczy załącznika nr 2, § 6 pkt. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów dotyczących wysokości kar umownych z tytułu opóźnienia i modyfikację zapisów umowy tak, aby otrzymały brzmienie:

1. *Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części zamówienia częściowego brutto za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 2 ust. 1 umowy.*
2. *Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości wymienianego towaru brutto za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 ust. 9 umowy.*

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 31

Pytanie 1

Część 31 Czy Zamawiający dopuści igłę prosta do portów dostępu o specjalnie wyprofilowanym zakończeniu 22G x 25 mm do wlewów krótkoterminowych? Część 32 Czy Zamawiający dopuści igłą prosta do portów dostępu, zakrzywiona pod kątem 90 stopni, o specjalnie wyprofilowanym zakończeniu 22G x 25 mm do wlewów krótkoterminowych?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 32

Pytanie 1 Dotyczy pakiet 45

Prosimy o zgodę na dostarczenie próbek w rozmiarze 16Gx10-50. W przypadku wygranej dostarczać będziemy igły w rozmiarze wymaganym przez Zamawiającego w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy załącznik nr 4.

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z – postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

UCZESTNIK 33

PYTANIE 1. DOTYCZY ZADANIA 3:

Prosimy o dopuszczenie elektrod REM opow. 128,5cm² z pierścieniem ekwipotencjalnym (bardziej bezpieczne rozwiązanie) z możliwością aplikacji na łopatkach, udach oraz ramionach pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 34

Pytanie 1 Część nr 27

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ceny za opakowania a'100 i a'50, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

Część nr 57

Pytanie 2 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowy, niejałowy koc ogrzewający o wymiarach 210x110cm lub 110x105 cm Wykonany z włókna z poliestrowym wypełnieniem. Delikatny dla skóry, łatwy do stosowania. Przeznaczony do utrzymania temperatury pacjenta na stabilnym poziomie na etapie przedoperacyjnym, operacyjnym i pooperacyjnym. Wyposażony w szwy wykonane metodą standardową. Możliwość podgrzewania w urządzeniu podgrzewającym. Zgodny z normą EN 13795:2011+A1:2013. Rozmiar 210cmx110cm .

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Poz.2

Czy Zamawiający dopuści:

Jednorazowy, niejałowy koc ogrzewający o wymiarach 210x110cm lub 110x105 cm Wykonany z włókna z poliestrowym wypełnieniem. Delikatny dla skóry, łatwy do stosowania. Przeznaczony do utrzymania temperatury pacjenta na stabilnym poziomie na etapie przedoperacyjnym, operacyjnym i pooperacyjnym. Wyposażony w szwy Wyposażony w szwy wykonane metodą standardową. Możliwość podgrzewania w urządzeniu podgrzewającym. Zgodny z normą EN 13795:2011+A1:2013. Rozmiar 105cmx110cm

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 35

Pytanie 1 dotyczy części 3

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralna żelowa jednorazowego użytku, typ REM, jednorazowa dzielona, dla dorosłych i dzieci, o wymiarach 164x117mm, o powierzchni przewodzenia 103cm². (Próbki 10szt.) ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

UCZESTNIK 36

Pytanie 1.

Czy zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności postępowania przetargowego dopuści w pakiecie **nr.43** system do pozyskiwania plazmy bogatopłytkowej, optymalnej pod względem parametrów biologicznych separacji PRP. System – urządzenie medyczne przeznaczone do automatycznej izolacji 5,5 +/- 0,5 ml PRP z 10 ml krwi.

System składa się z tuby szklanej borokrzemianowej typu I, zawierającej 4% roztwór antykoagulantu cytrynianu zgodny z farmakopeą Europejską i UPS oraz tiksotropowy akrylowy żel rozdzielający. System sterylny i nie-pirogeny, próżniowy, umożliwiający automatyczne pobranie odpowiedniej ilości krwi.

Składniki krwi są oddzielane poprzez odwirowanie próbówki o względnej sile odśrodkowej 1500 g. Oddzielający żel dzięki swojej specyficznej gęstości, interkaluje się dokładnie powyżej czerwonych krwinek i większości białych krwinek a poniżej płytek krwi i osocza.

Uzyskane w systemie PRP ma współczynnik płytek krwi 1,6 +/- 0,4 razy wyższy niż bazowa w krwi.

Uzyskane PRP zanieczyszczone erytrocytami poniżej 0,3% (hematokryt poniżej 0,2%) a prozapalnymi granulocytami poniżej 4%

System posiadając liczne badania (minimum 8) udowadniające skuteczność terapeutyczną w zastosowaniach terapeutycznych, takich jak ścięgna i choroba zwyrodnieniowa

System zawiera wszystkie niezbędne elementy do przygotowania końcowego produktu. Czas wirowania 5 minut.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2.

