



**TAL WOJEWÓDZKI IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA
IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA
W SUWAŁKACH**

Suwałki, dnia 31/03/2021r.

L.dz. SZW.DZI.262. 105/1/PN/MN/2021

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 1/PN/MN/2021**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

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

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

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Pytanie 1 do pakietu 83

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 **dwa 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 SWZ.

Uczestnik 2

Pytanie 1 Część 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów o wymiarach 75 x 125 cm?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Część 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pościeli o następujących wymiarach: prześcieradło – 140 x 2109 cm, poszwa – 140 x 200 cm, poszewka – 70 x 80 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.



16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92 00
<http://szpital.suwalki.pl>, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,
<http://szpital.suwalki.pl>, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,

844-17-86-376, REGON 790319362, nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973

9899

nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899



Pytanie 3 Część 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów z rozcięciem z tyłu, wiązanych w pasie i na karku, wymiary 110 x 140 cm, nieprzezroczyste?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Cześć 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę masek typ IIR?

Odpowiedź: tak z gumkami.

Cześć 74

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę masek typ IIR?

Odpowiedź: tak z trokami.

Uczestnik 3

Pytanie 1

Czy Zamawiający w **Części 19** wyrazi zgodę na dostarczenie próbki w rozmiarze CH12 lub CH18.

Odpowiedź: tak, w rozmiarze CH 18.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w **Części 40** w pozycji 1 dopuści jednorazowy filtr bakteryjno-wirusowy do ssania, z elastycznym łącznikiem, efektywność filtracji > 99,8%, elektrostatyczna metoda filtrowania; posiadający złącza dopasowane do standardowych przewodów i urządzeń ssących.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3

Czy w **Części 165** Zamawiający oczekuje, aby zestaw był wyposażony w worek kolekcyjny (zbiorczy) ze spustem i z zaworem odpowietrzającym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje.

Pytanie 4

Czy w **Części 165** Zamawiający oczekuje, aby zestaw był wyposażony w strzykawkę.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5

Czy w **Części 165** Zamawiający dopuści zestaw z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych, z możliwością przełączenia w tryb drenażu grawitacyjnego; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w **Części 167** w pozycji 1 dopuści zestaw z cewnikiem do ciągłych znieczuleń zewnątrzoponowych z filtrem o składzie: **cewnik** odporny na załamania, wykonany z poliamidu, o długości 90 cm, posiadający trzy otwory boczne i czytelne niebieskie znaczniki długości; **przewodnik** ułatwiający wsunięcie cewnika do igły, **igła zewnątrzoponowa** G18/ 80 mm, kodowana kolorem, z dokładnie dopasowanym mandrynem, z opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami” dla ułatwienia manipulacji igłą;

filtr zewnątrzoponowy 0,2 µm o płaskim profilu, maksymalne ciśnienie do 7,92 bar; **strzykawka** do metody spadku oporu 10 ml; zatrzaskowy **łącznik do cewnika** wykluczający przypadkowe rozłączanie; etykieta identyfikacyjna cewnika. Zestaw sterylne, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: tak, zamawiający dopuszcza.

Dotyczy części nr 41:

1. Czy Zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego dla noworodków i małych dzieci z liniami wykonanymi z PCV 0,89 x 1,95mm), o długości około 3 cm z każdej strony? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy części nr 105:

Czy Zamawiający dopuści regulator przepływu z podwójną skalą dla roztworów o lepkości 10% oraz 20%, bez dodatkowego portu? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 4

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 140 poz. 1 kaniuli dotętnicznej II generacji zakładanej metodą „po igle” wykonanej z podwójnie oczyszczonego PTFE widocznego w USG z zaworem suwakowo-kulkowym FloSwitch (czerwony suwak), skrzydełka boczne z okrągłymi otworami, Ø 20 G (1,1 mm) dł. 45 mm, przepływ: 49ml/min. Igła wprowadzająca z bocznym nacięciem z otworem w części dystalnej powlekana silikonem. Bez PCV i DEHP. Sztywne opakowanie typu Tyvek. Sterylizowana EtO. Czas utrzymania w naczyniu do 29 dni. Pytanie 2 Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w części 187 Zamawiający oczekuje zaoferowania igły do biopsji cienkoigłowej typu Chiba rozmiar 20Gx90mm, 20Gx150mm, 20Gx200mm czy też igły biopsyjnej do pistoletu PROMAG ULTRA rozmiar 20Gx100mm, 20Gx160mm, 20Gx200mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ. Zamawiający oczekuje igieł biopsyjnych do pistoletu Promag ULTRA rozmiar 20 Gx100mm, 20Gx160mm, 20G x x200mm

Uczestnik 5

Pytanie 1 Część 70-72

Prośba do Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek. W celu oceny jakości i parametrów oferowanych masek, ilości po 10 sztuk próbek wydają się nieco zawyżone. Tym bardziej, że Zamawiający oczekuje takiej samej ilości - po 10 próbek zarówno w pakiecie obejmującym 300 sztuk masek jak i 2000 sztuk masek. W przypadku pakietu z 300 sztukami ilość próbek stanowi ponad 3% wartości całego zamówienia z pakietu na 24 m-ce.

Odpowiedź: Zamawiający zmniejsza ilość próbek do 2 szt.

Pytanie 2 Część 73-74

Prośba do Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek. W celu oceny jakości i parametrów oferowanych masek zamawiający oczekuje ilości 50 sztuk, co stanowi 5% wartości całego zamówienia z pakietu na 24 m-ce.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 0,1% wartości całego Zamówienia – czyli 1 karton masek, a w nim 50 szt. masek.

Pytanie 3 Część 119

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sond w rozmiarze Ch18/24 cm i Ch 20/ 24 z wypełnieniem balonu 20 ml sterylnej wody, rozmiar Ch 14/ 24 cm z wypełnieniem balonu 5 ml sterylnej wody, z pojedynczą linią cieniującą w promieniach RTG, o konstrukcji nie wymagającej stosowania zacisku do regulacji przepływu, opakowanie gwarantujące sterylność przez minimum 36 miesięcy, pozostałe właściwości według opisu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 6

Pytanie 1 Część 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w aparatu bez zastawki.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Część 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników które nie są zmrożone.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

Pytanie 3 Część 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników tylko z drenem 200cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Część 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości 200cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Część 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów XL o wymiarach 125x145cm.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6 Część 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów L o wymiarach 120x140.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Część 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów w rozmiarze uniwersalnym.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 Część 37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów o wymiarach 110x130.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7 Część 37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów w rozmiarze uniwersalnym.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 Część 47 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do insuliny 0,33x12,7.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 9 Część 75,76

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 10 Część 82

Czy Zamawiający wymaga ochraniaczy z podeszwą antypoślizgową?

Odpowiedź: nie

Pytanie 11 Część 95

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 12 Część 101

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 62mm (55mm w części przezroczystej).

Odpowiedź: tak.

Pytanie 13 Część 101

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zmatowionej powierzchni w kolcu.

Odpowiedź: tak, Zamawiający odstępuje.

Pytanie 14 Część 102

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową o długości 62mm (55mm w części przezroczystej).

Odpowiedź: tak.

Pytanie 15 Część 104

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie : Aparaty Przystosowane do INFUZJI GRAWITACYJNEJ, a także do infuzji ciśnieniowej posiadające:

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

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

- *Precyzyjny rolkowy regulator przepływu z miejscem na dren i igłę po użyciu
- *Specjalnie zaprojektowany Filtr Auto Stop zapobiega przedostaniu się powietrza
- * Filtr na końcu drenu zapobiega przed wyciekami płynu z drenu
- * Długość drenu: 180 cm
- * Przyrząd WOLNY OD FTALANÓW, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 16 Część 123

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z kontrastującym tłokiem innym niż biały/mleczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 17 Część 123 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 18 Część 125 poz.7

Czy Zamawiający wymaga strzykawki do pomp 50/60ml?

Odpowiedź: nie.

Pytanie 19 Część 125 poz.2-7

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 20 Część 126

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia producenta że zaoferowane strzykawki są kompatybilne wymienionymi pompami.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 21 Część 128

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki z igłą 0,4x13mm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 22 Część 129

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 23 Część 138

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedstawiania badań.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 24 Część 138

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wyposażonych w 4 paski radiocieniujące.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 25 Część 138

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bez otworu przy ostrzu igły.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 26 Część 139

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku, kaniuła wyposażona w filtr hydrofobowy, pełniący funkcję zastawki antyzwrotnej, kaniuła posiada także elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszywania, sterylizowana EO. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (Rozmiar w mm	Przepływ
------------	-----------	--------------	----------

	GAUGE)		
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 27 Część 141

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy, pełniący funkcję zastawki antyzwrotnej, kaniula posiada także elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszywania, sterylizowana EO, nazwa producenta tylko na opakowaniu. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź: tak.

Pytanie 28 Część 141,189

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika tylko z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 29 Część 141,189

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników w różnych kolorach celem identyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 30 część 118

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek ustno-gardłowych o następujących wymiarach: Rozmiar Długość (mm) 000# 40 00# 50 0# 60 1# 70 2# 80 3# 90 4# 100 5# 110 6# 120

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 7

Pytanie 1 Część 143

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy ze względu na warunki epidemiologiczne Zamawiający wymaga ustników pakowanych indywidualnie oraz w opakowania zbiorcze typu dispenser kartonowy z otworem? Część 143 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga ustników zawierających etykiety samoprzylepne do wklejenia do dokumentacji, z numerem katalogowym, nr LOT oraz datą ważności? Część 233 Prosimy o dopuszczenie pętli do usuwania polipów, owalnych, o średnicy 10mm, 15mm, 25mm, 30mm, wykonanych z pojedynczego drutu, dl. 230cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 8

Część 161, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pediatrycznych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 2Fr o długości 8cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, skalpel, prowadnica Nitinolowa typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 161, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pediatrycznych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 3Fr o długości 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, skalpel, prowadnica Nitinolowa typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 161, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 161, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 161, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Części nr 161 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6-8 z Części nr 161 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 12Fr, 14Fr (bez balony) i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjentowi. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewód Lunderquista 0,035 o długości 80cm z zakończeniem typu 'J' który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G oraz igła Chiba 22G, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 14Fr, skalpel #11 oraz skrzydelka mocujące cewnik.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 10Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewód o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J' , który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 20cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 14Fr, skalpel #11 oraz skrzydelka mocujące cewnik.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foleya o przekroju 12Fr i 14Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego , skalpel #11, skrzydelka mocujące oraz worek na mocz.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik moczowodowy opisany w SIWZ w zestawie z popychaczem o długości 40cm- pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Części nr 163 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Części nr 163 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Części nr 163 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 9

Pakiet 146, pozycja 1,2,3,5,6,7.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem **bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)**. System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów.

Króćcie przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej

pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, w pokrywie wkładów szeroki port do pobierania próbek lub dozowania środka żelującego. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania.

- Pojemniki i wkłady wykonane z polietylenu o pojemności 1000 ml, 2000 ml i 3000 ml. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Odpowiedź: tak.

Pakiet 146, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania proszek żelujący w opakowaniu 4kg z odpowiednim przeliczeniem do ilości zamawiającego?

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 10

Pytanie 1, część 1

Wnosimy o dopuszczenie, jako równoważnego, aplikatora typu mini-spike ze zintegrowanym zaworem pełniącym funkcję tożsamą z zastawką oraz zatyczką, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Zaoferowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: tak.



Pytanie 2, część 56

Wnosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków do leków w opakowaniu zawierającym 75 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 4934 opakowań, co daje 370050 sztuk.

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

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3, część 153

Wnosimy o dopuszczenie, jako równoważnego, worka na wymiociny ze sztywnym ustnikiem (plastikowy) w kształcie pierścienia, przezroczysty, z wycięciem w ustniku służącym do zamknięcia, o pojemności 2000ml, skali pomiarowej do 1500 ml co 100 ml, z dodatkową skalą pomiarową w zakresie od 0 do 100 ml co 10 ml.

Zaoferowany worek na wymiociny jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4, część 153

Wnosimy o dopuszczenie, jako równoważnego, worka na wymiociny ze sztywnym ustnikiem (plastikowy) w kształcie pierścienia, przezroczysty, z wycięciem w ustniku służącym do zamknięcia, o pojemności 2000ml, skali pomiarowej do 1500 ml co 100 ml, z dodatkową skalą pomiarową w zakresie od 0 do 100 ml co 10 ml, z absorbentem pochłaniającym zapach.

Zaoferowany worek na wymiociny jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: tak

Uczestnik 11

Zwracamy się z prośbą o: 1. ujednolicenie numeracji poszczególnych części Formularza Asortymentowo -Cenowego, gdyż różne pozycje przedmiotu zamówienia mają te same numery (np. 138 i 139) 2. Jednoznaczne przyporządkowanie wielkości wadium poszczególnym Częściom.

Odpowiedź: Zostało poprawione

Część Nr 138 i 139 Przedmiot zamówienia: testy ureazowe.

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od proponowanych całkowicie subiektywnych parametrów oceny jakości i zamianę ich na stosowane w diagnostyce obiektywne parametry oceny jakości takie jak czułość, specyficzność, posiadanie certyfikatów jakości [np. ISO13485], czy wyposażenie testu w narzędzie do przenoszenia próbek ? UZASADNIENIE: Proponowane parametry oceny jakości są całkowicie subiektywne i nie nigdzie nie stosowane do oceny jakości testu diagnostycznego. Np. określenie "aktywacja jednym palcem" . Aktywację reakcji na pewno nie powoduje żaden palec w przypadku testu ureazowego , ale enzymem zwany ureazą, który może być zawarty w badanej próbce.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 12

Pytanie nr 1 pakiet 32

Czy zamawiający dopuści :

Elektrodę neutralną żelową jednorazowego użytku , typ REM, jednorazową dzieloną dla dorosłych i dzieci . Rozmiar 122x174 mm . Powierzchnia przewodzenia 110 cm².

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 13

Czy Zamawiający w **Części 17 w pozycji 1** dopuści dren łączący o śr. wewnętrznej 7 mm długość 3,7 z linią przewodzącą, zakończony lejek/ lejek ?

Odpowiedź: tak.

2. Czy Zamawiający w **Części 30 w pozycji 1** dopuści elektrody o wymiarach 22x30mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: tak.

3. Czy Zamawiający w **Części 34 w pozycji 1** jako sztuka elektrody typu Quick combo kompatybilne z defibrylator LifePack 15 rozumie komplet elektrod (elektrody są pakowane po 2 sztuki w jednostkowym opakowaniu) ?

Odpowiedź: tak.

4. Czy Zamawiający w **Części 64 w pozycji 1 i 2** dopuści zaoferowanie Łączników do drenów Y uniwersalnych schodkowych , umożliwiających podłączenie drenów z zakresu 6-13mm ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający w **Części 142 w pozycji 1** dopuści Wąż/dren do ssaka o długości 180cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający w **Części 203 w pozycji 1** dopuści czyścik elektrod, jednorazowego użytku, sterylne do abrazyjnego czyszczenia elektrod jednorazowych o wymiarach 5 x 5 cm ?

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 14

Pytanie nr 1

Dotyczy: Pakiet nr 160

W związku z faktem iż oferowane przez naszą firmę zestawy z przetwornikiem jednorazowego użytku są produktami najwyższej jakości a ich budowa zapewnia prawidłową pracę i transmisję sygnału bez konieczności stosowania dodatkowych eliminatorów zakłóceń rezonansowych , prosimy o dopuszczenie zestawów bez dodatkowych eliminatorów zakłóceń rezonansowych, których producent gwarantuje równie precyzyjny pomiar jak w liniach, w których musi być stosowany eliminator zakłóceń.

Pozostałe wymagania zgodne z wymaganiami SWZ.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 2

Dotyczy: Pakiet nr 160

Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia 2 sztuk samych zestawów z przetwornikiem czy też 2 sztuk kabli do monitora pacjenta BeneView T8.

Odpowiedź: tak, 2 sztuki zestawów + minimum 1 kabel.

Uczestnik 15

1. Pytanie dotyczy pakietu 180 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 SWZ.

2. Pytanie dotyczy pakietu 180 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 SWZ.

3. Pytanie dotyczące parametru ocenianego – Pakiet 180

Czy Zamawiający uzna, że w Ocenie punktowej pompa elastomerowa wyposażona w filtr cząstek stałych wbudowany na przebiegu linii uzyska 30 punktów? Swoją prośbę motywujemy tym, że nasz system posiada filtr cząstek stałych, ale w innym miejscu. Dzięki czemu produkt ma dokładnie taką samą funkcjonalność. Systemy infuzyjne firmy Baxter posiadają filtr wbudowany w zbiornik elastomerowy, zaś system firmy Leventon ma taki filtr na drenie. Obydwa systemu tworzą system zamknięty.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 16

Pakiet nr 32

Prosimy o dopuszczenie elektrody owalnej o wymiarach 164x117 mm i powierzchni przewodzącej 107 cm², spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Prosimy o informację czy elektroda ma posiadać zintegrowany kabel do podłączenia z diatermią czy będzie wpinana do kabla przedłużającego?

Odpowiedź: tak, wpinana do kabla przedłużającego.

Pakiet 203

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 50x50 mm.

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 17

Pakiet 139 Pyt. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 139 dopuści: kaniule bezpieczne, z portem bocznym, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", w pełni kontrolowanym w trakcie użytkowania i w porównaniu do korka samodomykającego się, zabezpieczonym przed przypadkowym otwarciem, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakluciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, kaniula wykonana z poliuretanu z 3 paskami dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, lecz nie zmniejszającymi elastyczności kaniuli, kaniula posiada przezroczystą komorę kontrolną z mikroporowatym, hydrofobowym filtrem, zapobiegającym wypływowi krwi w momencie wkłucia, posiada badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), umożliwiające aseptyczne wyjęcie kaniuli wysokie przepływy kaniul: • 22G (0,90) - dl. 25mm; przepływ 42 ml/min; • 20G (1,00)- dl. 32mm; przepływ 59 ml/min; • 18G (1,30) - dl. 32mm; przepływ 103 ml/min; • 18G(1,30)- dl. 45mm; przepływ 96 ml/min; • 17G (1,50)- dl. 45mm; przepływ 155 ml/min?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pyt.2 – Czy Zamawiający w parametrach oceny jakości dla części nr 139 zgodzi się przyznać punkty za koreczki działające w systemie zatraskowym, które spełniają swoje zastosowanie i których jakość Zamawiający będzie mógł sprawdzić oceniając próbki? Zgodą Zamawiającego umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości wyrobów medycznych firmy Delta Med., stosowanych z powodzeniem w wielu ośrodkach na terenie całego kraju. Obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jednego producenta i uniemożliwia uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 18

Część 73:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych typu II, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa/cm² +/-5 Pa/cm² i czystością mikrobiologiczną na poziomie maximum 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1? Szczególnie ważne jest ciśnienie różnicowe, które na poziomie 25 Pa/cm² daje gwarancję swobody w oddychaniu, co pozwala na zachowanie pełnego komfortu pracy przy zachowaniu maksymalnego bezpieczeństwa użytkownika. W ostatnim czasie, na rynku medycznym pojawiło się dużo ofert na maski, które nie spełniają wymogów wyrobu medycznego w myśl Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 73:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do obrotu na terytorium RP oraz złożenia dokumentów potwierdzających

spełnianie tych wymogów, tj: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 73:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z Centralnego Instytutu Ochrony Pracy (CIOP), potwierdzającego zgodność z normą PN EN 14683 II?

Odpowiedź: Dopuszcza nie wymaga

Część 73:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek o szerokości 18 cm +/-0,5cm po całkowitym rozłożeniu zakładek dopasowujących maskę do twarzy? Maska, zgodnie z normą, powinna być dokładnie dopasowana do nosa, ust i podbródka - niektóre oferowane obecnie maski są wąskie mało stabilnie trzymają się na podbródku, podciągając się w kierunku ust.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 86, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 15 cm x 250 cm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 97, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókny o gramaturze 35g/m²? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak.

Projekt umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 2 wzoru umowy dopisać słowa „chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie § 5 ust. 2 wzoru umowy w niezmiennym kształcie może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, skuteczność § 5 ust. 2 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w dostawie była naliczana od wartości niedostarczonych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby dostawa została częściowo zrealizowana w terminie a zwłoka dotyczyła tylko nieznacznej części zamówienia, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów niedostarczonych w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów niedostarczonych w terminie. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w wymianie towarów wadliwych była naliczana od wartości wadliwych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby wadliwa była tylko część towarów objętych zamówieniem, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów wadliwych, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów wadliwych. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 19

Pytanie dot. części nr 165

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestaw do toracentezy i paracentezy ma posiadać igłę Veresa w rozmiarze 15G, 16G, 18G?

Odpowiedź: 120mm

2) Pytanie dot. części nr 185

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

Odpowiedź: tak.

3) Pytanie dot. części nr 187

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

Odpowiedź: tak, nastąpiła omyłka.

Część 44: Elastycznej igły do podawania botoksu o dl. przewodu 66 cm, śr. igły 22G (6 Ch) z chowanym ostrzem o dl. 4 mm, ergonomicznym uchwytem umożliwiającym pracę jedną ręką, złączem Luer-Lock, bez regulacji głębokości wkłucia,

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 54: Cewników moczowodowych Nelaton wykonanych z Pebaxu (termoplastyczny polimer miękający w ciele pacjenta), z 2 oczkami drenującymi, znakowane co centymetr w zestawie z metalowym mandrynem, w rozmiarach od 4 CH do 7 Ch,

Odpowiedź: tak.

Część 55: Kateterów moczowodowych typu Single Pigtail o średnicy 4 F, 4,7 F, 6 F, 8 F i długości 70 cm, średnicą pętli 2 cm, łącznikiem igłowym z lejkiem do podłączenia worka na mocz oraz prowadnicą dostosowaną do rozmiaru cewnika,

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 148: Worków do dobowej zbiórki moczu ze skalą pomiarową co 100 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: tak

Część 149: Worków do tygodniowej zbiórki moczu ze skalą pomiarową co 100 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: tak.

Część 163, poz. 1: Silikonowego zestawu do przezskórnej nefrostomii z balonem z dwuczęściową igłą punkcyjną o śr. 18 G, zagiętą prowadnicą Lunderquista o śr. 0,035" i dl. 80 cm oraz zestawem 4 rozszerzadel w rozmiarach 8, 10, 12, 14 Ch z rozdzielalną koszulką dla zestawu z cewnikiem o śr. 12 Ch oraz 10, 12, 14, 16 Ch z rozdzielalną koszulką dla zestawu z cewnikiem o śr. 14 Ch,

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, poz. 2: Zestawu do nefrostomii w składzie: cewnik silikonowy z balonem 1,5 ml, prowadnica Lunderquista zagięta o śr. 0,035" i dl. 80 cm, igłą punkcyjną 18 G, dl. 19,5 cm oraz rozszerzadłami 8 CH i 10 CH.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, poz. 4: Cewnika moczowodowego typu JJ o śr. 4,7 Ch (pozostałe parametry zgodne z SIWZ).

Odpowiedź: tak.

Część 163, poz. 5: Cewników do wymiany nefrostomii, wykonanych z silikonu w rozmiarach 10 CH - balon 1,5 ml, 12 CH – balon 2 ml, 14 CH – 3 ml, 16 CH – 5 ml, 18 CH – 5 ml, 20 CH – 5 ml, 22 CH – 5 ml. Cewniki o długości 40 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, poz. 7: Cewnika moczowodowego typu JJ ze sterownym popychaczem z funkcją zacisku o dl. 43 cm i przewodnicą o dl. 125 cm i śr. 0.035” dla każdego rozmiaru,

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, poz. 8: Zestawu do przezskórnej nefrostomii z dwuczęściową igłą o dl. 20 cm, śr. 18 G. Cewnik pojedynczo zagięty 8 Ch. Kranik jednokierunkowy, Luer Lock do podłączenia worka na mocz.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 163, poz. 9: Koszyków do usuwania kamieni z moczowodu. Koszyk helikalny z czterema drutami. Zamknięcie kamienia dzięki mechanizmowi sprężynowemu. Odłączalna rękojeść. Długość części pracującej dla rozmiarów 2,5 CH, 3 CH 90/120 cm, dla rozmiaru 4 CH 90 cm. Średnica dla rozmiarów 2,5 CH, 3 CH – 12 mm, dla rozmiaru 4 CH – 15 mm,

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 183, poz. 1 i poz. 2: Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki trójdrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 18 CH o pojemności balona tylko 50 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 183, poz. 3 i poz. 4: Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki trójdrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 20 CH o pojemności balona tylko 60 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 183, poz. 5 i poz. 6: Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki trójdrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 22 CH o pojemności balona tylko 70 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 183, poz. 7 i poz. 8: Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki trójdrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 24 CH o pojemności balona tylko 80 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 184, poz. 1 i poz. 2: Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki dwudrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 18 CH o pojemności balona tylko 30/50 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 184, poz. 3 i poz. 4: Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour. Cewniki dwudrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 20 CH o pojemności balona tylko 40/60 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 184, poz. 5 i poz. 6: Cewników dopęcherzowych z balonem, końcówka typu Dufour.

Cewniki dwudrożne wykonane z silikonu. Balony o zróżnicowanych pojemnościach. Rozmiar 22 CH o pojemności balona tylko 60/80 ml, (pozostałe parametry zgodne z SIWZ),

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 202, poz. 1: Silikonowego cewnika balonowego do nefrostomii z metalowym mandrynem. Końcówka z centralnym otworem, aplikacja poprzez mandryn, bez powłoki hydrożelowej, po 2 otwory drenujące przed i za balonem. Zawór Luer-Lock. Przezroczysty. Cylindryczna, widoczna w rtg końcówką. Kontrastowy pasek wzdłuż trzonu cewnika. Podziałka w cm. Rozmiary: śr. 12 Ch – balon 2 ml, śr. 14 Ch – balon 3 ml, dl. 250 lub 400 mm do wyboru przez Zamawiającego,
Odpowiedź: tak.

Część 202, poz. 2: Silikonowego cewnika balonowego do nefrostomii z metalowym mandrynem. Końcówka z centralnym otworem, aplikacja poprzez mandryn, bez powłoki hydrożelowej, po 2 otwory drenujące przed i za balonem. Zawór Luer-Lock. Przezroczysty. Cylindryczna, widoczna w rtg końcówką. Kontrastowy pasek wzdłuż trzonu cewnika. Podziałka w cm. Rozmiary: śr. 16-22 Ch – balon 5 ml, dl. 250 lub 400 mm do wyboru przez Zamawiającego,
Odpowiedź: tak.

Część 208, poz. 1: Prowadnicy z rdzeniem wykonanym z nitilonu z powłoką hydrofilną, średnice: 0,025”, 0,032”, 0,035”, 0,038”, dl. 150 cm. Końcówka prosta lub zagięta. Końcówka miękka na długości 70 mm,
Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 208, poz. 2: Prowadnicy z rdzeniem wykonanym z nitilonu z powłoką hydrofilną, średnice: 0,025”, 0,032”, 0,035”, 0,038”, dl. 150 cm. Końcówka prosta lub zagięta. Końcówka standardowa,
Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 20

Pytanie nr 1 Dotyczy Pakietu nr 175, lp.2

Czy Zamawiający zgodzi się rozszerzenie zakresu produktów wymaganych w tym punkcie i zmianę SIWZ w tym zakresie oraz dostawę produktów o parametrach jak poniżej: Frez do shavera przeznaczony do tkanek miękkich i/lub kości o śr. 3,5 mm, 4,0 mm, 4,5mm, 5,5 mm , jednorazowy, kompatybilny z shaverem Dyonics (6szt. w opak.)? Uzasadnienie : rozszerzenie rozmiarów umożliwi Zamawiającemu szerszy zakres zaopatrywanych zabiegów, gdzie do konkretnej procedury jest wymagane dane ostrze.
Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 2 Dotyczy Pakietu nr 175, lp.3 Czy Zamawiający zgodzi się rozszerzenie zakresu produktów wymaganych w tym punkcie i zmianę SIWZ w tym zakresie oraz dostawę produktów o parametrach jak poniżej: Końcówka do waporyzatora typu COBLATION FLOW 50 oraz FLOW 90?
Odpowiedź: tak.

Uczestnik 21

Część 166 – PRP

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny jednorazowy zestaw umożliwiający przygotowanie 3 ml koncentratu leukocytno-bogatopłytkowego (PRP) z 30 ml krwi obwodowej przy stężeniu 7-9 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1 mln płytek w mikrolitrze - wymagana wartość potwierdzona i udokumentowana w przeprowadzonych badaniach. Istnieje również możliwość indywidualnego dobrania objętości przetwarzanej krwi w przedziale od 15 ml do 30 ml, w rezultacie czego uzyskujemy od 3 do 5 ml PRP - zawiesiny o wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-B1, VEGF, EGF.
Element konstrukcji wewnętrznej tuby separującej w postaci tulei umożliwiającego kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu. Separator wyposażony jest w specjalną przegrodę, trwale oddzielającą warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza oraz bagnet z gwintem blokującym regulującym ujście erytrocytów.
Zestaw zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowania PRP: specjalna kapsuła 30 ml, strzykawka 30 ml, strzykawka 5 ml, ACD-A (antykoagulant 50 ml), motylek do pobrania krwi, 3x igła 18G Czas uzyskiwania osocza bogato płytkowego nie dłuższy niż 5 min. Zamawiający zapewnia bezpłatne użyczenie wirówki na czas obowiązywania umowy.
Odpowiedź: tak.

Część 33

Prosimy o dopuszczenie elektrody igłowej koncentrycznej do badań EMG firmy Ambu z oznaczeniem kolorystycznym fioletowym zamiast czerwonym z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ i wyrażenie zgody na dostarczenie nieodpłatnie przewodu wielorazowego kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem EMG do podłączenia w/w elektrody.

Odpowiedź: tak.

Część 176

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Części 176 pozycja 3 pisząc aby złącze typu T było kompatybilne z przedłużaczem obwodu oddechowego z pozycji 4, zamiast z pozycji 5.

Przedłużacz obwodu oddechowego znajduje się w pozycji 5.

Odpowiedź: tak nastąpiła omyłka pisarska.

Część 176, pozycja 5

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Części 176 pozycja 5 pisząc „Przedłużacz obwodu oddechowego „martwa przestrzeń”: łącznik do rurek intubacyjnych, **rozciągliwych** 15cm, jednorazowy.....” zamiast „Przedłużacz obwodu oddechowego „martwa przestrzeń”: łącznik do rurek intubacyjnych, **rozciągliwy do** 15cm, jednorazowy”.

Odpowiedź: tak, nastąpiła omyłka

Część 75

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci, z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: tak.

Część 76

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem i drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , nebulizator o pojemności 8ml (skalowany co 2ml), ze stałym łącznikiem, w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 77

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z workiem i drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci, z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 80

Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 8 ml (skalowany co 2 ml) z łącznikiem T (złącza 22mmF i 22mmM/15mmF umożliwiające wpięcie w układ oddechowy pacjenta), z ustnikiem i drenem odpornym na zagięcia o długości 200cm, w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanego z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 33

Prosimy o dopuszczenie elektrody igłowej koncentrycznej do badań EMG firmy Ambu z oznaczeniem kolorystycznym fioletowym zamiast czerwonym z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ i wyrażenie zgody na dostarczenie nieodpłatnie przewodu wielorazowego kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem EMG do podłączenia w/w elektrody.

Odpowiedź: Tak

Część 176

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Części 176 pozycja 3 pisząc aby złącze typu T było kompatybilne z przedłużaczem obwodu oddechowego z pozycji 4, zamiast z pozycji 5.

Przedłużacz obwodu oddechowego znajduje się w pozycji 5.

Odpowiedź: tak nastąpiła omyłka pisarska.

Część 176, pozycja 5

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Części 176 pozycja 5 pisząc „Przedłużacz obwodu oddechowego „martwa przestrzeń”: łącznik do rurek intubacyjnych, **rozciągliwych** 15cm, jednorazowy.....” zamiast „Przedłużacz obwodu oddechowego „martwa przestrzeń”: łącznik do rurek intubacyjnych, **rozciągliwy do** 15cm, jednorazowy”.

Odpowiedź: tak nastąpiła omyłka pisarska.

Część 75

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci, z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Część 76

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem i drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , nebulizator o pojemności 8ml (skalowany co 2ml), ze stałym łącznikiem, w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 77

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z workiem i drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci, z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 80

Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 8 ml (skalowany co 2 ml) z łącznikiem T (złącza 22mmF i 22mmM/15mmF umożliwiające wpicie w układ oddechowy pacjenta), z ustnikiem i drenem odpornym na zagięcia o długości 200cm, w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanego z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 33

Prosimy o dopuszczenie elektrody igłowej koncentrycznej do badań EMG firmy Ambu z oznaczeniem kolorystycznym fioletowym zamiast czerwonym z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ i wyrażenie zgody na dostarczenie nieodpłatnie przewodu wielorazowego kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem EMG do podłączenia w/w elektrody.