Czy zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności postępowania przetargowego dopuści w pakiecie **nr.44** system do pozyskiwania plazmy bogatopłytkowej, optymalnej pod względem parametrów biologicznych separacji PRP. System – urządzenie medyczne przeznaczone do automatycznej izolacji 5,5 +/- 0,5 ml PRP z 10 ml krwi.

System składa się z tuby szklanej borokrzemianowej typu I, zawierającej 4% roztwór antykoagulantu cytrynianu zgodny z farmakopeą Europejską i UPS oraz tiksotropowy akrylowy żel rozdzielający. System sterylny i nie-pirogeny, próżniowy, umożliwiający automatyczne pobranie odpowiedniej ilości krwi.

Składniki krwi są oddzielane poprzez odwirowanie próbówki o względnej sile odśrodkowej 1500 g. Oddzielający żel dzięki swojej specyficznej gęstości, interkaluje się dokładnie powyżej czerwonych krwinek i większości białych krwinek a poniżej płytek krwi i osocza.

Uzyskane w systemie PRP ma współczynnik płytek krwi 1,6 +/- 0,4 razy wyższy niż bazowa w krwi.

Uzyskane PRP zanieczyszczone erytrocytami poniżej 0,3% (hematokryt poniżej 0,2%) a prozapalnymi granulocytami poniżej 4%

System posiadając liczne badania (minimum 8) udowadniające skuteczność terapeutyczną w zastosowaniach terapeutycznych, takich jak ścięgna i choroba zwyrodnieniowa

System zawiera wszystkie niezbędne elementy do przygotowania końcowego produktu. Czas wirowania 5 minut.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 37

Część nr 9, pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 9, pozycja 1

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

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny polipropylenowej w kolorze granatowym o gramaturze 40g/m², z krótkim rękawem, zakładaną przez głowę, z wycięciem Y pod szyją, w rozmiarze uniwersalnym (szer. 70cm – obwód 140cm, długość 120cm)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści taśmę chirurgiczną jałową typu rzep do mocowania przewodów w rozmiarze 2x22cm?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 27, pozycja 2

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 2 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców co pozwoli Państwu na lepszy wybór oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 27, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazową szczoteczkę do zębów wykonaną z polipropylenu z możliwością odsysania. Z jednej strony pokryta miękkim włosiem, z drugiej gąbką. Łączna długość 18cm, długość części czyszczącej 2,5cm. Otwór odsysający zarówno od strony włosia jak i w przestrzeni pomiędzy gąbką i włosiem. Łącznik do kontrolowanego odsysania ścięty pod kątem 45° dla wygodnej manipulacji. Niesterylna. Pakowana pojedynczo w opakowania foliowe, opakowanie zbiorcze a'50 sztuk.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch ze wzmocnieniem o gramaturze 40g/m² wykonany z włókniny spunbond SPP + folia PE?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z kolorowymi lamówkami w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w opakowaniu z czterema naklejkami typu TAG?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 66cmH₂O?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o paroprzepuszczalności min. 4389g/m²/24h?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wytrzymałości na rozciąganie w stanie mokrym 91,6MD/ 48,7CD?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny spunlace o gramaturze 68g/m² ze wzmocnieniem o gramaturze 40g/m² (PP+ PE)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch ze szwami wykonanymi w technice tradycyjnego podwójnego szycia?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy 246,2cmH₂O?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o paraprzepuszczalności min. 6200g/m²/24h?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wytrzymałości na rozciąganie w stanie mokrym 161,5MD/ 57,9CD?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część nr 12, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści okularki o następujących właściwościach:

- ☐ Zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła.
- ☐ Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom
- ☐ Odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii
- ☐ Wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka
- ☐ Nie zawierają lateksu
- ☐ Dostępne w 3 rozmiarach S (290 mm – 355 mm), M (310 mm – 375 mm), L (330 mm – 395 mm)
- ☐ Bez lateksu
- ☐ Sterylizowane tlenkiem etylenu
- ☐ Opakowanie jednostkowe: papier/folia?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 13, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści okularki o następujących właściwościach:

- ☐ Zapewniają optymalną ochronę przed promieniowaniem poprzez specjalną osłonę na oczy chroniącą je przed szkodliwym działaniem światła
- ☐ Doskonale dopasowują się do każdego kształtu główki, dzięki specjalnym, regulowanym zakładkom
- ☐ Odpowiedni kształt okularów (litera Y) uniemożliwia ich przesuwanie się podczas fototerapii
- ☐ Wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka
- ☐ Nie zawierają lateksu
- ☐ Dostępne w 3 rozmiarach S (290 mm – 355 mm), M (310 mm – 375 mm), L (330 mm – 395 mm)
- ☐ Bez lateksu
- ☐ Sterylizowane tlenkiem etylenu
- ☐ Opakowanie jednostkowe: papier/folia?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 15,