Odpowiedź: Tak

Część 176 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Części 176 pozycja 3 pisząc aby złącze typu T było kompatybilne z przedłużaczem obwodu oddechowego z pozycji 4, zamiast z pozycji 5. Przedłużacz obwodu oddechowego znajduje się w pozycji 5.

Odpowiedź: tak nastąpiła omyłka pisarska

Część 176, pozycja 5 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w Części 176 pozycja 5 pisząc „Przedłużacz obwodu oddechowego „martwa przestrzeń”: łącznik do rurek intubacyjnych, rozciągliwych 15cm, jednorazowy.....” zamiast „Przedłużacz obwodu oddechowego „martwa przestrzeń”: łącznik do rurek intubacyjnych, rozciągliwy do 15cm, jednorazowy”.

Odpowiedź: tak nastąpiła omyłka pisarska

Część 75 Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci, z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Część 76 Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem i drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , nebulizator o pojemności 8ml (skalowany co 2ml), ze stałym łącznikiem, w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 77 Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z workiem i drenem w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanej z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów , w dwóch uniwersalnych rozmiarach do wyboru Zamawiającego: z maską przeznaczoną dla osób dorosłych i maską przeznaczoną dla dzieci, z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część 80 Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 8 ml (skalowany co 2 ml) z łącznikiem T (złącza 22mmF i 22mmM/15mmF umożliwiające wpicie w układ oddechowy pacjenta), z ustnikiem i drenem odpornym na zagięcia o długości 200cm, w wersji mikrobiologicznie czystej, wykonanego z przezroczystego nietoksycznego PCV bez zawartości lateksu i ftalanów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 23

Pytanie do SWZ (wszystkie pakiety) – Prosimy o doprecyzowanie, jaka ilość próbek powinna zostać dołączona do oferty w przypadku, gdy w opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 5) ta informacja nie została zawarta?

Odpowiedź: Jeśli nie ma określonej ilości, to 1 sztuka.

Część nr 30, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści elektrody dla noworodków o średnicy 25 mm?

Odpowiedź: tak.

Część nr 34, pozycja nr 1 – Czy zamawiający wymaga 40 szt. elektrod tj. 20 op. po 2 szt., czy wymaga 40 op. tj. 80 szt.?

Odpowiedź: zamawiający wymaga.

Część nr 38, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 38, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)

- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jalowy: tak

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 38, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jalowy: tak

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 38, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o objętości oddechowej 150 – 1500 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 38, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia

- Jalowy: tak

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 38, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 38, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jalowy: tak

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 38, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony dla dorosłych?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 38, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania 24 mg przy Vt 500 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o poniższych parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostyczna (elektrostyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml

- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o poniższych parametrach:

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o poniższych parametrach:

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 41, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego dla noworodków i małych dzieci. Linia 10 cm przed i 5 cm za filtrem (0,95 x 2,0 mm). Membrana 1,2 mm; powierzchnia filtrowania 1,5 cm²; objętość wypełnienia 0,25 – 0,3 ml; przepływ H₂O ≥ 100ml/10min @100cm słupa wody?

Odpowiedź: tak.

Część nr 41, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego wykonany z medycznego ABS?

Odpowiedź: tak.

Część nr 67, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu z numerem serii zapisanym na grzbiecie łyżki?

Odpowiedź: tak.

Część nr 67, pozycja nr 1 – Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 67, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu z numerem serii zapisanym na grzbiecie łyżki?

Odpowiedź: tak.

Część nr 67, pozycja nr 2 – Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 67, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści radełkowaną rękojeść do laryngoskopu?

Odpowiedź: tak.

Część nr 67, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu zakończoną zielonym ringiem zamiast czopu?

Odpowiedź: tak

Część nr 67, pozycja nr 3 – Czy zamawiający odstąpi od parametru „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 68, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne wykonane z PCV oraz rozmiarem oznaczonym na korpusie w postaci słownej (np. adult), dostępne w poniższych rozmiarach:

- Objętość martwej przestrzeni: 25 ml, średnica zewnętrzna 15 mm, rozmiar 0 bez oznaczenia kolorystycznego (rozmiar podany na opakowaniu)
- Objętość martwej przestrzeni: 47 ml, średnica zewnętrzna 15 mm, rozmiar 1 bez oznaczenia kolorystycznego (rozmiar podany na opakowaniu)
- Objętość martwej przestrzeni: 33 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 2 oznaczony kolorem żółtym
- Objętość martwej przestrzeni: 125 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 3 oznaczony kolorem zielonym
- Objętość martwej przestrzeni: 195 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 4 oznaczony kolorem czerwonym
- Objętość martwej przestrzeni: 242 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 5 oznaczony kolorem niebieskim
- Objętość martwej przestrzeni: 330 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 6 oznaczony kolorem pomarańczowym

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 68, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne wykonane z przezroczystego materiału nie zawierającego PCV, które nie posiadają dmuchanego mankietu oraz pierścienia antypoślizgowego, z oznaczeniem rozmiaru cyfrą na korpusie oraz kolorem mankietu, dostępne w poniższych rozmiarach:

- Objętość martwej przestrzeni: 44 ml, średnica zewnętrzna 15 mm, rozmiar 1 oznaczony kolorem niebieskim
- Objętość martwej przestrzeni: 61 ml, średnica zewnętrzna 15 mm, rozmiar 2 oznaczony kolorem pomarańczowym
- Objętość martwej przestrzeni: 120 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 3 oznaczony kolorem różowym
- Objętość martwej przestrzeni: 144 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 4 oznaczony kolorem białym
- Objętość martwej przestrzeni: 188 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 5 oznaczony kolorem żółtym
- Objętość martwej przestrzeni: 189 ml, średnica zewnętrzna 22 mm, rozmiar 6 oznaczony kolorem zielonym

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 68, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator dla noworodków, dzieci lub dorosłych. W skład zestawu wchodzi: 2 maski, dren tlenowy i rezerwuuar tlenowy. Wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na

opakowaniu. Objętość worka dla dorosłych 1650 ml, dla dzieci 550 ml, dla noworodków 280 ml. Pojemność rezerwuaru tlenowego: dorośli – 2000 ml, dzieci – 1600 ml, noworodki – 1600 ml. Limit ciśnienia: dorośli – 60 cm H₂O, dzieci i noworodki – 40 cm H₂O. Maski: dorośli: rozmiar 4 (martwa przestrzeń: 195 ml), rozmiar 5 (martwa przestrzeń: 242 ml), dzieci: rozmiar 2 (martwa przestrzeń: 83 ml), rozmiar 3 (martwa przestrzeń: 125 ml), noworodki: rozmiar 0 (martwa przestrzeń: 25 ml), rozmiar 1 (martwa przestrzeń: 47 ml)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 68, pozycja nr 10 – W przypadku dopuszczenia powyższego opisu czy zamawiający zezwoli na zestaw zawierający tylko jedną maskę: dorośli – rozmiar 4, dzieci – rozmiar 2, noworodki – rozmiar 1?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 79, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ściereczkę myjącą bez możliwości założenia na dłoń?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 79, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ściereczkę w kształcie rękawicy o wymiarach 17 x 24,5 cm, pakowaną po 20 sztuk z przeliczeniem do 4 200 opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 79, pozycja nr 1 – Czy zamawiający odstąpi od posiadania raportu bezpieczeństwa i badań dla tego produktu?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 79, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści ściereczkę myjącą bez możliwości założenia na dłoń, pakowaną po 24 sztuki, z przeliczeniem do 250 opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 79, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści ściereczkę w kształcie rękawicy o wymiarach 17 x 24,5 cm, pakowaną po 20 sztuk z przeliczeniem do 300 opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 79, pozycja nr 2 – Czy zamawiający odstąpi od posiadania raportu bezpieczeństwa i badań dla tego produktu?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 80, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści nebulizator skalowany co 2 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 92 – Czy zamawiający dopuści przewodnice do rurek dostępne tylko w rozmiarach zawartych w tabeli poniżej:

Rozmiar	Średnica zewnętrzna	Rekomendowany rozmiar rurki intubacyjnej	Długość
6Fr	2.0mm	2.5 - 3.5	275 mm
10Fr	3.3mm	4.0 - 5.5	340 mm
14Fr	4.7mm	6.0 - 10.0	340 mm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 104, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści przyrząd do infuzji sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: tak.

Część nr 118 – Czy zamawiający dopuści rurkę Guedel wykonaną z nietoksycznego PE, w rozmiarach zawartych w tabeli poniżej:

Size	Length
000#	40mm
00#	50mm
0#	60mm
1#	70mm
2#	80mm
3#	90mm
4#	100mm
5#	110mm
6#	120mm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 136, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści stabilizator do rurki intubacyjnej dostępny tylko w typie poziomego mocowania?

Odpowiedź: tak.

Część nr 153, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny worek na wymiociny wykonany z przejrzystego materiału PE pozwalającego na wizualne zbadanie treści wewnątrz torby (w tym krwi), o pojemności 1500ml, skalowany co 100 ml, z szerokim wygodnym otworem wlotowym zapobiegającym rozlaniu treści, plastikowa obręcz umożliwia łatwy chwyt i obsługę zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia, funkcja „Twist & Lock” (przekręć i zamknij) na obręczy umożliwia bezpieczne zamknięcie worka po użyciu, tak aby treść i zapach nie wydostały się na zewnątrz?

Odpowiedź: tak.

Część nr 153, pozycja nr 1 – Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 159, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do higieny jamy ustnej niesterylny klasy IIa, jednorazowego użytku, zawierający dwie gąbki do odsysania, żel nawilżający do jamy ustnej i płyn z 1,5% roztworem nadtlenu wodoru, z osobno dołączoną szczoteczką do mycia z funkcją odsysania?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 159, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania z jamy ustnej bez możliwości kształtowania, zakończony z jednej strony uniwersalnym łącznikiem, a z drugiej końcówką zapobiegającą uszkodzeniom śluzówki?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 169, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści koc ogrzewający o wymiarach 220 x 110 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 169, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści koc ogrzewający o wymiarach 110 x 110 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 24

Pytanie 1.

Dotyczy pkt. III SWZ ppkt. 2 - Dowody należytego wykonania dostawy. Zamawiający nie określił warunków udziału w postępowaniu dotyczących zdolności technicznej i zawodowej prosimy o wyjaśnienie na jaką okoliczność Wykonawca ma dołączyć dowody należytego wykonania dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z pkt. III SWZ Oświadczenia i dokumenty przedkładane na wezwanie zamawiającego wyłącznie przez wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona ppkt.2 tj. **Dowody** określające, czy dostawy wykazane w

oświadczeniu, o którym mowa w pkt 1 zostały wykonane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy.

Uczestnik 25

PYTANIE 1 DOTYCZY PAKIETUR NR 32

Czy Zamawiający dopuści Elektrody neutralne żelowe jednorazowego użytku, typ REM, jednorazowe dzielone, uniwersalne dla dorosłych i dzieci, o rozmiarach 163,5x117mm, o powierzchni przewodzenia 103cm². Elektrody są pakowane pojedynczo. Wykonawca zobowiązuje się przekazać 10sztuk próbek. Elektrody są komatylbilne z diatermiami ES 350, 400; ES - VISION SYSTEM.

Odpowiedź: tak.

PYTANIE 2 DOTYCZY PAKIETU NR 203 Czy Zamawiający dopuści Czyścik elektrod, jednorazowego użytku, sterylne do abrazyjnego czyszczenia elektrod jednorazowych o wymiarach 50x50x6mm (Próbka 2 sztuki) ?

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 26

Część nr 174

Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje patogenne (w tym bakterie, włączając szczepy oporne na leczenie, grzyby, wirusy i pleśnie) jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający biorąc pod uwagę również czas pandemii i nakładające się na siebie czynniki ryzyka dla zdrowia personelu oraz pacjentów, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, oczekuje aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Prosimy o dopuszczenie układu o dł. 1,6 m.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Część nr 198, poz. 4

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

Prosimy o korektę.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli czepiec.

Uczestnik 27

Dotyczy przedmiotu zamówienia – część 93

Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części 93 poz. 1: Prowadnice do trudnych intubacji, sterylne, jednorazowa z tęym zakrzywionym końcem, z otworem wentylacyjnym na całej długości, dodatkowo dwa porty boczne. Widoczna w rtg, z oznaczeniem centymetrowym . Rozmiar 14Fr, długość 70cm. Dodatkowo kaniula usztywniająca oraz 2 adaptery do podawania tlenu (złącze 15 mm i złącze Luer lock). Do wprowadzenia rurek dotchawiczych o śr. wewn. 6mm lub większej.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części 93 poz. 2: Prowadnice do trudnych intubacji, sterylne, jednorazowa z tęym zakrzywionym końcem, z otworem wentylacyjnym na całej długości, dodatkowo dwa porty boczne. Widoczna w rtg, z oznaczeniem centymetrowym . Rozmiar 8Fr, długość 35cm. Dodatkowo kaniula usztywniająca oraz 2 adaptery do podawania tlenu (złącze 15 mm i złącze Luer lock). Do wprowadzenia rurek dotchawiczych o śr wewn. 3mm lub większej.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części 93 poz. 3: Prowadnice do trudnych intubacji, sterylna, jednorazowa z tępym zakrzywionym końcem, z otworem wentylacyjnym na całej długości, dodatkowo dwa porty boczne. Widoczna w rtg, z oznaczeniem centymetrowym. Rozmiar 14Fr, długość 70cm

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 28

1.Czy Zamawiający dopuści w w/w pakiecie system do odsysania klasy SERRES ? W przypadku dopuszczenia wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego zamontowania odpowiednich kanistrów wielorazowych zapewniających bezproblemową pracę systemu.

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1,2,3 wkład workowy z proszkiem żelującym? Wykonawca zaoferuje wkłady workowe z żelom w cenie wkładów workowych bez żelu. Pozwoli to na wyeliminowanie kontaktu ze środkiem żelującym. W przypadku dopuszczenia wkładów workowych z żelom - wykonawca proponuje nie wypełniania punktu nr 4 w ofercie.

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuści w punkcie nr 5,6,7 pojemniki plastikowe do systemu klasy SERRES ?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 29

Dotyczy Pakiet nr 169

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt że towar znajduje się na magazynie zewnętrznym poza granicami kraju Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 169 do 14 dni?

Odpowiedź: Tak

Czy w części 169 nie doszło do pomyłki pisarskiej i w punkcie 1 chodzi o dren płuczący do laparoskopii, jednorazowy, sterylny pakowany po 10 szt., do zastosowania z pompą HAMOU ENDOMAT, ilość opakowań 10?

Odpowiedź: Tak

Czy w części 169 nie doszło do pomyłki pisarskiej i w punkcie 2 chodzi o dren płuczący do histeroskopii, jednorazowy, sterylny pakowany po 10 szt. do zastosowania z pompą ENDOMAT SELECT, ilość opakowań 40?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 30

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

Część 13 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepek zgodnego z opisem, ale wykonanego z włókniny wiskozowej?

Odpowiedź: Tak

Część 36:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartucha zgodnego z opisem, ale o wymiarze ok. 112cm x 132cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 60 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania następującego produktu:

Koszula pacjenta jednorazowego użytku, włóknina polipropylenowa 38g/m², nieprześwitująca, niepyląca, rękaw krótki, okrągły dekolt, otwarta na plecach na całej długości, wyposażona w tasiemki do wiązania przy szyi i w pasie, długość ok. 110cm, niesterylna?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 72 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania maski zgodnej z opisem, ale posiadającej gumki do mocowania (zamiast taśmy nagłowia)? Pozostałe parametry zachowane.

Odpowiedź: Tak

Część 73 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania masek zgodnych z opisem, ale pakowanych w worek foliowy i następnie w kartonik?

Odpowiedź: Tak

Część 135 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania uchwytu na przewody w rozmiarze 2cm x 23cm?

Odpowiedź: Tak

Część 168:

Poz. nr 10 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania worka stomijnego jednoczęściowego, otwartego, płytka w rozmiarze 125mm x 125mm, pojemność 800 ml, średnica otworu 15-90mm, możliwość przycięcia do 90mm?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 31

Część 17: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o większym przepływie, o średnicy 27F/300 cm, zamiast 24F/300 cm.

Odpowiedź: Tak

Część 20: Czy Zamawiający wymaga, aby dren był zapakowany podłużnie - pozbawiony „pamięci kształtu” po wyjęciu z opakowania, w celu ułatwienia implantacji do rany operacyjnej? Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów z otworami na dl. 15 cm zamiast 14 cm, z oznaczeniem na dl 20 cm, zamiast 19 cm.

Odpowiedź: Tak

Część 21: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów z otworami na dl. 15 cm zamiast 14 cm, z oznaczeniem na dl 20 cm zamiast 19 cm.

Odpowiedź: Tak

Część 22: Czy Zamawiający wymaga, aby butelka posiadała w dolnej części elastyczną harminijkę, w celu wytworzenia podciśnienia?

Odpowiedź: Dopuszcza,

Część 23: Czy Zamawiający wymaga, aby butelka posiadała w dolnej części elastyczną harminijkę, w celu wytworzenia podciśnienia?

Odpowiedź: Dopuszcza

Część 24: Czy Zamawiający wymaga, aby butelka posiadała w dolnej części elastyczną harminijkę, w celu łatwego wytworzenia podciśnienia?

Odpowiedź: Dopuszcza

Część 26: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów w standardowym zakresie średnic od 10F do 36F zamiast do 40F, z podziałką długości co 5 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 43: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 22G / 50 mm, zamiast 38 mm oraz 22G / 75 mm, zamiast 63 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 40: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 22G / 75 mm zamiast 63 mm , oraz 20G / 90 mm, zamiast 152 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 45: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego, w zestawie z igłą prowadzącą, z uchwytem w kształcie klepsydry wykonanym z krystalicznie przezroczystego poliwęglanu, w celu doskonałej wizualizacji płynu mózgowo-rdzeniowego, dwubocznie rowkowanym - zapewniającym najwyższą ergonomię podczas wkłucia.

Odpowiedź: Tak

Część 50, poz. 1: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dl. 30 cm zamiast 20 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 52: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kateterów do embolektomii posiadających kod długości co 5 cm, zamiast co 1 cm.

Odpowiedź: Tak

Część 54: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy cewników moczowodowych wykonanych z termoplastycznego poliamidu, wyposażonych w elastyczny mandryn wykonany ze stali nierdzewnej zapewniający stabilność oraz popychalność podczas wprowadzania cewnika.

Odpowiedź: Tak z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ

Część 94: Czy Zamawiający dopuści przedłużacz, o średnicy wewnętrznej 1,40 mm zamiast 1,24 mm ?

Odpowiedź: Tak

Część 167: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymagania, aby cewnik zewnątrzoponowy posiadał specjalną miękką atraumatyczną końcówkę ułatwiającą wprowadzenie do przestrzeni zewnątrzoponowej oraz zabezpieczającą przed przebicciem opony twardej oraz łącznik do cewnika epiduralnego z zatraskowym (nie zakręcany) mechanizmem montażu ?

Odpowiedź: Dopuszcza

Część 167: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czytelnych znaczników długości wyraźnie kontrastujących na przebiegu cewnika, w kolorze czarnym zamiast niebieskim.

Odpowiedź: Tak

Część 188: Czy Zamawiający dopuści kranik z przedłużaczem spełniający wymagania Zamawiającego, posiadający zawór z płynną regulacją pozycji o/z ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 189: Czy Zamawiający dopuści kranik z przedłużaczem spełniający wymagania Zamawiającego, posiadający zawór z płynną regulacją pozycji o/z ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 208, poz. 1: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodników w kolorze niebieskim, z miękką końcówką o dl. 3 cm, o średnicach: 0.025" , 0.032" , 0.035" , 0.038" Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Część 208, poz. 2: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodników w kolorze niebieskim, z miękką końcówką o dl. 3 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach? 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.

2. Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy: Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie. Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed

otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem głośnych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź: tak, zamawiający wyraża zgodę.

dot. SWZ Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie niejasności SWZ, w części 7 Przedmiotowe środki dowodowe, w punkcie 7.3. Zamawiający żąda do oferty załączenia oświadczenia, że oferowane w przetargu wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie RP (...) i że wykonawca zobowiąże się do dostarczenia ich na każde żądanie (...) natomiast, w części 17 Opis sposobu przygotowania ofert, cz. II Zawartość oferty, w punkcie 4.2 żąda dokumentów dopuszczających wyroby medyczne do obrotu na terenie RP (...), czy zatem należy do oferty załączyć zarówno wspomniane oświadczenie, jak i dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP?

Odpowiedź: wraz z ofertą należy złożyć oświadczenie.

Dot. części II SWZ Zawartość oferty, pkt. 4 Przedmiotowe środki dowodowe- wymaga się przedłożenia (...), ust. 4.3 Prosimy o potwierdzenie, iż punkt 4.3 (świadczenia homologacji pojazdu (...)) nie dotyczy przedmiotowego postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, zapis nie dotyczy przedmiotowego postępowania.

5. Dot. pkt. 9 ust. 5 Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia ust. 5: „warunek udziału w postępowaniu dotyczy zdolności technicznej lub zawodowej- Zamawiający nie określa warunków udziału w tym zakresie” Prosimy o wyjaśnienie, jak zatem rozumieć wymaganie zawarte w części 17 SWZ, pkt. 17.22 ust. 1.4 dotyczące wypełnienia oświadczenia JEDZ w cz. IV „Kryteria kwalifikacji, w Sekcji C: Zdolność techniczna i zawodowa , „w przypadku zamówień na dostawy realizacja dostaw określonego rodzaju”. Wykonawca zobowiązany jest wykazać dostawy wykonane, w okresie ostatnich 3 lat, licząc wstecz od dnia w którym upływa termin składania ofert, (...)? Czy Zamawiający żąda przedstawienia wykazu dostaw, czy jednak nie stawia w tym zakresie żadnego warunku?

Odpowiedź: W przypadku braku określenia warunków Wykonawca, nie wypełnia danego punktu.

Dot. pakietu nr 101 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu z komorą kroplową o długości 57cm i igłą 4-kanalową.

Odpowiedź: tak.

Dot. pakietu nr 102 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu z igłą ściętą jednostronnie/Lancet

Odpowiedź: tak.

Dot. pakietu nr 103 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu z igłą ściętą jednostronnie/Lancet.

Odpowiedź: tak.

Dot. pakietu nr 123, poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml pakowanych w op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania 100 szt..

Odpowiedź: tak.

Dot. pakietu nr 139 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul sterylizowanych radiacyjnie lub EO.

Odpowiedź: tak.

Dot. pakietu nr 188 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odpornego na ciśnienie do 3barów, spełniającego pozostałe wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 43, poz 1 – 9 Prosimy o dopuszczenie igieł do nakłuć lędźwiowych z ostrzem typu quickie w opakowaniach typu BlisterPack

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 43, poz. 2 Prosimy o dopuszczenie igły w rozm. 22G 0,7 x 75mm

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 43, poz. 5 Prosimy o dopuszczenie igły 20G w rozm. 20G 0,9 x 152,4mm

Odpowiedź: tak.

Pakietu 101 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu z komorą kroplową o długości 57cm i igłą 4-kanalową, opakowanie papier/ folia, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 102 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowego, z igłą ściętą jednostronnie/Lancet, opakowanie papier – folia, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 103 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania krwi, z igłą ściętą jednostronnie/Lancet, z białą kłapką i czerwonym zaciskiem rolkowym, opakowanie papier- folia, oznakowane kolorystycznie (napisy w kolorze czerwonym), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ:

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 104 Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu infuzyjnego grawitacyjnego, z technologią zapobiegającą dostawianiu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji o następujących parametrach: • precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji, • Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet, • Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory (oznaczenie na opakowaniu), • wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny, • długość drenu 175 cm, całkowita długość zestawu 185cm; objętość wypełnienia drenu 18 ml, • Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microns typu priming cap, zapobiegająca wyciekaniu płynu podczas wypełniania zestawu, sterylizacja - EO, • na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty produkcji,

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Dot. Pakietu 123, poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml, pakowanych w op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na opakowania 100 szt..

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 126, poz 1, 2

a) Prosimy o dopuszczenie strzykawek do pomp infuzyjnych o poj. 50/60 ml z pojedynczą czerwoną, dobrze widoczną niezmywalną skalą.

Odpowiedź: tak.

b) Czy Zamawiający oczekuje rozszerzenia skali do 1 ml od 50 do 60 dla pełnego wykorzystania objętości strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dot. Pakietu 133

a) Prosimy o dopuszczenie strzykawek o pojemności 3, 5, 10 ml napełnionych fabrycznie solą fizjologiczną do przepłukiwania, bez określania parametru całkowitej pojemności cylindra ze względu na wymagane różne pojemności oraz z tłokiem całkowicie wciskany do wnętrza tylko dla rozmiaru 3ml i 5 ml, sterylizowane parowo - pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dot. Pakietu 139

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul sterylizowanych radiacyjnie lub EO.

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 140 , poz 1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej (bez zaworu flowswith), wykonanej z PUR, posiadającej pasywny mechanizm zabezpieczający, automatycznie osłania igłę po użyciu i chroni użytkownika przed urazami w wyniku zakłucia oraz minimalizuje ryzyko kontaktu z krwią. Sterylne opakowanie jednostkowe, produkt jednorazowego użycia, nie zawiera lateksu, nie zawiera PCV i DEHP, 18G 1,3x 45mm. 13.

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 188 oraz 189

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników odpornych na ciśnienie do 3 barów, spełniającego pozostałe wymogi Zamawiającego. 14.

Odpowiedź: tak.

Dot. Pakietu 205

a) Prosimy o dopuszczenie strzykawek o pojemności 3,5,10 ml napełnionych fabrycznie solą fizjologiczną do przepłukiwania, do stosowania w polu operacyjnym, bez określania parametru całkowitej pojemności cylindra ze względu na wymagane różne pojemności oraz z tłokiem całkowicie wciskany do wnętrza tylko dla rozmiaru 3ml i 5 ml, sterylizowane parowo, opakowanie blister pack - pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje.

Dot. Pakietu 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike, z bezigłowym systemem SmartSite – uniemożliwiającym przypadkowe wydostanie się leku na zewnątrz, z kolcem, o całkowitej długości 6.4 cm, objętości wypełnienia 0,1ml, odpowietrzenie z filtrem hydrofobowym 0,2um, igłą plastikową z widoczną drogą przepływu płynu i powietrza umożliwia pobieranie dużych ilości leków, pakowany jałowo, indywidualnie; nie zawierający DEHP, PCV, lateksu; jałowy, apirogenny.

Odpowiedź: Tak

Dot. pakietu 47 poz. 1

Czy z powodu wycofania przez naszą firmę, wymienionej w pakiecie 47 poz. 1 – igły do pena 29G 0,33x12mm z produkcji, ze względu na bezpieczeństwo pacjentów (długość igły 12mm stwarza ryzyko iniekcji domięśniowej – publikacje naukowe możemy dostarczyć na życzenie Zamawiającego), Zamawiający zmodyfikuje formularz cenowy, wykreślając pozycję 1 i zwiększając zapotrzebowanie na igły do penów w poz. 2 (30G 0,30x8mm)

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 33

Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do ofert przedmiotowego środka dowodowego zgodnie z rozdz. 17, pkt. II, 4.3 SWZ, tj. świadectwa homologacji pojazdu skompletowanego (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części (Dz.U. z 2015 r. poz. 1475), lub dopuszczenie jednostkowe. Powyższy przedmiotowy środek dowodowy jest niewspółmierny do opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 90. Nie zachodzi jakakolwiek zależność między dostawą pojemników histopatologicznych a posiadaniem w pojeździe homologacji. W jakim pojeździe? Czego ów pojazd ma dotyczyć?

Odpowiedź: Zapis znalazł się omyłkowo, Zamawiający wykreśla zapis.

Pytanie do SWZ Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty przedmiotowego środka dowodowego w postaci próbki określonej w rozdz. 7, pkt 7.3 a) SWZ, .w zamian za aktualne materiały informacyjne producenta lub dystrybutora w postaci katalogów, folderów potwierdzających wymagane parametry?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnej aspiracji płynów i leków z opakowań zbiorczych z portem dostępu zabezpieczonym białym koreczkiem domykany ręcznie bez zastawki. 2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd posiadał filtr wbudowany w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odpowiedź: tak.

Część 5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

Odpowiedź: rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część Nr 9 poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika, jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje.

Część 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek o średnicy 50 cm. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: tak.

Część 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha w rozmiarze uniwersalnym.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha wykonanego z włókniny polipropylenowej w rozmiarze uniwersalnym.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr41 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do żywienia dla małych dzieci i noworodków z drenami podwójnych stronach (po 3 cm z każdej) wykonanymi z PCV bez DEHP (0,90 x 2 mm) o powierzchni filtracji 1,6cm, o objętości wypełnienia 0,5 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr ma posiadać zastawkę antyzwrotną na końcu drenu, uniemożliwiająca cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do filtra.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy membrana ma być wykonana z polieterosulfonu (PES), materiału który umożliwia szybsze wartości przepływu i nisko wiąże białka.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 42

Poz. 4 prosimy o dopuszczenie: igła jednorazowego użytku - a' 100 szt **0,7 x 32**

Odpowiedź: tak.

Część 47

Poz. 1 prosimy o dopuszczenie: Igła do wstrzykiwania insuliny 29G 0,33 x 12,5 mm

Odpowiedź: tak.

Część 58

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonanej z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 25g/m², w kolorze białym. Komplet zawiera: poszewkę na poduszkę 70x80 cm, poszewkę na kołdrę 200x140 cm, prześcieradło 240x140 cm. Wyrób medyczny klasy I.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pościeli o wymiarach: prześcieradło medyczne - 210x140 cm lub 240x160 cm, Poszewka na kołdrę - 200 x 140 cm, poszewka na poduszkę - 80 x 80 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 75

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: tak.

Część Nr 80

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: tak.

Część 95

Prosimy o odpuszczenie: Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 10 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: tak.

Część 97

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradeł w rozmiarze 240x140 cm o gramaturze min. 25g/m²

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradeł w rozmiarze 210x140 cm lub 240x160 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 240x160 cm.

Część 130

Czy zamawiający wymaga: czy Strzykawka doustna 10 ml z purpurowym tłokiem, skalowana w łyżeczkach ml, sterylna, pakowana pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

czy korki od strzykawki mają się znajdować razem ze strzykawką w opakowaniu, czy w oddzielnym worku foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Część 133

Czy zamawiający oczekuje tak jak obecnie dostarczane:

Poz. 1 Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania,

klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce . Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje.