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną wyposażoną w podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrole położenia rurki, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 18, zadanie 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę sterylną, z igłą 04x13mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 19, zadanie 1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę sterylną, z igłą 0,45x13mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 30, zadanie 1

Czy zamawiający dopuści igłę do portów 20Gx25mm i 22Gx20mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę 20Gx25mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę 20Gx25mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę 20Gx25mm? Równocześnie prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli igłę prostą czy igłę zakrzywioną?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 51

Czy zamawiający dopuści prowadnice w trzech rozmiarach:

2-4 do rurki o długości 310mm +/-10mm,

4,5-6,5 do rurki o długości 390mm +/- 10mm,

7-10 do rurki o długości 390mm +/-10mm,

pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Część 54

Czy zamawiający dopuści port bezigłowy o następujących właściwościach:

Obudowa wykonana z transparentnego materiału - poliwęglanu

Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu

Płaska powierzchnia wstrzyknięcia - gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję

Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI

Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikacją torem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania

Nie zawiera lateksu

Nie zawiera ftalanów

Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji

Okres ważności: 3 lata

Objętość wypełnienia 0,09ml

Wysoki przepływ 350ml/min

Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)

Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)

Sterylizowany tlenkiem etylenu

Opakowanie jednostkowe: papier-folia

Ilość w opakowaniu : 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 38

Dotyczy części 25

Poz. 1. Czy zamawiający dopuszcza worki stomijne pooperacyjne, jednoczęściowe, z ujściem do drenażu zamykanym miękkim kurkiem, pojemność 725 ml., płytka 169 x 150 mm (owalna), elastyczna, hydrokoloidowa, otwór do docięcia 10-100 ml, kolor neutralny szary, z okienkiem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 1. Czy zamawiający dopuszcza worki stomijne pooperacyjne, jednoczęściowe, z ujściem do drenażu zamykanym miękkim kurkiem, pojemność 725 ml., płytka 169 x 150 mm (owalna), elastyczna, hydrokoloidowa, otwór do docięcia 10-100 ml, przezroczysty

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 10 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno, nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego). Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji w zakresie załącznika nr 5 do SIWZ – formularz asortymentowo – cenowy **część 41**

Jest:

Lp.	Przedmiot zamówienia	J.m.	Ilość
1	Jednorazowy sterylny zestaw wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu: sterylne jednorazowe wkłady o poj. 200ml (2 szt.); złącze niskiego ciśnienia o długości +/-150cm z trójnikiem typu T; dwa ostrza szybkiego napełniania typu spike. 1 op. = 20 szt. Zestawy nie wpływające na gwarancję urządzenia (Próbka 2 sztuki)	szt.	500
2	Dren o długości minimum 250cm przy pełnym rozciągnięciu z 2 zintegrowanymi zastawkami antyzwrotnymi, kompatybilny z zestawem z pkt. 1. (Próbka 2 sztuki)	szt.	6 000
2	Dwa wkłady o pojemności 200ml. Złącze niskiego ciśnienia o długości ± 150cm z trójnikiem „T”. Złącze szybkiego napełniania typu „J” (Próbka 2 sztuki)	szt.	2 000

Powinno być:

Lp.	Przedmiot zamówienia	J.m.	Ilość
1	Zestaw materiałów zużywalnych wielokrotnego użytku do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Steland*CT Do maksymalnie 12 -godzinnym okresie użytkowania zawierający: - dwa wkłady wielokrotnego napełniania o pojemności 200ml (do 12 godzin użytkowania); - 2 zestawy transferowe z zastawkami antyzwrotnymi i zintegrowanymi spike'ami; - 1 jedno złącze wielorazowego użytku (do 12 godzin użytkowania) Próbka 2 sztuki)	szt.	500
2	Dren o długości minimum 250cm przy pełnym rozciągnięciu z 2 zintegrowanymi zastawkami antyzwrotnymi, kompatybilny z zestawem z pkt. 1. (Próbka 2 sztuki)	szt.	6 000
2	Jednorazowy sterylny zestaw wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Steland*CT D zawierający: - 2 sterylne wkłady o pojemności 200ml. - złącze niskiego ciśnienia o długości +/- 150cm z trójnikiem „T”. - 2 ostrza szybkiego napełniania typu spike. (Próbka 2 sztuki)	szt.	2 000

W związku z udzielanymi odpowiedziami i modyfikacjami Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: 18/10/2019r. godz. 12:00
Termin otwarcia ofert: 18/10/2019r. godz. 13:00

Termin wnoszenia wadium: 18/10/2019r, godz. 12:00

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

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 37/PN/MN/2019 z dnia 04/09/2019r.

Z poważaniem

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