Część Nr 155 poz. 1

Ponieważ w opisie w siwz doszło do pomieszani różnych produktów

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: zamkniętego systemu do odsysania dla rurek intubacyjnych w rozmiarach CH12/14/16 oraz rurek tracheostomijnych CH12/14/16 z możliwością stosowania do 72 godzin, dostępny w długościach 54cm dla rurek intubacyjnych oraz 34 cm dla rurek tracheostomijnych, kompatybilny z podwójnie obrotowym, uniwersalnym łącznikiem, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku w formie płynnej, posiadający samouszczelniającą się zastawką po usunięciu cewnika z rurki intubacyjnej, w postaci modułowego systemu zamkniętego do odsysania dla rurek intubacyjnych oraz tracheostomijnych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 163 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do przezskórnej nefrostomii: CH12 lub CH14 Skład zestawu: cewnik z balonem Integral ze 100% silikonu; dwuczęściowa igła punkcyjna 18 GA; przewód sztywny do nefrostomii Schullera , zagięty typ J, dł. 100cm; Zestaw z rozszerzadłami ostatnie z rozszczepiałną koszulką.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 163 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do przezskórnej nefrostomii: CH10 Skład zestawu: cewnik z balonem Integral ze 100% silikonu; dwuczęściowa igła punkcyjna 18 GA; przewód sztywny do nefrostomii Schullera, zagięty typ J, dł. 100cm; Zestaw z rozszerzadłami ostatnie z rozszczepiałną koszulką.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 163 poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestaw do cystostomii z rozszczepiałnym metalowym trokarem, cewnik z 100% silikonu z balonem z otwartym zakończeniem o średnicy 10 lub 13CH, w zestawie zatyczekawerek na moc 2L.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby w zestawach był skalpel oraz worek namocz 2L.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestaw do cystostomii z rozszczepialnym metalowym trokarem, cewnik typu J z poliuretanu o średnicy 11 lub 14CH, w zestawie zatyczka, worek na mocz 2L

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 163 poz. 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowy typu JJ, z poliuretanu, jednostronnie otwarty, z przewodnikiem pokrytym PTFE. Cewnik CH 4,8 dl. 24, 26, 28, 30cm; wyskalowany co 1 cm, widoczny w RTG, zestaw złożony, gotowy do użycia popychacz długości 83 cm. Cewnik do utrzymania w moczowodzie do 12 miesięcy; w zestawie zacisk; perforacja po bocznych stronach cewnika.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1 cm i mają posiadać linię pozycjonującą co znacznie ułatwia zakładanie cewników.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 163 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do wymiany nefrostomii, 100% silikon, w rozmiarach CH 10 -20 z balonem, zakończenie cewnika otwarte, 2 boczne oczka, oraz 2 dodatkowe oczka do drenażu kielicha.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 163 poz. 7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych typu JJ, z poliuretanu, jednostronnie otwarty, ze sterownym popychaczem, z funkcją zacisku dl. 43 cm i przewodnikiem pokrytym PTFE, otwory drenujące na całej długości cewnika bo bocznej stronie, CH6, 7CH dl. 24,26,28,30cm
przewodnik 0,035Cał dl. 100cm. Cewnik CH8 dl 26,28,30cm, przewodnik dl. 100cm. Cewnik do utrzymania w moczowodzie do 12miesięcy. Zestaw złożony, gotowy do użycia

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1 cm i mają posiadać linię pozycjonującą co znacznie ułatwia zakładanie cewników.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 163 poz. 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii punkcyjnych jednostopniowych 6Fx26cm, igła 18G 9Fx26cm, igła 15G

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 163 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyków do usuwania złożeń z moczowodu. Koszyki z czterema drutami krzyżującymi się. Obrót główki koszyka poprzez obrót rękojeścią 1:1. Odlączalna rękojeść. W koszykach 2,5 CH rozmiar koszyka 12,5mm a w 3 CH oraz 4 CH rozmiar koszyka 15mm wykonane z nitinolu. Koszyki długość 90 cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część Nr 172 poz. 1,2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Prosimy o dopuszczenie aplikatora harmonijkowego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w aplikatorze harmonijkowym, o pojemności 8,5 g.

Odpowiedź: Tak w pozycji 2.

Część Nr 173 poz. 1

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy o dopuszczenie aplikatora harmonijkowego

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 180 Poz.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.

Odpowiedź: tak.

Część 180 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.

Odpowiedź: tak.

Część 181

Prosimy o dopuszczenie :

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 182

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: tak.

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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 188

Prosimy o dopuszczenie: Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). Objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: tak.

Część 189

Prosimy o dopuszczenie: Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, z drenem 10 cm bez DEHP, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramiennie (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: tak.

Część 192

Prosimy o dopuszczenie:

Stent moczowodowy. Rozmiar 4,8F x 26cm i 28cm – w zależności od potrzeby zamawiającego; z przewodnikiem 0.035in x 150cm. Wykonany z biokompatybilnego materiału umożliwiającego przebywanie w ciele przez 365 dni. Cewnik otwarty/otwarty oraz otwarty/ zamknięty skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą.

Odpowiedź: tak.

Część 203

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czyścika w rozmiarach 50mmx50mmx4mm.

Odpowiedź:tak.

Część 205

Prosimy o dopuszczenie dostarczanego do Państwa obecnie produktu :

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

Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.

5 ml: Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu

umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzielania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.

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

Odpowiedź: tak.

Część 206

Prosimy o dopuszczenie:

Poz. 1

1.Strzykawka o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznej z fiolki w systemie zamkniętym. Strzykawka zaopatrzona w szczelną gumową uszczelkę, uniemożliwiającą wyciek leku. Strzykawka z męskim konektorem tworzy system zamknięty, gwarantujący przepływ min. 150 ml/min. Konektor posiada mechanizm obrotowy, po nakręceniu na strzykawkę, uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Strzykawka w rozmiarze 3 ml.

2.Strzykawka o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznej z fiolki w systemie zamkniętym. Strzykawka zaopatrzona w szczelną gumową uszczelkę, uniemożliwiającą wyciek leku. Strzykawka z męskim konektorem tworzy system zamknięty, gwarantujący przepływ min. 150 ml/min. Konektor posiada mechanizm obrotowy, po nakręceniu na strzykawkę, uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Strzykawka w rozmiarze 5 ml

3. Strzykawka o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznej z fiolki w systemie zamkniętym. Strzykawka zaopatrzona w szczelną gumową uszczelkę, uniemożliwiającą wyciek leku. Strzykawka z męskim konektorem tworzy system zamknięty, gwarantujący przepływ min. 150 ml/min. Konektor posiada mechanizm obrotowy, po nakręceniu na strzykawkę, uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Strzykawka w rozmiarze 10 ml

4. Strzykawka o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznej z fiolki w systemie zamkniętym. Strzykawka zaopatrzona w szczelną gumową uszczelkę, uniemożliwiającą wyciek leku. Strzykawka z męskim konektorem tworzy system zamknięty, gwarantujący przepływ min. 150 ml/min. Konektor posiada mechanizm obrotowy, po nakręceniu na strzykawkę, uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Strzykawka w rozmiarze 20ml

5. Strzykawka o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznej z fiolki w systemie zamkniętym. Strzykawka zaopatrzona w szczelną gumową uszczelkę, uniemożliwiającą wyciek leku. Strzykawka z męskim konektorem tworzy system zamknięty, gwarantujący przepływ min. 150 ml/min. Konektor posiada mechanizm obrotowy, po nakręceniu na strzykawkę, uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Strzykawka w rozmiarze 30ml

6. Strzykawka o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznej z fiolki w systemie zamkniętym. Strzykawka zaopatrzona w szczelną gumową uszczelkę, uniemożliwiającą wyciek leku. Strzykawka z męskim konektorem tworzy system zamknięty, gwarantujący przepływ min. 150 ml/min. Konektor posiada mechanizm obrotowy, po nakręceniu na strzykawkę, uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Strzykawka w rozmiarze 60 ml.

Odpowiedź: tak.

Poz 2

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 przezroczysty, o przepływie min. 150 ml/min, posiadający system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki.

Odpowiedź: tak.

Poz. 3

Korek zamykający bez lateksu DEHP, PCV, kompatybilny z pozycją 1-2 -zatyčka do złącza typu żeńskiego zabezpieczający końcówkę męską.

Odpowiedź: tak.

Poz. 4

Uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki i butelek, z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiole. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Dostęp zabezpieczony koreczkiem domykany ręcznie. Objętość wypełnienia całego systemu 0,27ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu. Stosowany w Państwa placówce.

Odpowiedź: tak.

Poz. 5

Bezigłowe urządzenie do rozpuszczania i pobierania leku z fiolek, tworzące zamknięty system. Umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolek 20 mm do strzykawki, z rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości 100 ml. System automatycznie wyrównuje ciśnienie w trakcie podawania/pobierania. Możliwość użycia min. 500 razy w czasie 7 dni. Przyrząd powinien posiadać minimalną przestrzeń martwą do 0,15 ml. Stosowany w Państwa placówce

Odpowiedź: tak.

Poz. 6

Zamknięty system z portem bezigłowym do pobierania z worków, oraz butelek z odpowietrzeniem zabezpieczonym klapką. Przestrzeń martwa przyrządu - 0,06 ml, Możliwość użycia przez 600 aktywacji. W dystalnej części przyrządu zawór bezigłowy z płaską powierzchnią do dezynfekcji, umożliwiającą bezigłowe dostrzyknięcie i pobranie płynu z worka lub butelki Zawór z minimalną przestrzenią martwą, dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Na boku przyrządu okrągły filtr zabezpieczony klapką Przyrząd pakowany pojedynczo – sterylny

Odpowiedź: tak.

Poz. 7

Zamknięty system z portem bezigłowym do pobierania z worków, oraz butelek z odpowietrzeniem zabezpieczonym klapką. Zawór z minimalną przestrzenią martwą, dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Na boku przyrządu okrągły filtr zabezpieczony klapką Przyrząd pakowany pojedynczo – sterylny.

Przestrzeń martwa przyrządu - 0,06 ml, Możliwość użycia przez 600 aktywacji. W dystalnej części przyrządu zawór bezigłowy z płaską powierzchnią do dezynfekcji, umożliwiającą bezigłowe dostrzyknięcie i pobranie płynu z worka lub butelki

Odpowiedź: tak.

Poz. 8

Zamknięty system z portem bezigłowym do pobierania z worków z wyprofilowany uchwytem na palce. Z jednej strony przyrząd zakończony kolcem ze skrzydełkami ułatwiającymi wbicie do worka i dodatkowym portem bezigłowym z silikonową, samozamykającą się, płaską membraną, z drugiej portem kompatybilnym z każdym zestawem infuzyjnym, zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Możliwość użycia przez 600 aktywacji. Przyrząd dostosowany do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami. Wolny od lateksu, DEHP i części metalowych.

Odpowiedź: tak.

Część 208

prosimy o odpuszczenie:

Poz1

Prowadnice z rdzeniem nitinolowym, giętkie dl. 150 oraz, średnica 0,035” oraz 0,032 (do wyboru przez Zamawiającego). Rdzeń z nitinolu zapewnia doskonałą odporność na zgięcie i wysoką stabilność rotacyjną. Bardzo dobra widzialność w gabinecie endoskopii dzięki czarnej, osłonie. Powłoka hydrofilna zapewnia doskonale własności poślizgowe. Wysoka nieprzepuszczalność promieni rtg. Prosta lub zakrzywiona końcówka (dostępna w wersji standardowej lub miękkiej o długości końcówki Miękkiej 3cm Gładkie przejście między trzonem i giętką, bezpieczną końcówką. W dyspenserze z adapterem Luer-lock i końcówką wprowadzającą. Sterylne, do jednorazowego użytku. Nie zawierają lateksu

Odpowiedź: tak.

Poz 2

Prowadnice z rdzeniem nitinolowym, sztywne dl. 150, średnica 0,035" Rdzeń z nitinolu zapewnia doskonałą odporność na zgięcie i wysoką stabilność rotacyjną. Bardzo dobra widzialność w gabinecie endoskopii dzięki czarnej, osłonie. Powłoka hydrofilna zapewnia doskonale własności poślizgowe. Wysoka nieprzepuszczalność promieni rtg. Prosta lub zakrzywiona końcówka Dostępny w wersji prostej lub zagiętej oraz klasycznej lub Extra sztywnej. Długości końcówki Miękkiej 3cm. Gładkie przejście między trzonem i giętką, bezpieczną końcówką. W dyspenserze z adapterem Luer-lock i końcówką wprowadzającą. Sterylne, do jednorazowego użytku. Nie zawierają lateksu

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 35

Pytanie nr 1 – dotyczy część 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha wizytacyjnego wykonanego z przewiewnej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m². Rękaw fartucha zanokczony elastyczną, nieuciskającą gumką, w tali i przy szyi wiązany na troki. Rozmiar uniwersalny 120x140cm. Opakowanie a' 100 sztuk.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 2 – dotyczy część 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie do oceny jakości 1 opakowania fartuchów a'100 sztuk?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 3 – dotyczy część 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski medycznej typu IIR zgodnie z EN 14683:2019+AC?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 4 – dotyczy część 74

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski medycznej typu IIR zgodnie z EN 14683:2019+AC?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 5 – dotyczy część 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ochraniaczy na obuwiu wykonanych z niebieskiej tłoczonej folii CPE o grubości 30 mikronów, ochraniacze ściągnięte bezlateksową gumką obszytą ultradźwiękowo.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 6 – dotyczy część 86

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony na przewody o wymiarach 15 x 250 cm z 1 zintegrowanym przylepcem oraz 2 elastycznymi pierścieniami bezlateksowymi?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7 – dotyczy część 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła o wymiarach 120 x 220 cm wykonanego z włókniny typu SPUNBOND o gramaturze 28g/m²?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8 – dotyczy część 172 poz. 1-2

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

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyliny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) w pozycji 1 oraz 6ml (6g) w pozycji 2?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 9 – dotyczy część 173

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

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydy (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 10 – dotyczy zapisów SWZ

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający odstąpi o wymogu złożenia przedmiotowego środka dowodowego, tj. „świadczenia homologacji pojazdu skompletowanego (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części (Dz.U. z 2015 r. poz. 1475), lub dopuszczenie jednostkowe” w przypadku oferowania asortymentu będącego wyrobem medycznym lub środkiem ochrony indywidualnej.

Odpowiedź: zapis został zawarty przez pomyłkę. Zamawiający odstepuje od wymogu złożenia w/w dokumentu.

Uczestnik 36

Dotyczy SWZ i wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o usunięcie lub doprecyzowanie, którego pakiet dotyczy wymóg przedłożenia „świadczenia homologacji pojazdu skompletowanego (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części (Dz.U. z 2015 r. poz. 1475), lub dopuszczenie jednostkowe”.

Odpowiedź: Zamawiający omyłko zawarł powyższy zapis. Jednocześnie usuwa w/w zapis.

Dotyczy Część 38.

Poz. 1

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 2

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 3

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 4

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 5

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowe antybakteryjnego i antywirusowego, sterylnego, mechanicznego spełniające funkcję wymiennika ciepła i wilgoci (bez dodatkowego wydzielania wymiennika) o skuteczności filtrowania wobec wirusów i bakterii >99,999%, objętości oddechowej >200ml, skuteczności nawilżania przy VT=500ml 23mg H₂O/l, oporze 3,6cm H₂O przy 60l/min?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 7

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Część 68

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek anestezyjologicznych posiadających przezroczysty korpus, wykonany z polipropylenu, z wytłoczonym oznaczeniem rozmiaru w górnej części maski. Kopuła maski gładka (bez dodatkowych elementów kolorystycznych i wytłoczeń). Mankiet maski wykonany z termoplastycznego elastomeru (TPE), z wewnętrznym żebrowaniem w okolicach nosa pacjenta. Żebrowanie usztywnia mankiet w newralgicznej części zapewniając maksymalną szczelność bez konieczności wywierania dużego nacisku. Mankiety w różnych kolorach, w zależności od rozmiaru maski, dla łatwej identyfikacji.

Maska pozbawiona pierścienia mocującego. Złącze 22mm. Maksymalna wewnętrzna objętość maski:

Rozmiar 0 – 39ml

Rozmiar 1 – 56ml

Rozmiar 2 – 80ml

Rozmiar 3 – 112ml

rozmiar 4 - 123ml

rozmiar 5 - 178ml

rozmiar 6 – 216ml

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 2-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki ustno-gardłowej Guedela, jednoelementowej, wykonanej z termoplastycznego elastomeru, z atraumatyczną, elastyczną końcówką zmniejszającą ryzyko urazu? Dostępne w rozmiarach:

000 – 3.5cm

00 - 5.0cm

0 – 5.5cm

1 – 6.5cm

1.5 – 7.0cm

2 – 8.0cm

3 – 9.0cm

4 – 10.0cm

5 – 12.0cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie resuscytatora dla noworodków, dzieci lub dorosłych. W skład zestawu wchodzi: maska, dren tlenowy i rezerwuar tlenowy. Wszystkie elementy w jednym opakowaniu – data ważności na opakowaniu. Objętość

worka dla dorosłych 1500 ml, dla dzieci 550 ml, dla noworodków 280 ml. Limit ciśnienia: dorośli – 40 cm H₂O, dzieci – 40 cm H₂O, noworodki – 40 cm H₂O. ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Część 69

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski nadkrtaniowej wyposażonej w nienadmuchiwany, żelowy mankiet umożliwiający szybki założenie i skuteczne uszczelnienie bez konieczności regulacji ciśnienia w mankiecie. Maskę posiada zintegrowany kanał gastryczny oraz bloker zgryzu zapobiegający zamknięcie światła rurki. Możliwość wykonania intubacji. Znacznik położenia. Możliwość stosowania w MRI. Nie zawiera lateksu, PCV i ftalanów. Dostępna w rozmiarach 1 (bez kanału gastrycznego), 1.5, 2, 3, 4, 5.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski krtaniowej jednorazowego użytku z PCV, do wentylacji pacjenta z zabezpieczeniem w postaci wzmocnionego koniuszka, co ogranicza podwijanie się mankieta podczas zakładania maski? Dren inflacyjny zintegrowany z rurką wychodzącą z niej przy jej końcu. Maskę posiada oznaczenia rozmiaru, zakresu wagowego na rurce oraz objętości mankieta na rurce. Na opakowaniu znajduje się oznaczenie, że maska jest wolna od lateksu i ftalanów, DEH, sterylna, pakowana w usztywnione opakowanie folia papier. Posiada zabezpieczenie na baloniku pilotowym. Dostępna w rozmiarach od 1.0 do 5.0 (1; 1.5; 2; 2.5; 3; 4; 5) od <5kg do 70+kg.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Część 118

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurki ustno gardłowej Guedela, jednoelementowej, wykonanej z termoplastycznego elastomeru, z atraumatyczną, elastyczną końcówką zmniejszającą ryzyko urazu? Dostępne w rozmiarach:

000 – 3.5cm

00 - 5.0cm

0 – 5.5cm

1 – 6.5cm

1.5 – 7.0cm

2 – 8.0cm

3 – 9.0cm

4 – 10.0cm

5 – 12.0cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Część 174

Poz. 1

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

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Część 30

Pytanie 1

Aby precyzyjnie dobrać dla Państwa sprzęt prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga Elektrody EKG neonatologiczne wyposażone w przewód 3-odprowadzeniowy z odprowadzeniami DIN, radioprzeziarne, materiałowe, IEC, rozm. 22x22, kodowane kolorystycznie żółty, czerwony, zielony. Kwadratowe, 3 szt. na pasku w opakowaniu oraz dł. kabelków ok.65 cm?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Część 83

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okularków do fototerapii noworodków renomowanej amerykańskiej firmy, jednopacjentowe, czyste mikrobiologicznie, pakowane indywidualnie. Wykonane z delikatnego opatentowanego materiału typu Velcro, zapinane na rzep na potylicy, z dodatkowymi uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Zapewniającą 100% ochronę przeciwko promieniom UV. Wykonane z jednego kawałka materiału. Na okularkach znajduje się kolorowe oznaczenie rozmiaru co ułatwia dobór produktu

dostępne w trzech rozmiarach – Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, kolor turkusowy, Wcześnieiki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, kolor granatowy.



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga okularki wykonane z materiału przepuszczającego promienie lecznicze jednak z dodatkową ochroną oczu na poziomie 99,9% potwierdzone niezależnymi badaniami?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Część 160

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuści linie do pomiaru ciśnienia krwi metoda krwawą renomowanej amerykańskiej firmy ICU (dawny Abbott Hospira) Zestaw z przetwornikami jednorazowymi do inwazyjnego monitorowania ciśnienia krwi. Jeden przetwornik. Całkowita długość linii ciśnieniowej 152cm; linia przezroczysta. Przetwornik zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe nie wymagająca dodatkowych eliminatorów. Przetwornik Pakowane pojedynczo, sterylne, apirogenne i nie zawierające lateksu. Kompatybilny z modułowym monitorem pacjenta BeneView T8 za pomocą – kabel 12-stykowy IBP z połączeniem bezpinowy. W przypadku innego połączenia dostarczymy odpowiednie przewody.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego podanie ilości monitorów BeneView T8 na których będą stosowane przetworniki celem w kalkulowania do ceny okablowania?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 37

Pakiet 38:

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, elektrostatyczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów nie mniejszej 99,999%, skuteczność filtracji względem NaCl w standardzie zakres objętości oddechowych ograniczony do zakresu 150 – 1000ml z portem kapno, utrata wilgoci przy VT=500ml wynosząca 6,77mg H₂O/L, skuteczność nawilżania nie niższa niż 38.8mg H₂O/L przy VT 500ml, opór przepływu 1.8 cm H₂O przy 60L/min.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, elektrostatyczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów 99,999%, skuteczność filtracji względem NaCl w standardzie zakres objętości oddechowych ograniczony do zakresu 150 – 1000ml, z portem kapno, utrata wilgoci przy VT=250ml 6.07mg H₂O/L, skuteczność nawilżania nie niższa niż 37.9mg H₂O/L przy VT250ml, opór przepływu 2.1cm H₂O przy 60L/min.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, elektrostatyczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem

bakterii i wirusów 99,99%, skuteczność filtracji względem w standardzie, zakres objętości oddechowych ograniczony do zakresu 50 - 250ml, z portem kapno, opór przepływu 1.4 cm H₂O przy 10L/min.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, elektrostatyczny, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów 99,999%, zakres objętości oddechowych ograniczony do zakresu 150 – 1000ml, z portem kapno, opór przepływu 1.6 cm H₂O przy 60L/min

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, elektrostatyczny, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów 99,999%, zakres objętości oddechowych ograniczony do zakresu 150 – 1000ml, z portem kapno, opór przepływu nie wyższy niż 1.9cm H₂O przy 30L/min

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, mechaniczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów 99,9999%, skuteczność filtracji względem NaCl w standardzie, zakres objętości oddechowych ograniczony do zakresu 300 – 1200ml, z portem kapno, utrata wilgoci przy VT=500ml wynosząca 6.90 mg H₂O/L, skuteczność nawilżania 37.1mg H₂O/L przy VT500ml, opór przepływu 2,6cm H₂O przy 60L/min.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck wymiennik ciepła i wilgoci - tzw. sztuczny nos - do rurek tracheostomijnych, jednoelementowy z portem do podawania tlenu, dedykowany dla pacjentów o masie ciała > 15kg, wydajność nawilżania 32.42mg H₂O/L przy VT 500ml, opór przepływu nie wyższy niż 0,25cm H₂O przy 30L/min.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 39:

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck lepszy bo celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; objętość oddechowa 150-1000ml; opór przepływu: 60 l/min.2,1 cm H₂O ; masa 21g; przestrzeń martwa 26ml; nawilżanie: 31mg H₂O/l przy V_t=250ml, 30mg H₂O /l przy VT=500ml; złącza 15M-15F/22M; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; bez ftalanów; bez lateksu

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck oddechowy elektrostatyczny do długich zabiegów operacyjnych z wymiennikiem ciepła i wilgoci: kompatybilność z używanymi aparatami do znieczulania; elektrostatyczny z portem kapno; wydzielony od warstwy filtrującej celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność filtracji bakteryjnej min. 99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej min. 99,999%; zakres objętości oddechowej 150-1000ml; wydajność nawilżania min. 37,0 mg H₂O/litr przy VT=500ml; opór przepływu 1.8 cmH₂O przy 60l/min; przestrzeń martwa 35 Ml; złącza 22M/15F-22F/15M; waga 31 gr; czas pracy/wydajność 24h; termin ważności ponad 2 lata od daty dostawy; sterylny

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości filtr firmy TELEFLEX/ Gibeck oddechowy elektrostatyczny do krótkich zabiegów operacyjnych: kompatybilność z używanymi aparatami do znieczulania, elektrostatyczny z portem kapno, skuteczność filtracji bakteryjnej min 99,9999%, skuteczność filtracji wirusowej min 99,999%, zakres objętości oddechowej 150-1000ml, opór przepływu 1.6 cmH₂O przy 60l/min, przestrzeń martwa 26 ml, złącza 22M/15F-22F/15M, waga 22g, czas pracy/wydajność 24h, termin ważności co najmniej 2 lata od daty dostaw, sterylny

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 67: Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości łyżkę RUSCH światłowodową, jednorazową, typu MILLER posiadają wytrzymały zatrzask zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowod częściowo osłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło, spełniająca resztę wymaganych parametrów w 100%

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości łyżkę RUSCH światłowodowa, jednorazową, typu McIntosh. Rozmiary 0-4 wraz z wytrzymałym zatraskiem zapewniający trwale mocowanie w rękojeści. Światłowod częściowo osłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło, spełniająca resztę wymaganych parametrów w 100%

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści wysokiej jakości rękojeść RUSCH światłowodowa wykonaną z wytrzymałego stopu plastiku koloru zielonego posiadającą średnice 29 mm oraz pewny uchwyt w dłoni w postaci frezów poprzecznych i pionowych, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?

Odpowiedź: tak.

Pakiet 161

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do kaniulacji dużych naczyń firmy ARROW zakładane metodą SELDINGERA: cewnik z poliuretanu, widoczny w RTG, igła do nakłucia naczynia adekwatna do rozmiaru, przewodnik z zakończeniem typu „J”, rozszerzacz, strzykawka, dodatkowe skrzydełka z zaciskiem do stabilizacji cewnika. W rozmiarach: 1 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń jednokanałowy – sterylny 2F (22Ga)x 10 cm 2 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń jednokanałowy – sterylny 3F(20Ga)x 12 cm 3 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń jednokanałowy – sterylny rozmiar zbliżony do 3F (16Ga)x 30 cm 4 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń dwukanałowy – sterylny 5Fx 13 cm 6 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń dwukanałowy – sterylny 7Fx 16 cm ARROW posiadający w swoim składzie prócz tego co w standardzie, rewelacyjną przewodnicę nitinolową, strzykawkę z otworem w tłoku do bezkrwawej lokalizacji naczynia oraz tępą igłę do weryfikacji rodzaju naczynia krwionośnego (tętnica czy żyła) 7 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń dwukanałowy – sterylny 7Fx 20 cm 8 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń trzykanałowy – sterylny 7Fx 16 cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w części 9 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik typu Pezzner - wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu, odpornego na załamania i skręcanie. Atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna końcówka ułatwiająca wprowadzenie cewnika. Wyposażony w cztery boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach. Typ i rozmiar zgodnie z opisem. Pakowany prosto (Próbka CH32 – 2szt.)?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w części 54 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik moczowodowy z zakończeniem cylindrycznym (typ NELATON), 2 oczka drenujące po przeciwnych stronach oddalone od siebie niecały centymetr, długość min. 70cm, wykonany z materiału PCV mięknącego w ciele pacjenta pod wpływem temperatury, skalowany co 1cm, mandryn (popychacz) wykonany ze stali nierdzewnej; rozmiary: od 4CH do 8CH – zależności od potrzeb zamawiającego (Próbka 2 szt.)?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w części 192 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Stent moczowodowy. Rozmiar 4,8F x 26cm i 28cm – w zależności od potrzeby zamawiającego; z przewodnikiem 0.035in x 150cm z końcówką 3cm. Długość mierzona od pętli do pętli. Wykonany z biokompatybilnego materiału umożliwiającego przebywanie w ciele przez 365 dni. Niskoprofilowy z większym wewnętrznym światłem dla poprawy stosunku ID/OD. (Próbka 1 sztuka), typu otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w części 192 oczekuje popychacza 45 cm czy 90cm do URS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje.

Zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie na jakiej podstawie będzie oceniana jakość w części 202. W załączniku nr 5 nie ma określonej ilości wymaganych próbek.

Odpowiedź: j.w. 12/14 Ch balon 3 ml długość 240 mm lub 410mm w zależności od potrzeb zamawiającego (Próbka 2 sztuki)

Zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie na jakiej podstawie będzie oceniana jakość w części 39. W załączniku nr 5 nie ma określonej ilości wymaganych próbek.

Odpowiedź: Pozycja 3 (Próbka 10sztuk)

Uczestnik 38

Dotyczy zapisu §2 ust. 1 wzoru umowy

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

Wyroby będące przedmiotem zamówienia w zadaniu **nr 193** dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych , odpowiednio po 20 sztuk (dwunastogodzinny zestaw wkładów do podawania środka kontrastowego), 50 sztuk (jednorazowy sterylny dren pacjencki) oraz 20 szt. (Złącze niskiego ciśnienia.) Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań (konfekcjonowanie).

W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych, np. poprzez dodanie odpowiedniego zapisu w § 2 ust. 1 wzoru umowy: „**Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).**”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Uczestnik 39

Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 4 poz. 1-5

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników do karmienia jałowych z zatyczką pakowane w standardowe opakowanie czyli zwinięty w spiralę gdzie po wyjęciu z opakowania cewnik jest na tyle miękki, że po wyjęciu cewnik jest prosty spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy Części nr 19 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenów kehr wykonane z latexu naturalnego, , jednorazowego użytku, jałowe, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane podwójnie folia / folia – papier

Cewnik T-Kehr występuje w rozmiarach CH 12 do CH 26 długość ramion 16/38 cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dotyczy Części nr 56, 57

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 4 dotyczy Części nr 88 poz. 10

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 5 dotyczy Części nr 101 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 6 dotyczy Części nr 101 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 7 dotyczy Części nr 101 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 8 dotyczy Części nr 97 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9 dotyczy Części nr 123 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z podwójnym zabezpieczeniem tłoka przed wypadnięciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 10 dotyczy Części nr 123 poz. 1-4

Czy Zamawiający będzie wymagał strzykawek z rozszerzoną skalą o minimum 20%, co pozwala na szersze wykorzystanie strzykawek o mniejszej pojemności i dzięki czemu zmniejszy zrzucie strzykawek o większej pojemności (droższych strzykawek)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 11 dotyczy Części nr 125 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 10 ml z skalą co 0,5 ml spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 12 dotyczy Części nr 148 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga worków do zbiórki moczu z białą tylną ścianą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 13 dotyczy Części nr 148 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worków do zbiórki moczu z skalą pomiarową co 100 ml spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 14 dotyczy Części nr 149 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie worków do zbiórki moczu z skalą pomiarową co 100 ml spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 15 dotyczy Części nr 150 poz. 1

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

Prośbę swą kierujemy ponieważ z naszego doświadczenia wiemy, że pianka występująca na łączeniu woreczka ze skórą dziecka powoduje przeciekanie moczu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16 dotyczy Części nr 154 poz. 1

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 17 dotyczy Części nr 180

Czy Zamawiający w części 180 wymaga pompy elastomerowej podającej wlew w systemie zamkniętym tj. bez filtrów powietrza na przebiegu linii? Taki wymóg zwiększa bezpieczeństwo pacjenta i gwarantuje szczelność systemu nawet w wilgotnym otoczeniu (w przypadku zawilgocenia lub zmoczenia filtra zawartość pompy elastomerowej będzie przez niego wyciekć).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 18 dotyczy Części nr 180

Czy Zamawiający w części 180 wymaga bezpłatnego dostarczania pokrowców na infuzory, chroniące pompy elastomerowe przed zmianami temperatur oraz gwarantujące pacjentom komfortową i dyskretną podaż leku?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19 dotyczy Części nr 17 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenów o średnicy CH25.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 20 dotyczy Części nr 37 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego fartuchów wykonanych z folii PE o wymiarach ok. 80x125 cm?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 21 dotyczy Części nr 42 poz. 7-8

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 7-8 igieł j.u krótko ściętych? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 22 dotyczy Części nr 84 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie opaski identyfikacyjnej dla dzieci z rozróżnieniem kolorystycznym ze względu na płeć dziecka (różowe dla dziewczynek, niebieskie dla chłopców?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 23 dotyczy Części nr 76 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z sztywnym łącznikiem? Przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 24 dotyczy Części nr 77 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z sztywnym łącznikiem? Przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 25 dotyczy Części nr 90 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 2000ml?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 26 dotyczy Części nr 94 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga informacji na opakowaniu jednostkowym o maksymalnej pojemności resztkowej zalegającej w drenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 27 dotyczy Części nr 95

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z przedłużaczem o średnicy 3mm ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 28 dotyczy Części nr 102 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 29 dotyczy Części nr 102 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 30 dotyczy Części nr 102 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji przyrządów pakowanych wraz z workiem do osłony przed światłem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 31 dotyczy Części nr 123 poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania strzykawek z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 32 dotyczy Części nr 124

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką ściętą pod kątem 90%?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 33 dotyczy Części nr 124

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z podwójną skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 34 dotyczy Części nr 45 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 45 poz. 1 dla igieł o rozmiarach 18G i 22G dopuści zaofiarowanie igieł bez prowadnic?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35 dotyczy Części nr 45 poz. 8

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36 dotyczy Części nr 45 poz. 9

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37 dotyczy Części nr 167 poz. 1

Czy Zamawiający w pak 167 poz. 1 będzie wymagał, aby zestaw posiadał system mocujący filtr do skóry pacjenta (umożliwiający przy tym obrót filtra o 360 stopni)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 38 dotyczy Części nr 167 poz. 1,

Czy Zamawiający w pak 167 poz. 1 będzie wymagał, aby igła zewnątrzoponowa posiadała skrzydełka ułatwiające trzymanie igły na stałe zintegrowane z uchwytem igły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 39 dotyczy Części nr 161 poz. 1, 2, 3

Prosimy o wyjaśnienie czy opisane wkłucia są typem wkłuć zakładanych wg. metody Seldinger-a czy ECC (neonatologiczne)?

Odpowiedź: Metodą ECI.

Pytanie nr 40 dotyczy Części nr 161 poz. 1, 2, 3

Zwracamy się o rozważenie wyłączenia wskazanych pozycji do odrębnego pakietu co zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi uzyskanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41 dotyczy Części nr 161 poz. 6, 8

Prosimy o dopuszczenie wkłuć o 1 cm. dłuższych t.j dl. 16cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42 dotyczy Części nr 161 poz. 7

Zwracamy się zapytaniem czy próbki do wskazanej pozycji mogą być produktem zawierającym w swym składzie w pełni oczekiwany przedmiot zamówienia lecz nie do użytku - " produkt do prezentacji "

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy V_t=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 26 ml, masa 18 g, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 32 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 38 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 31 mgH₂O przy V_t=50 ml, waga 9 g, przestrzeń martwa 8 ml, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 38 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, walidowany w kierunku WZW, HIV, Tbc, bez wymiennika ciepła i wilgoci, o przestrzeni martwej 32 ml i masie 23 g, dla objętości oddechowej 150-1200 ml, oporach przepływu 0,6 cm H₂O przy 30 l/min, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 38 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 31 mgH₂O przy V_t=50 ml, waga 9 g, przestrzeń martwa 8 ml, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 38 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy V_T=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylny, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 38 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samodzielnym portem do odsysania, przeznaczony dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, sterylny?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 41

część 58 Prosimy o dopuszczenie prześcieradła w rozmiarze 160x210.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

część 59 Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic z półokrągłym wycięciem pod szyją, zawiązywana na dwie pary krótkich troczków, bez dodatkowego długiego paska stanowiącego wiązanie w pasie?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

część 60 Czy Zamawiający dopuści koszulę o długości min. 110cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

część 72 Czy Zamawiający dopuści półmaskę z mocowaniem na uszy za pomocą elastycznej gumki?

Odpowiedź: tak

część 73 Czy Zamawiający dopuści maskę typu IIR?

Odpowiedź: tak.

część 74 Czy Zamawiający dopuści maskę typu IIR?

Odpowiedź: tak.

część 86 Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 14x250cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

część 148 Czy Zamawiający dopuści skalę co 100ml?

Odpowiedź: tak.

część 172 Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 11ml?

Odpowiedź: tak w poz. 1.

Pytanie do wszystkich części Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek np. do 1 opakowania w przypadku wymagania opakowań i do 1 sztuki w przypadku wymagania sztuk.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie do SIWZ: „Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą. Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

części nr 36: Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze min. 115x130??

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 42

Część 13, poz.1

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniyny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dl. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: tak.

Część 36,

- Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?
- Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?
- Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
- Czy zamawiający dopuści fartuch o wymiarach:
 - Mankiet 5 cm
 - Długość całkowita 108 cm
 - Szerokość w pasie ok. 63 cm x 2 mierzone na płasko

- o Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 37

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 200 szt, w opakowaniu zbiorczym – roli, z możliwością wyciągnięcia/oderwania pojedynczej sztuki.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 85, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści worki o wymiarach jak w swz +/- 5%?

Odpowiedź: tak.

Część 87

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

Odpowiedź: tak.

Część 97

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

Odpowiedź: tak.

Część 101

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 102

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 103

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 148

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

Odpowiedź: tak.

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu 2 litry z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź: tak.

część 150

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

Odpowiedź: tak.

Część 153

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź: tak.

Część 162

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok. 5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm, worek na wydzielinę ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, szaszetka środka myjącego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 199

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

Odpowiedź: tak.

Część 201

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

Odpowiedź: tak.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Uczestnik 43

Część 36, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania fartucha w rozmiarze uniwersalnym (115x137cm). Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź: tak.

Część 135, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania uchwytu na przewody samoprzylepny, jałowy, jednorazowy. Rozmiar 2,5 x 20/24 cm.

Odpowiedź: Tak.

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie w § 7 wzoru umowy zapisu umożliwiającego stronom rozwiązanie umowy z 3 miesięcznym okresem wypowiedzenia. Proponujemy wprowadzenie następującego zapisu: „Każda ze stron może wypowiedzieć umowę z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.”

Należy zauważyć, że w przypadku umów długoterminowych zawieranych na okres 1 - 2 lat w momencie zawierania umowy strony nie są w stanie przewidzieć wszystkich okoliczności oraz czynników mogących mieć negatywny wpływ na wykonywanie zobowiązań umownych dla każdej ze stron, jak również w sposób kompleksowy i wyczerpujący uregulować procedury postępowania w takich wypadkach. Wprowadzenie możliwości rozwiązania umowy za wypowiedzeniem ma na celu stworzenie podstaw prawnych do zakończenia stosunku prawnego pomiędzy stronami, jeżeli z określonych powodów nie są one zainteresowane dalszym kontynuowaniem współpracy na dotychczasowych warunkach. Mając na względzie dynamikę życia gospodarczego, czyli pojawianie się nowych technologii wykonywania zamówień, czy też nowych środków, może po kilku latach dojść do sytuacji, gdy jedna ze stron w tym również zamawiający będzie chciał skorzystać z jednostronnego uprawnienia do zakończenia umowy przed upływem jej obowiązywania. Obowiązujące przepisy ustawy prawo zamówień publicznych nie zawierają w tym zakresie żadnych zakazów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wzoru umowy następującego paragrafu:

- „1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 6 wzoru umowy proponowanego zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych niniejszej umowie oraz różnicy wynikającej z zakupu interwencyjnego z powodu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 44

Prosimy o akceptację 30-dniowego terminu płatności, co umożliwi nam złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wprowadzi do wzoru umowy dodatkowe zapisy w paragrafie 7 pkt. 5 o treści: "działanie siły wyższej, rozumianej jako wystąpienie zdarzenia nadzwyczajnego, zewnętrznego, niemożliwego do przewidzenia i zapobieżenia, którego nie dało się uniknąć nawet przy zachowaniu najwyższej staranności, a które uniemożliwia Wykonawcy wykonanie jego zobowiązania w całości lub części (pod pojęciem siły wyższej rozumie się w szczególności zdarzenia i okoliczności takie jak: klęska żywiołowa (w szczególności: huragan, tornado, trąba powietrzna, trzęsienie ziemi, powódź, pożary o katastrofalnych rozmiarach), działania wojenne, wojna cybernetyczna, powstanie, rewolucja, zamieszki, terroryzm, awaria nuklearna, strajk spowodowany przez inne osoby, nie związane z realizacją umowy, stan zagrożenia życia i zdrowia spowodowany epidemią)"

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 45

dotyczy zał. 2 i 3

w punkcie II "zawartość oferty" piszą Państwo o konieczności załączenia do oferty formularza parametrów wymaganych (zał. 2) i punktowanych (zał. 3) ale nie załączają Państwo załączników o tej nazwie do postępowania. Mam prośbę o wyjaśnienie.

Odpowiedź: wpis o tej treści jest omyłką pisarką. Zamawiający odstępuje od w/w zapisów.

Uczestnik 46

Część nr 28 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozmiarze 42 x 45 mm okrągłej z języczkiem ułatwiającym aplikację, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: tak.

Część nr 28 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątnej o wymiarach 44 x 30 mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 28 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody przeznaczonej do badań Holtera o rozmiarze 40 x 55 mm, przy pozostałych parametrach bez zmian. Różnica w rozmiarze 1-2mm nie powinna stanowić dla Zamawiającego żadnej różnicy w użytkowaniu elektrody.

Odpowiedź: tak.

Część nr 28 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o średnicy 36mm wyposażonej w języczek do mocowania elektrody bez nacięcia i otworu do mocowania kabla. Zapis odnośnie mocowania został chyba omyłkowo dopisany do tej elektrody, która mając tak mały rozmiar i okrągły kształt nie może być wyposażona w wymagane nacięcia i otwory (powyższy zapis został chyba omyłkowo przepisany z pozycji nr 2 tego pakietu)

Odpowiedź: tak.

Część nr 28 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: tak.

Część nr 30 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody o wymiarach 23mm x 23mm w kształcie kwadratu z zaokrąglonymi rogami, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 47

Pytanie 1 Pakiet 157

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie zestawów drenażowych jałowy, jednorazowy; 1-butłowy (plastikowy), 2-butłowy (plastikowy), 1-butłowy (plastikowy) pediatryczny, 2-butłowy (plastikowy) pediatryczny, do usuwania powietrza i płynów z jamy opłucnej. KLP jednorazowego użytku o całkowitej pojemności 3,7L - możliwość wykorzystania jako drenażu czynnego lub biernego, komora kolekcyjna wykonana z tworzywa sztucznego odpornego na uderzenia o pojemności 3000ml pełniąc jednocześnie funkcję zastawki podwodnej oraz komory regulacji siły ssania o regulacji podciśnienia w zakresie 0-25 cmH₂O, komora z funkcją regulacji próżni o pojemności 700ml, dren łączący odporny na zginanie wykonany z miękkiego samouszczelniającego się materiału o długości 1500mm i wewnętrznym przekroju 7mm, dren zabezpieczony spiralą zabezpieczającą przed zatamowaniem wydzieliny, dren łączący do próżni o dł. 385mm i przekroju 7mm, uniwersalny łącznik schodkowy do katetera komplet haków

umożliwiających powieszenie drenażu, kolnierz mocujący butle z możliwością rozłączenia i umieszczenia butli w specjalnych stojakach, sterylne. Łatwość opróżniania zestawu.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 178

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 178 pozycja 1 klipsów tytanowych roz. M oraz w pozycji 3 klipsów tytanowych roz. L pakowanych po 6 szt. klipsów w magazynku.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 48

SWZ, zawartość oferty

Prosimy Zamawiającego o informację, czy do oferty należy załączyć **dokumenty dopuszczające** wyroby medyczne do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 186 z późn. zm.), czy też **oświadczenie** że oferowane w przetargu wyroby są dopuszczone do obrotu na terenie RP i spełniają wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (DZ. U. 2017 poz. 211 ze zm.) oraz, że wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na każde żądanie Zamawiającego kopii aktualnych dokumentów potwierdzających zgodność oferowanych wyrobów z odnoszącymi się do nich wymaganiami zasadniczymi (tj. deklaracja zgodności wytwórcy oraz certyfikat jednostki notyfikowalnej)?

Odpowiedź: należy dostarczyć oświadczenie.

SWZ, kryterium „termin dostawy”

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie warunków oceny wg. kryterium termin dostawy (czy nie zaszła omyłka pisarska w SWZ – wpisano „okres udzielenia gwarancji”):

1. 2 dni robocze -10pkt.
2. 3 dni robocze -5pkt
3. 4 dni robocze -0pkt.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli termin dostawy.

Część nr 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem cząsteczkowym 5µm, posiadający ostry kołec biorczy umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności oraz szczelną zatyczkę samozatraskową zabezpieczającą łącznik przed zanieczyszczeniem, bez zastawki bezzwrotnej?

Odpowiedź: tak.

Część nr 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania dróg oddechowych w rozmiarze CH12/500mm?

Odpowiedź: tak

Część nr 8, pozycja 1-8

Czy Zamawiający odstąpi do wymogu zmrożonej powierzchni?

Odpowiedź: tak

Część nr 12, część 13, część 36, część 37

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 13

Czy Zamawiający dopuści czepek wiązany na troki?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 13

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 14, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny wykonany ze 100% silikonu posiadające sześć dużych specjalnie wyprofilowanych atraumatycznych otworów drenujących, w rozmiarze CH 24/50 cm, CH 30/50 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: tak.

Część nr 19, pozycja 1

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do drenażu klatki piersiowej ostro zakończone, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 36

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

Odpowiedź: tak

Część nr 36

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL (obwód 150cm +/-2cm x długość 125cm +/-2cm)?

Odpowiedź: tak.

Część nr 36

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 37

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 22G 0,7x40 mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 43, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 22G 0,7x75 mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 43, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 20G 0,9x90 mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 53, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści katater wykonany z poliamidu?

Odpowiedź: tak.

Część nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 4112 pełnych opakowań?

Odpowiedź: tak.

Część nr 57, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków z pokrywą w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 112 pełnych opakowań?

Odpowiedź: tak.

Część nr 58

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

Odpowiedź: tak

Część nr 59, część 60, część 70, część 71, część 72, część 97, część 121

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 5 sztuk?

Odpowiedź: tak.

Część nr 60

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 60

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 SWZ.

Część nr 76, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem i drenem, nebulizator o pojemności 8 ml (skalowany co 1 ml), pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: tak.

Część nr 79 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 12cm x 20 cm, gramaturze 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'24 sztuki z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 osobach. Opakowanie foliowe, pakowanie próżniowe zmniejszające objętość przechowywanych myjek.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 79 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 20cm x 20cm, gramaturze 100g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 osobach. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 83 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne w kształcie litery Y, dzięki czemu nie przesuwają się podczas fototerapii, wykonane z miękkiego materiału, zmniejszającego ryzyko podrażnienia delikatnej skóry dziecka, bez lateksu, w rozmiarach: D 200-280mm, M340-340mm, L 300-400mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 87, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a'144 sztuki z przeliczeniem do 105 pełnych opakowań?

Odpowiedź: tak.

Część nr 96, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 15 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: tak.

Część nr 98, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przewód do cytoskopu podwójny posiadający w zestawie osobno pakowaną przedłużkę wykonaną z miękkiego silikonu, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: tak.

Część nr 101, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą o długości całkowitej komory kroplowej 60mm i długości komory kroplowej w części przezroczystej 55mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: tak.

Część nr 101, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą o długości całkowitej komory kroplowej 50mm i długości komory kroplowej w części przezroczystej 45mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 102, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą o długości całkowitej komory kroplowej 60mm i długości komory kroplowej w części przezroczystej 55mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: tak.

Część nr 104, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji o następujących parametrach:

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

Odpowiedź: tak

Część nr 105, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści regulator zależny od drenu?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 105, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podaży cytostatyków?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 105, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści regulator z podwójną skalą lepkości: Regulacja w zakresie 5-250 ml/h pozwala na podawanie płynów o niskiej lepkości (do 10%) np. soli fizjologicznej, Regulacja przepływu z wykorzystaniem drugiej skali (od 5 do 200 ml/h) umożliwia infuzję roztworów o wysokiej lepkości (od 10% do 40%)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 106, pozycja 1-11

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości umożliwiającym kontrolę położenia rurki w postaci półpiersiemi? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak

Część nr 107, pozycja 1- 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 3,0 (w miejsce 2 i 2,5)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 108, pozycja 1-13

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości umożliwiającym kontrolę położenia rurki w postaci półpiersiemi? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak

Część nr 110, pozycja 1-12

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podwójnym znacznikiem głębokości umożliwiającym kontrolę położenia rurki w postaci półpiersiemi? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak

Część nr 112, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną bez mankietu w rozmiarach od 3,5 do 5,5? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 113, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną z mankiem niskociśnieniowym posiadającą wyraźne oznaczenie rozmiaru na skrzydełkach, w rozmiarach 4,0 do 10,00? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 118, pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową „Guedel” wykonaną z wysokiej jakości PE (polietylenu) pozbawionego PCV i ftalanów w rozmiarach: 000- 40 mm, 00 -50 mm , 0-60 mm, 1-70 mm, 2-80 mm , 3-90 mm, 4-100 mm, 5-110 mm, 6-120 mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 120, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena czteroświatłową?

Odpowiedź: tak.

Część nr 120, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena w rozmiarze 20F?

Odpowiedź: tak

Część nr 123, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 124, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u. trzyczęściową z końcówką do cewników z tłokiem w kolorze białym transparentnym? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Część nr 125, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 125, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u. trzyczęściową 20 ml skalowaną co 0,5 ml?

Odpowiedź: tak.

Część nr 125, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 125, pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'25 sztuk odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 127, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u insulinową z igłą w rozmiarze 0,4x13mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Część nr 128, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u insulinową z igłą w rozmiarze 0,4x13mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 131, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści tuberkulinowa z igłą 0,45x13mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Część nr 134, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 134, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 139 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną o następujących parametrach:

- ☐ posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- ☐ igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- ☐ cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- ☐ kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydelka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- ☐ uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- ☐ filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- ☐ dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G

- ☐ jednorazowego użytku
- ☐ nie zawiera lateksu
- ☐ nie zawiera ftalanów
- ☐ sterylizowana tlenkiem etylenu
- ☐ pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru ?

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼ "	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 139 pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia badań klinicznych lub laboratoryjnych potwierdzających zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji cewnika oferowanych venflonów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 141 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną o następujących parametrach:

- ☐ posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- ☐ igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- ☐ cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- ☐ kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- ☐ uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- ☐ filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- ☐ dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G
- ☐ jednorazowego użytku
- ☐ nie zawiera lateksu
- ☐ nie zawiera ftalanów
- ☐ sterylizowana tlenkiem etylenu
- ☐ pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru ?

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼ "	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: tak.

Część nr 141 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 148 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu ze skalą pomiarową co 100 ml? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Część nr 149 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Część nr 153 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzieliny, o pojemności 2000ml. Szeroki wlot worka zabezpieczony jest plastikowym kołnierzem. Obręcz kołnierza w kształcie koła, zapewnia pewny chwyt i ułatwia manewrowanie workiem. Kołnierz wyposażony jest w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej – „skręć i zaczep”?

Odpowiedź: tak.

Część nr 153 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z LDPE? Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: tak.

Część nr 159 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 SWZ.

Część nr 159, 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 SWZ.

Część nr 170 pozycja 1-16

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z nieprzezroczystymi konektorami, czterema otworami bocznymi, z czterema otworami bocznymi o długości 105 cm dla rozmiarów 10-24? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 172, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel w ampulkostrzykawce o pojemności 11 ml?

Odpowiedź: tak.

Część nr 188, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by kranik posiadał w zestawie klipsy do oznaczenia linii (czerwony i niebieski)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 188, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu umożliwienia podawania chemioterapeutyków?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 200 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników w opakowaniu a³100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 201, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne regulowane za pomocą szpili, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: tak.

Część nr 203, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czyścik elektrod o rozm. 50x50mm?

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 49

Część nr 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy 25CH.

Odpowiedź: tak.

Część nr 20 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu z otworami bocznymi ułożonymi w dwu prostopadłych do siebie płaszczyznach na długości 15 cm.

Odpowiedź: tak.

Część nr 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego pojemnika do odsysania ran typu Redon.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu skali na butelce do oceny objętości odessanego płynu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 23

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu skali na butelce do oceny objętości odessanego płynu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego pojemnika do odsysania ran typu Redon.

Odpowiedź: tak

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika do odsysania w kształcie okrągłej butelki.

Odpowiedź: tak.

Część nr 25 Dotyczy pozycji 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego/przewodu tlenowego czystego mikrobiologiczne.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy pozycji 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego/przewodu tlenowego czystego mikrobiologiczne.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego/przewodu tlenowego o długości 700 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do drenażu klatki piersiowej z trokarem, skalowany co 1 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do drenażu klatki piersiowej z trokarem w rozmiarach od 10CH do 32CH.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do drenażu klatki piersiowej z trokarem, skalowany co 1 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do drenażu klatki piersiowej z trokarem w rozmiarach od 10CH do 12CH.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności ok. 10 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 75

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z drenem, czysta mikrobiologiczne.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych z drewnem w rozmiarach: dla dzieci lub dla dorosłych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 76

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z nebulizatorem i drenem, czysta mikrobiologiczne.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych z nebulizatorem i drenem w rozmiarach: dla dzieci lub dla dorosłych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 77

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z workiem i drenem, czysta mikrobiologiczne.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z workiem i drenem, rezerwar tlenowy o pojemności 600 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych z workiem i drenem w rozmiarach: dla dzieci lub dla dorosłych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 78

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z dyszami Venturiego, czysta mikrobiologiczne.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej z 7 dyszami Venturiego: niebieska - 24%, biała - 28%, pomarańczowa - 31, żółta - 35, czerwona - 40%, różowa - 50%, zielona - 60%.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 80

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z karbowanym łącznikiem typu T, ustnikiem i drenem, czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź: tak, pozostałe parametry zgodne SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z karbowanym łącznikiem typu T, ustnikiem i drenem, wykonany z polipropylenu.

Odpowiedź: tak, pozostałe parametry zgodne SWZ.

Część nr 86

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na przewody o wymiarach 244 cm x 15 cm.

Odpowiedź: tak, pozostałe parametry zgodne SWZ.

Część nr 88

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy w rozmiarach 10-24.

Odpowiedź: tak. Pozycje 10 wycenić w rozmiarze 24

Część nr 96

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza karbowanego o długości 150 mm.

Odpowiedź: tak.

Część nr 111

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek intubacyjnych z możliwością odsysania wydzieliny z nad mankietu w rozmiarach 6,0 - 9,0, skalowane co 0,5.

Odpowiedź: tak, pozostałe parametry zgodne SWZ.

Część nr 134 Dotyczy pozycji 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do kontrolowanej zbiórki stolca. System wykorzystujący technologię super-absorbentu o poniższych cechach: silikonowy cewnik z pierścieniem uszczelniającym o pojemności 45 ml; znacznik pozycyjny widoczny w badaniu rtg; część cewnika mająca bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta wykonana z materiału o zwiększonym poślizgu po kontakcie z ciecżą; port irygacyjny (kolor niebieski); port do pobierania próbek na drenie z silikonowym zabezpieczeniem kłapką; cewnik przezierny dla promieni RTG o długości 165 cm; czas użytkowania 28 dni; wszystkie elementy trwale ze sobą połączone; urządzenie nie zawiera lateksu. Zawartość zestawu: 3 worki o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu, wykonanego z poliakrylanu sodu oraz filtra/wentylu dezodoryzującego; podstawa do montowania do łóżka z nadającym się do czyszczenia plastikowym paskiem oraz centralną rurką obrotową; w opakowaniu zbiorczym strzykawka 3-częściowa z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny.

Odpowiedź: tak, pozostałe parametry zgodne SWZ.

Dotyczy pozycji 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie (w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie dotyczące pozycji 1) wymiennych worków o pojemności 1500 ml, kompatybilnych z proponowanym systemem do zbiórki stolca.

Odpowiedź: tak, pozostałe parametry zgodne SWZ.

Część nr 148

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu ze skalą pomiarową co 100 ml.

Odpowiedź: tak.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu z drenem zakończonym uniwersalnym łącznikiem schodkowym, bez zatyczki.

Odpowiedź: tak.

Część nr 149

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu o pojemności 2600 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu ze skalą pomiarową co 25 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu z drenem o długości 130 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 150

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu czystego mikrobiologicznie.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu dedykowane dla dzieci obojga płci.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 50

Czy Zamawiający w Części 42 wymaga zaofiarowania igieł jednego producenta, w celu zachowania pełnej kompatybilności?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Części 42 poz. 5 dopuści złożenie jako próbki 1 op. igieł?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Części 95 dopuści wycenę kranika z przedłużaczem o średnicy wewnętrznej 3,0 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w Części 101 dopuści wycenę przyrządu o długości komory kroplowej 50mm (kropłomierz komory 20 kropli = 1ml \pm 0,1ml), wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów; filtr 15 μ m; z regulatorem przepływu; dren o długości 150cm; w opakowaniu typu folia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Części 104 dopuści wycenę przyrządu sterylizowanego tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: tak z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

Czy Zamawiający w Części 123 poz. 3 dopuści złożenie jako próbki 1 op. strzykawek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Części 124 dopuści wycenę strzykawki 100ml z końcówką standardową, usytuowaną centralnie oraz z mlecznym tlokiem?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w Części 125 poz. 3 dopuści wycenę strzykawki 10ml skalowanej co 0,5ml?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w Części 128 dopuści wycenę strzykawki z igłą w rozmiarze 0,33x12mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Części 128 dopuści wycenę strzykawki z igłą w rozmiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w Części 125 poz. 1-5 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w Części 141 poz. 1 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

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

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w Części 141 poz. 2 dopuści wycenę koreczka z trzpieniem powyżej krawędzi, zapewniającym pełne zamknięcie światła kaniuli?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w Części 141 poz. 2-3 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w Części 188 dopuści wycenę standardowego koreczka do podawania tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków, z wyczuwalnym momentem przeskoku z pozycji o/z, odpornego na ciśnienie powyżej 3,5 Bara?

Odpowiedź: tak

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

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 51

Pytanie nr 1 część 179

W związku z tym iż Zamawiający w oparciu SWZ w oparciu o punkt 5.3 w przypadkudopuszcza rozwiązania równoważne i dodatkowo Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia użył patentu konkretnego wykonawcy („3 silikonowe uszy”) czy Zamawiający dopuszcza ze względu na powyższe port o następujących parametrach nieznacznie różniących się od opisanych w przedmiocie zamówienia i właściwościach równoważnych funkcjonalno-użytkowych. Opis nieznacznie odbiega od parametrów Zamawiającego.:

Poz 1

Port naczyniowy w kształcie delty wykonany z polisulfonu posiadający 2 otwory mocujące ułatwiające implantację (brak otworów w obudowie portu)—patent, oraz zapobiegające wrastaniu tkanki (sylikon w otworach), z komorą tytanową, wysokość 12 mm, waga portu 6 g, membrana silikonowa o średnicy 12.5 mm, komora o objętości 0,5 ml. Do prowadzenia długotrwałej chemioterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć. Niewykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 300psi, szybkość przepływu kontrastu 5 ml/s. Membrana obniżona względem obrzeża portu w celu ułatwienia jej lokalizacji. Niepodłączony trwało do portu cewnik silikonowy 6,5F o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,05 mm średnica zewnętrzna 2,2mm, długość 500mm (długość potrzebna do założenia max 200m), z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu. Z zestawem akcesoriów wprowadzających składającym się z: strzykawka 10ml; igła Seldingera 18G; dwie igły proste G22x30 do przeplukania portu; drut przewodnik J w podajniku; jeden łącznik z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika; rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną; tunelizator o tępych zakończeniach; igła ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm (możliwość podania kontrastu pod ciśnieniem do 325psi).

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 pozycja 2 część 179

Proponujemy 2 Porty naczyniowe niskoprofilowe, jednokomorowe, kształt stożka lub/i delty, wielkość (rozmiar mały podstawa 26,7 mm lub /i 29,9x25,5mm zamiast 29x22mm, waga 4,9 lub/ i 4,55 zamiast 5 gram, śr. membrany 12,7 mm lub/i 9,7 zamiast 10,8 mm, wysokość komory portu 12,1 lub/i 10,4 zamiast 11,3 mm) sterylne; do prowadzenia długotrwałej chemioterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego. Port nie wykluczający wykonywania badań TK i MRI. Karta identyfikacyjna i skrócona instrukcja dla pacjenta w języku polskim - 1 szt. - wykonany z plastiku PSU (tworzywo wysokosprawne) zamiast z polieteroeteroketonu (ta sama grupa materiałów - tworzywo wysokosprawnego biokompatybilne i materiał o wysokiej odporności chemicznej i wytrzymałościowej - cewnik poliuretanowy 6F (lepsza elastyczność) lub/i – port w kształcie delty ma też cennik silikonowy 6,5F (szybkość przepływu z użyciem igły G20 5ml/s) długość 630 (można skracać) zamiast 500m- port w kształcie delty ma cewnik o długości 50 mm, z oznakowaną na cewniku długością (oznakowanie co 1 cm, opis co 5 cm) o atraumatycznym zakończeniu - maksymalne ciśnienie iniekcji 325 psi - warunkowo bezpieczny w środowisku rezonansu magnetycznego (statyczne pole magnetyczne o indukcji do okok 3 T) - silikonowa membrana uszczelniająca miejsce wprowadzenia igły (żywność do 3000 nakłuć); Koszulka

rozrywalna adekwatna do proponowanego cewnika 6 F zamiast 7F dla portu w kształcie delty 7 f ; Drut przewodnik odpowiedni do proponowanego cewnika typu J 0,038 zamiast 0,35 50 cm (dla igły w kształcie delta rozmiar dla podajnik posiadający specjalne wyżłobienie umożliwiające wprowadzenie do igły jedną ręką, z zabezpieczeniem przeciw zwrotnemu wysunięciu się drutu ma takie same rozmiary); Plastikowy łącznik z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu cewnika - 1 szt.; Igła do nakłucia i przeplukania komory portu 22 G - 1 szt.; Tunelizator - 1 szt.; rozrywka koszulka redukująca ryzyko zatoru powietrznego 18Gx 70 mm – 1 szt.; 2 strzykawki 10ml lub 12 ml oraz w zestawie pełne obłożenie konfigurowane i rekomendowane przy współpracy z Polskim Towarzystwem dostępu do długoterminowych .

z (zdjęcie nr 1-) . Wszystkie elementy zestawu zapakowane w opakowanie zbiorcze typu papier-foolia posiadające odrębny numer katalogowy wyszczególniony na etykiecie samoprzylepnej. (Próbka 1 s)

Prosimy o podanie czy Zamawiający uzna za równoważny port niskoprofilowy w kształcie stożka(cewnik 6f)czy delty (6,5f) czy dopuszcza obie propozycje

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

pytanie 3 pozycja 4pakiet 179

Iglę24G x22 mm tego typu ma tylko jeden wykonawca , prosimy o stworzenie osobnego pakietu lub dopuszczenie igły typowej dopłukania portów w zakresie 19-22G do wyboru przez zamawiającego, pozostawienie tej pozycji całkowicie wykluczy udział konkurencji w postępowaniu

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4 Dotyczy punktacji „Membrana pozwalająca na ilość wkłuć równą i większą 3000” do części 179

W przypadku przydzielenia punktacji za ilość wkłuć Zamawiający nie określił wymagania przy jakim ciśnieniu oraz przy użyciu jakiej igły membrana ma wytrzymać do 3000 wkłuć. Silikonowa membrana powinna zapewnić integralność na ciśnienie rzędu 200 KPa (ISO 10555-6 §4.5.3). stosownie do tego prosimy w punktacji zamienić ilość wkłuć na normę , która jest wymogiem dla producentów - norma ISO 10555-6 ilość nakłuć deklarowana przez producentów jest różna zależy od grubości igły i np. dla igły 22G jest to wartość inna niż dla igły 19 G czy 20 G . Jedynym wyznacznikiem, którym powinien kierować się zamawiający w zakresie szczelności membrany na ilość wkłuć jest norma ISO10555-6 którą zobowiązani są spełniać producenci portów naczyniowych. To jest norma dotycząca odporności ciśnieniowej na szczelność membrany.

Odpowiedź: jest to parametr oceny pozacenowy, który wg ustawy ma na celu nabywanie dobrych jakościowo zamówień. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Pakiet 27

Wysokiej jakości cewnik do drenażu klatki piersiowej o wydłużonym czasie działania (może pozostać w organizmie przez czas dłuższy do 90 dni) z *ulepszono* PCV materiał 5 otworów boczne naprzemianległe; skalowany co 1 cm; Reszta parametrów bez zmian . Cewnik o funkcjonalnych - technicznych równoważnych lub lepszych , co Zamawiający ma możliwość potwierdzenia w trakcie oceny próbek , które wymaga . W przypadku odmownej odpowiedzi prosimy o informacje czym jest ona spowodowana ?

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 52

Część 4

Czy zamawiający w części 4 dopuści sondy w rozmiarze 8 i 10 Fr o długości 50 cm, zwijane, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 10

Czy Zamawiający w części 10 zmniejszy ilość wymaganych próbek do 1 szt?

Odpowiedź: tak.

Część 27

Czy Zamawiający w części 27 zmniejszy ilość wymaganych próbek do 1 szt?

Odpowiedź: tak.

Część 27

Czy Zamawiający w części 27 dopuści cewniki do drenażu z trokarem 8 i 10 Fr z jednym otworem, znakowanie co 1 cm, bez łącznika?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 54

Czy Zamawiający w części 54 dopuści cewnik wykonany z PVC?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 119

Czy Zamawiający w części 119 dopuści sonde gastrostomijną wykonaną z wysokiej jakości silikonu, zakończony balonem 10 ml, odporna na działanie środków dezynfekcyjnych (w tym zawierający jod), dystalny koniec zakończony dwudrożnym portem, przyrząd zaopatrzony w element stabilizujący od strony skóry, linia Rtg na całej długości rurki, sprzęt bezpośrednio dostosowany do połączenia typu ENFit, z wbudowanym zaworem zwrotnym, bez dodatkowych akcesoriów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 119

Czy Zamawiający w części 119 zmniejszy ilość wymaganych próbek do 1 szt?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Jednocześnie zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 90 ust. 1 i 2 oraz z art. 137, dokonuje zmiany:

terminu składania ofert na 09/04/2021r. godzina 12:00

terminu składania wadium na 09/04/2021r godzina 12:00

terminu otwarcia ofert na 09/04/2021r. godzina 13:00

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl.

Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 1/PN/MN/2021 z dnia 01/03/2021r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach