

Suwałki, dnia 06/11/2025r.

L.dz. SZW.DZI.262.567/81/PN/MN/2025

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 81/PN/MN/2025**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.: DOSTAWA SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU DLA SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO IM. DR. L. RYDYGIERA W SUWAŁKACH – CZĘŚĆ I

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024, poz. 1320 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

Część nr 42

Czy Zamawiający w część nr 42 poz. 1 i 2 wymaga zaoferowanie wyrobów zaklasyfikowanych do klasy II b wyrobów medycznych ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 74

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w część nr 74 poz. 1 zestawów laryngologicznych jednorazowego użytku umożliwiający precyzyjne badanie jamy nosowej, jamy ustnej i ucha z wziernikiem usznym w rozmiarze 2,5 mm?

Odpowiedź: tak.

Część nr 80

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 80 poz. 1 żelu o poniższym składzie w 100 g: • Pure water • Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose • 2g Lidocaine Hydrochloride • 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 % • 0.02g Methyl Hydroxybenzoate • 0.02g Propyl Hydroxybenzoate sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii pojemność 11 ml (11g) w ampulko-strzykawce w opakowaniach po 25 sztuki ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 80 poz. 2 żelu o poniższym składzie w 100 g: • Pure water • Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose • 2g Lidocaine Hydrochloride • 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 % • 0.02g Methyl Hydroxybenzoate • 0.02g Propyl Hydroxybenzoate sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii pojemność 6 ml (6 g) w ampulko-strzykawce w opakowaniach po 25 sztuki ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w części 80 poz. 1 i 2 żelu do cewnikowania , który sterylizowany jest radiacyjnie?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 88

Czy Zamawiający dopuści w części nr 88 wzierniki uszne pakowane po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości ? Rozmiary 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,
NIP 844-17-86-376, REGON 790319362,
nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899



Odpowiedź: tak

Część nr 92

Czy Zamawiający wymaga w części nr 92 poz. 1 zaoferowania lusterek , pokrytych specjalną powłoką , która powoduje lepszą odporności na zarysowania oraz nadaje właściwości przeciwmgielne i przeciwodblaskowe? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 2

Część 15 poz. 2

1. Czy Zamawiający dopuści poszwę na koldrę o wymiarach 150 x 210 cm, reszta wymogów OPZ spełniona?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 3

Czy Zamawiający w **Części 8** dopuści jednorazowy, sterylny, dren brzuszny w 100% silikonowy.

Otwór końcowy i otwory boczne (perforacja) gładko wykończone i atraumatyczne.

Dren posiada 4 otwory boczne dla rozmiarów 9 CH- 21 CH oraz 6 otworów bocznych dla 24 CH- 36 CH.

Znaczniki głębokości, niebieska linia kontrastująca w promieniach RTG. Długość drenu 50 cm.

Rozmiary do wyboru: 9, 12, 15, 18, 21, 24, 28, 30, 33, 36 CH/F.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w **Części 78** oczekuje, aby zestaw był wyposażony w worek kolekcyjny z kranikiem spustowym i z odpowietrznikiem.

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający w **Części 78** dopuści zestaw z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych (z możliwością obejścia zastawek i przełączenia w tryb drenażu grawitacyjnego); z 2- częściową strzykawką z tłokiem 60 ml luer-lock; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 4

Czy Zamawiający w Części 17 w pozycji 5 dopuści filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, elektrostatyczny, o skuteczności filtrowania względem bakterii i wirusów nie mniejszej niż 99,99% spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w Części 17 w pozycji 6 dopuści filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, mechaniczny, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 99,764\%$, zakres objętości oddechowych 300 – 1500ml, opór przepływu 2,5cm H₂O przy 60L/min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 41

1. Czy Zamawiający wymaga, aby przewody do cystoskopu w wersji podwójnej były wyposażone w jednokanalową igłę biorczą w osłonce zabezpieczającej, zakończoną końcówką typu Luer Lock, przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w SWZ? Wyposażenie przewodów do cystoskopu w jednokanalową igłę biorczą z osłonką zabezpieczającą podnosi poziom bezpieczeństwa zabiegów endoskopowych poprzez minimalizowanie ryzyka przypadkowych zakłuć i kontaktu z płynami ustrojowymi, zgodnie z zaleceniami WHO i ECDC w zakresie zapobiegania zakażeniom krwiopochodnym (HBV, HCV, HIV). Osłonka chroni zarówno personel medyczny, jak i pacjenta, a końcówka Luer Lock gwarantuje pewne, szczelne połączenie z systemem aspiracyjnym, eliminując ryzyko jego rozłączenia w trakcie pobierania materiału. Wymóg takiej konstrukcji przewodu zapewnia wysoką jakość i integralność pobranej próbki do badań histopatologicznych lub cytologicznych, jednocześnie zachowując pełną zgodność z funkcjonalnością opisaną w SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 65

2. Czy Zamawiający wymaga jednorazowego, sterylnego drenu wykonanego z tworzywa zapewniającego zarówno elastyczność w trakcie stosowania jak i zapobiega zasysaniu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień. Specjalne żebrowanie wzdłuż drenu uniemożliwia jego zaginanie się podczas wykonywania procesu odsysania. Zakończenie drenów lejek-lejek dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiają ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia.

Cechy charakterystyczne drenu :

- Długość drenu 210 mm,
- Złącza standardowe
- Odporne na zginanie przewody 24 Ch
- Średnica drenu CH 24 (5,0mm/8,0mm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 70:

3. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania worka do moczu 7 dniowego o pojemności 2000 ml wykonany z medycznego PVC (polichlorku winylu), z wzmocnionymi otworami do wieszania oraz drenem odpornym na skręcanie i załamywanie, wyposażonym w zastawkę antyrefluksyjną i port do pobierania próbek eliminujący konieczność odłączenia cewnika. Worek jest sterylny, pakowany indywidualnie, wyposażony w poprzeczny kranik spustowy typu „T”. Zastosowanie drenu odpornego na skręcanie i załamywanie, co minimalizuje ryzyko przerwania ciągłości odpływu moczu, co mogłoby prowadzić do powikłań zdrowotnych. Dodatkowo, wzmocnione otwory do wieszania zwiększają stabilność worka podczas długotrwałego użytkowania, co jest kluczowe przy systemach zbiórki moczu o przedłużonym czasie utrzymania (do 7 dni potwierdzony kartą katalogową). Zastosowanie portu do pobierania próbek bez konieczności odłączania cewnika redukuje ryzyko zakażeń, co jest zgodne z najlepszymi praktykami w opiece nad pacjentem urologicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie oczekuje.

UCZESTNIK 5

Pakiet 99, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny i naszym zdaniem skuteczniejszy o następujących parametrach. Myjka rękawica do mycia ciała pacjenta, z włókna poliestrowego, nasączona mydłem dermatologicznym z ekstraktem z aloesu. Ergonomiczna budowa zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwężana w nadgarstku. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta. Możliwość stosowania u niemowląt. • wymiary: 24 x 17 x 0,3 cm • ilość: w opakowaniu pojedynczym 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości • przednia warstwa z mydłem: 100g/m² • tylna warstwa: 50g/m² Z obrazkową instrukcją użytkowania oraz z hypoalergicznym żelem i oznakowaniem na opakowaniu: - pH 5,5 - testowane dermatologicznie - skład Normy europejskie nie stawiają wymogu, aby na opakowaniu musiała być zamieszczona informacja o hypoalergicznosci żelu i pisemna instrukcja obsługi, jeżeli wystarczająca jest w postaci obrazkowej. Oferowana przez nas myjka produkowana jest zgodnie z najwyższymi standardami bezpieczeństwa pacjenta, co jest potwierdzone wpisem do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych CPNP (oznacza to, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest to gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem). W związku z tym wymóg posiadania raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych na min. 30 osobach jest bezzasadny i niezgodny z obowiązującymi przepisami, które wyznaczają normy europejskie - czyli posiadanie wpisu do CPNP.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 99, Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z hypoalergicznym żelem myjącym do jednorazowego użycia, wykonaną z włókna poliestrowego, o wymiarach 12 x 20 x 0,5 cm i gramaturze 100 g/m² (Jest to standardowy rozmiar i gramatura gąbki powszechnie stosowana w polskich szpitalach. Taka wielkość myjki zapewnia komfort mycia i zawiera wystarczającą ilość środka myjącego, który wystarcza na umycie 1 dorosłej osoby). Opakowanie jednostkowe 24 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Z obrazkową instrukcją użytkowania oraz hypoalergicznym żelem i oznakowaniem na opakowaniu: - pH 5,5 - testowane dermatologicznie - skład Normy europejskie nie stawiają wymogu, aby na opakowaniu musiała być zamieszczona informacja o hypoalergicznosci żelu i pisemna instrukcja obsługi, jeżeli wystarczająca jest w postaci obrazkowej. Oferowana przez nas myjka produkowana jest zgodnie z najwyższymi standardami bezpieczeństwa pacjenta, co jest potwierdzone wpisem do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych CPNP (oznacza to, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest to gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem). W związku z tym wymóg posiadania raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych na min. 30 osobach jest bezzasadny i niezgodny z obowiązującymi przepisami, które wyznaczają normy europejskie - czyli posiadanie wpisu do CPNP.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 99, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez żel osobnego raportu bezpieczeństwa i badań aplikacyjnych na min. 30 osobach. Uzasadnienie: - środek myjący (np. w postaci żelu) jest tylko jednym ze składników gotowego produktu jakim jest gąbka (myjka) do mycia. Przebadanie tylko środka myjącego nie gwarantuje bezpieczeństwa ostatecznego produktu, w którego skład wchodzi w większości np. użyty materiał, którym myje się bezpośrednio skórę pacjenta. Ważne są też elementy takie jak: warunki produkcji, dostosowanie produkcji do obowiązujących regulacji prawnych w zakresie produktów kosmetycznych (np. ISO producenta), przestrzeganie warunków higieny itp. Proszę zauważyć, że raport bezpieczeństwa samego żelu (a takie wymaganie Państwo zapisali) nie określa, że został on zastosowany właśnie w tym konkretnym rodzaju myjek! Ten wymóg ma sens jedynie wtedy, gdybyście Państwo kupowali sam żel! Jak rozumiemy, procedura przetargowa dotyczy gotowego produktu w postaci myjki (gąbki) ze środkiem myjącym. W tej sytuacji jedynie wszechstronne badania gotowego produktu (czyli myjki ze środkiem myjącym), które są wymagane aby uzyskać wpis do CPNP, dają Zamawiającemu gwarancję bezpieczeństwa oraz, że kupuje produkt wszechstronnie przebadany i wyprodukowany zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi dla tegoż produktu kosmetycznego w jego wersji ostatecznej (gotowej do stosowania). Podsumowując, badanie bezpieczeństwa żelu (o którym nawet nie ma pewności, że występuje w oferowanym, gotowym produkcie) nie stanowi żadnej przesłanki merytorycznej. Dokument i wpis do CPNP dla produktów kosmetycznych jest tym samym, co deklaracja zgodności dla produktów medycznych i jest wystarczającym dokumentem dla produktów kosmetycznych, który gwarantuje jakość i bezpieczeństwo produktu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 6

Część nr 13 poz.3

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 13

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pakietach 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.

UCZESTNIK 7

Dotyczy Pakietu 37:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie oryginalnych materiałów informacyjnych/Folderów/katalogów/prospektów/informacji/opisów dystrybutora w którym będą wyszczególnione informacje potwierdzające wszystkie wymagane parametry wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia? Oryginalne materiały/foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów opisywanych przez Zamawiających w SWZ i są jedynie ulotką informacyjną. W związku z tym większość materiałów nie potwierdzałoby wszystkich wymaganych parametrów, zatem zasadne jest sporządzanie ich przez dystrybutora w oparciu o informacje od producenta i najlepszą wiedzę profesjonalnego wykonawcy na rynku medycznym.

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Załącznik nr 1 - Formularz ofertowy, Dotyczy punktu 13.

Czy zamawiający odstąpi od wypełniania punktu 13 w formularzu cenowym dla pakietu 37? Obecna konstrukcja zapytania w formularzu ofertowym dotyczy sprzętów histopatologicznych i nie ma odniesienia do plastikowych pojemników histopatologicznych na materiał tkankowy.

Odpowiedź: tak

UCZESTNIK 8

Dotyczy części nr 22

Czy Zamawiający dopuści w części nr 22, pozycji 5 igieł Quincke o dl. 150 mm. Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 9

Część 01

Czy zamawiający w części 1 dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek, butelek i worków o ergonomicznym kształcie ułatwiającym wygodne użycie, posiadający ostry kolec wprowadzany do fiolki lub butelki, zakończony zamkniętym systemem bezigłowym, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, łatwa i optymalną dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi 2 środkami w szpitalach. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. O przepływie max. Ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier?

Odpowiedź: tak.

Część 91 Czy Zamawiający w części 91 pozycji 2 dopuści bezigłową nasadkę 14 mm do użycia przez 7 dni?

Odpowiedź: tak.

Część 93 Czy Zamawiający w części 93 dopuści zamknięty system bezigłowy, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 10

Dotyczy Pakietu nr 20 Czy Zamawiający dopuści wyroby mikrobiologicznie czyste? Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1-2, 6 Czy Zamawiający dopuści łyżki i zestawy metalowe? Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści zestawy z konwencjonalnym źródłem światła?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 31, poz. 1

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 17, poz. 1

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część 17, poz. 2

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część 17, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy z objętością >25 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część 17, poz. 4

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część 17, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy z objętością >25 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część 17, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści filtr z oporami przepływu:

2,7cm H₂O @ 60 l/min.

1,3 cm H₂O @ 30l/min, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu o lepszych parametrach, światłowodową, jednorazową, Miller - rozmiary 00, 0, 1,2, 3, 4, McIntosh – rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5. Wszystkie rozmiary łyżek pochodzą od jednego producenta. Nieodkształcające się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopumetalu, kompatybilne rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielonaspeyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Metalowa stopka łącząca się z rękojeścią. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód niesłonięty, doświetlający wnętrze jamyustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu. Pakowanie folia-folia.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część 30, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu, jednorazową, wykonaną z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt, zakończona czopem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED, zapewniającym mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła. Pakowanie folia-folia. Możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 11

Pytanie do postępowania

Czy wykonawca dobrze rozumie, że jeśli producent nie przewidział konieczności transportowania wyrobów medycznych w warunkach kontrolowanych, to informacja o tym powinna być umieszczona w dokumencie przewozu lub dokumentacji zakupu tych produktów?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 07, POZ. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie próbek czepków z poz. 1 i 2 do 1 opakowania (100 szt.) w każdej pozycji?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 11, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie drenu tlenowego o długości 200 cm?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 11, POZ. 3-6

Czy Zamawiający może uściślić czy w poz. 3-6 pisząc jednostka miary „opakowanie” ma na myśli op. -1 sztuka?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 28, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koszuli dla położnic:

- włóknina SMS o gramaturze 30g/m²
- kolor granatowy
- krótkie rękawy
- rozcięcie pod szyją wiązane na troki
- rozmiary XL (117 x 154 cm) oraz 2XL (120 x 160 cm)

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

PAKIET 43, POZ. 1

Prosimy Zamawiającego o dostąpienie od wymogu definicji NIOSH jest to (National Institute for Occupational Safety and Health) to Narodowy Instytut Bezpieczeństwa i Higieny Pracy, który jest federalną agencją USA odpowiedzialną za prowadzenie badań i wydawanie zaleceń dotyczących zapobiegania urazom i chorobom związanym z pracą. Jednocześnie należy zauważyć i wymagana przez Państwa definicja odnosi się do **Narodowy Instytut Bezpieczeństwa i Higieny Pracy (NIOSH)**: opisuje również Protokół testów wydajnościowych dla wyrobów do transferu w systemie zamkniętym stosowanych w **przemśle farmaceutycznym** przy przygotowaniu i podawaniu leków niebezpiecznych, dlatego też nie ma zastosowania w przypadku przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych.

Odpowiedź: tak.

PAKIET 43, POZ. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,9999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem Producenta) ??

Odpowiedź: tak.

PAKIET 43, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójplaszczynowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 43, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów ze standardowa komorą o długości 62 mm ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

PAKIET 43, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 43, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu posiadania OZNACZENIA PRODUCENTA na komorze kropłowej oraz na skrzydełkach dociskowych?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 44, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów posiadającego elastyczną komorę kropłową, wolną od PVC, i ftalanów (do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo pacjenta), przystosowany do infuzji grawitacyjnej, z dodatkowym łącznikiem Y, długość drenu 180 cm. Posiadający specjalny zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiegający przedostaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta, i utrzymujący stały poziom płynu. Przyrząd wyposażony w filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu. Pomaga zapobiegać

zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI). Pomaga zmniejszać straty w płynach infuzyjnych poprzez ograniczeniu do zera niekontrolowaną utratę płynu poprzez kapanie.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

PAKIET 46, POZ. 1

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

PAKIET 58, POZ. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie próbek strzykawek do 1 opakowania (100 szt.)

Odpowiedź: tak.

PAKIET 58, POZ. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawek 20 ml na opakowania po 50 szt. i podanie ceny za opakowanie w formularzu cenowym?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 60, POZ. 1-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 2,5 ml,5-6ml; 10-12ml; 20-22ml; 30-33ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

PAKIET 60, POZ. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 cz. Luer Lock 50-60 ml przeznaczonej do Pomp infuzyjnych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

PAKIET 60, POZ. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 cz. Luer Lock 20ml ze Skala czarna, co 1 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

PAKIET 60, POZ. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przeliczenia strzykawek na opakowania po 100 szt. i podanie ceny za opakowanie w formularzu cenowym?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 60, POZ. 5-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przeliczenia strzykawek na opakowania po 50 szt. i podanie ceny za opakowanie w formularzu cenowym?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 63, POZ. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w poniższych rozmiarach i przepływach:

Rozmiar Gauge	Przepływ ml/min	Rozmiar	Długość
		mm	mm
14G	270	2,1	45
16G	200	1,8	45
17G	140	1,4	45
18G	85	1,3	32
18G	85	1,3	45

20G	55	1,1	32
20G	55	1,1	25
22G	33	0,9	25
24G	19	0,7	19

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

PAKIET 85, POZ. 1

Prosimy o dopuszczenie kraników trójdrożnych z pokrętłem w kolorze niebieskim i czerwonym zamiast klipsów?

Odpowiedź: tak

PAKIET 86, POZ. 1

Prosimy o dopuszczenie kraników trójdrożnych z przedłużką 10 cm z pokrętłem w kolorze niebieskim ?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 93, POZ. 1

Prosimy o dopuszczenie portu bezigłowego posiadający objętość wypełnienia 0,04 ml oraz przepływem 160 ml/ min?

Odpowiedź: tak.

PAKIET 100, POZ. 1-2

Prosimy o dopuszczenie przedłużaczy o Długości 150 cm - Średnica zewnętrzna / wewnętrzna 2,5mm / 1,5 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

PAKIET 100, POZ. 3-4

Prosimy o dopuszczenie strzykawk do pomp biała / bursztyn ze skalą podwójną o poj. 50-60 cm o całkowitej długości 15,5 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

PAKIET 100, POZ. 3-4

Prosimy o dopuszczenie strzykawk do pomp biała / bursztyn ze skalą pojedynczą o poj. 50 cm o całkowitej długości 17 cm ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

UCZESTNIK 12

Pytanie nr 1 dotyczy: Część nr 19, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie filtra infuzyjnego, z drenami wykonanymi z poliuretanu? Produkt jest całkowicie pozbawiony DEHP i lateksu – z dodatnio naładowaną membraną, wielkość porów 0,2 mikrona. Filtr zatrzymuje bakterie, ednotoksyny i cząsteczki. Maksymalny czas stosowania to 96 godzin. Filtr posiada dwa automatyczne odpowietrzniki, który gwarantują szybkie wypełnieni filtra oraz dodatkowo, zawór jednokierunkowy przed pacjentem, zabezpieczający przed cofaniem się krwi do filtra. Efektywna powierzchnia filtrująca wynosi 10,0 cm², objętość wypełnienia filtra to 2,4 ml. Wielkość przepływu przez filtr, to około 20ml na minutę, mierzona dla przepływu grawitacyjnego i H₂O (woda) – wytrzymałość ciśnieniowa 3,1 bar. Filtr posiada końcówki typu Luer-lock oraz zatyczkę hydrofobową, umożliwiającą wypełnienie filtra, bez konieczności jej ściągania. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo – na opakowaniu jednostkowym, nadruk w języku polskim



Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 13

Pytanie do Części 14:

Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne o powierzchni styku 105 cm², spełniająca pozostałe wymagania Zamawiającego? Powierzchnia przewodzenia niewiele różni się od powierzchni wymaganej przez Zamawiającego i nie ma wpływu na funkcjonowanie ani prawidłowe użytkowanie produktu.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 14

pakiet 07, poz. 2

czy zamawiający dopuści czepki w kształcie furazerki z gumką w części tylnej lub wiązany na troki; niejałowy; jednorazowy; wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej. Pakowany po 100szt.?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 15, poz.1

czy zamawiający dopuści fartuch niesterylny, jednorazowy z włókniny PP min. 20g/m². Rozmiar uniwersalny, wymiar min. Mankiet 5 cm Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm) Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm wiązany z tyłu na troki mankiety zakończone gumką lub mankietem

Odpowiedź: tak.

część 16

czy zamawiający dopuści fartuch niesterylny, wykonany z polietylenu typu przedniak. Zakładany na szyję, wiązany z tyłu na troki. Rozmiar min. 69 cm x min. 107 cm. Opakowanie a 100szt.?

Odpowiedź: tak.

Część 27

Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Część 33 Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'144 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Pakiet 43

czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC, ze skrzydełkami lub bez skrzydełek ale posiadający kryzę ograniczającą wkłócie, o długość min. całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm), odpowietrznik z samodomykającą kłapką zaopatrzonej w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99,999994%, VFE min 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150 cm, igła biorcza ścięta trójplaszczynowo - dwukanałowa, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren lub bez uchwytu; pochewka/osłona do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczona na opakowaniu indywidualnym a nie bezpośrednio na zaciskaczu, bez dodatkowych oznaczenia producenta na komorze kroplowej i na skrzydełkach

dociskowych, na opakowania informacja o: wielkości filtra, poprawności procesu sterylizacji, nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieski kodem, sterylny ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 69

czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu, dobowy, jednorazowy, jałowy. Pojemność 2000ml. Dokładna skala pomiarowa co 100ml, zastawka antyzwrotna, szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu, poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką, dren o długości max. 90cm, odporny na skręcanie/załamywanie, dren zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, zabezpieczony zatyczką?

Odpowiedź: tak.

Część 70

czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym, 7 dniowy, jednorazowy, jałowy. Pojemność 2000ml. Dokładna skala pomiarowa co 100ml, samouszczelniający się port do pobierania próbek, zastawka antyzwrotna, szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T) – kranik, obsługiwany jedną ręką, dren o długości 90 cm, odporny na skręcanie/załamywanie, dren zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym?

Odpowiedź: tak.

Część 100, poz. 3

czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową, jednorazowego użytku, biała, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych, z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, podwójna skala pomiarowa co 1 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłoczyska dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 15 cm, cylinder z polipropylenu, nazwa importera/dystrybutora na cylindrze, nazwa producenta na opakowaniu indywidualnym, oznaczenie produktu 'niepirogenny, nietoksyczny' ,brak zawartości lateksu potwierdzony oświadczeniem producenta- bez inf. na opakowaniu, sterylizowane EO, opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 15

Dotyczy Część nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 opakowania a'10 sztuk?

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Część nr 15, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści poszwę o wymiarach 150 x 200 cm oraz prześcieradło o wymiarach 150 x 200 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Część nr 15, poz. 2

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

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Część nr 15, poz. 3

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

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Część nr 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze M/L i XL/XXL? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Część nr 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koszulę wiązane na dwie pary troków w pasie i przy szyi, bez rozcięcia z przodu? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 16

Pakiet 15 poz. 2:

czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku, niejałowy z poszwą na koldrę: 160 cm x 200 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

Odpowiedź: tak.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 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 niezmienionym 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 § 6 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 § 6 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.

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 17

Część 08

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów brzusznych wykonanych z medycznej klasy silikonowanego PVC, o optymalnej sprężystości i elastyczności – dren miękki, giętki, posiadający światło niezamykającym się podczas zagięcia drenu, zaopatrzonych w 7 otworów bocznych o dużej średnicy, rozmieszczonych na długości 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część 10

Poz. 1-5:

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

Odpowiedź: tak.

Poz. 1-5:

Czy Zamawiający wymaga, aby dreny Redon były zapakowane podłużnie i pozbawione pamięci kształtu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 6: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie butelki sterylnej jako wyrobu medycznego.

Odpowiedź: tak.

Część 23

Poz. 1 – 13:

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

Odpowiedź: tak.

Część 10, poz. 6 i 7:

Czy Zamawiający wymaga, aby pojemnik do odsysania ran typu Redon posiadał harmonijkę w dolnej części do wytworzenia podciśnienia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 75:

Czy Zamawiający wymaga, aby przewodnik w zestawie posiadał rdzeń wykonany z nitinolu, co eliminuje odkształcenia podczas kaniulacji ?

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 18

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu 14

Prosimy o dopuszczenie elektrod z pierścieniem ekwipotencjalnym bez włókniny, najwyższej jakości o następujących parametrach, użytkowanych w kilkudziesięciu Szpitalach na terenie Polski i posiadających także amerykańskie FDA:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu 14

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego, uniwersalnych, hydrożelowych **dla pacjentów dorosłych i**

dzieci o powierzchni 107cm² kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego, posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej. Dodatkową zaletą tych elektrod jest ich uniwersalność, tzn. są przeznaczone dla pacjentów dorosłych i dzieci. **NASZA ELEKTRODA JEST WOLNA OD LATEKSU** (dodatkowa korzyść).

Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 6 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach wymienionych przez Państwa w wymagach SIWZ, także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski.



Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 19

Czy Zamawiający dopuści w Części 4 zaoferowanie igieł do penów w rozmiarze 30Gx8mm konfekcjonowane w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk?

Odpowiedź: część 4 to cewniki do tlenu. Pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia.

UCZESTNIK 20

1/ Czy Zamawiający w Części 01 poz. 1 dopuści wycenę sterylnego przyrządu do pobierania płynu infuzyjnego z butelek, wyposażonego w filtr bakteryjny 0,1 µm., z zachowaniem pozostałych wymogów jak SWZ. Zamawiający wymaga próbki więc sam będzie mógł ocenić ofertowy SPIKE?

Odpowiedź: tak.

2/ Czy Zamawiający w Części 02 poz. 1 dopuści wycenę sterylnego przyrządu do pobierania płynu infuzyjnego z butelek, wyposażonego w filtr bakteryjny 0,45 µm oraz zastawkę, z zachowaniem pozostałych wymogów jak SWZ. Zamawiający wymaga próbki więc sam będzie mógł ocenić ofertowy SPIKE?

Odpowiedź: tak.

3/ Czy Zamawiający w Części 20 poz. 1-8 wymaga wyceny asortymentu jednego producenta, w celu zachowania pełnej kompatybilności oraz łatwej identyfikacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

4/ Czy Zamawiający w Części 21 poz. 1 wymaga wyceny asortymentu należącego do klasy Is, oraz wymaga przedłożenia dokumentów potwierdzających do oferty?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

5/ Czy Zamawiający w Części 22 poz. 1 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,7x40mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

6/ Czy Zamawiający w Części 22 poz. 5 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,9x90mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

7/ Czy Zamawiający w Części 22 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 1,2x88mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

8/ Czy Zamawiający w Części 43 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrząd do infuzji (typ IS), jałowy, nietoksyczny, niepirogenny, zaopatrzony w antybakteryjny, hydrofobowy filtr powietrza z samodomykającą się kłapką, rolkowy regulator przepływu, igła biorcza z trzema otworami do poboru płynu/leku i jednym otworem do wyrównywania ciśnienia w opakowaniu, komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml, filtr płynu 15 µm±2, komora kroplowa o długości min. 62mm z zaznaczonym sugerowanym poziomem płynu w komorze, zacisk rolkowy z miejscem na dren i igłę biorczą, dren o długości min. 150 cm zakończony końcówką Luer-Lock, zabezpieczoną korkiem, całość wolna od ftalanów, lateksu i DEHP (informacja na opakowaniu jednostkowym) Przyrząd zabezpieczony foliową opaską stabilizującą, pakowany pojedynczo w opakowaniu folia-papier”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

9/ Czy Zamawiający w Części 43 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrząd do przetaczania płynów typ IS z długą, elastyczną komorą kroplową o długości 5,5 cm w części przezroczystej, długość całkowita min. 6 cm, nie zawierający ftalanów i lateksu, igła biorcza ścięta czteropłaszczyznowo, wyposażona w szczelny, zamykany zapowietrznik-hydrofobowy filtr powietrza, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren o długości 180cm, posiada precyzyjny regulator przepływu płynu o długości 5,5 cm z zaczepem do umocowania końcówki drenu podczas przerwy w infuzji oraz dodatkowym miejscem do umieszczenia igły biorczej po użyciu, dren zakończony nasadką z filtrem hydrofobowym uniemożliwiającym wykapanie płynu w czasie wypełniania drenu, sterylizowany EO, opaska stabilizująca przyrząd szerokość 2,5 cm, opakowanie przyrządu blister - pack. Brak ftalanów i lateksu potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym.”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

10/ Czy Zamawiający w Części 44 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrząd bezpieczny do infuzji grawitacyjnych z możliwością utrzymania do 24 godzin w czasie prowadzenia nieprzerwanej infuzji. Specjalnie zaprojektowany filtr umieszczony w komorze kroplowej automatycznie blokuje przepływ, zabezpiecza przedostawanie się powietrza do drenu oraz zapobiega wstęcnemu 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. Komora kroplowa dzielona na elastyczną/miękką część dolną oraz twardą część górną. Miękki elastyczny dren o długości min. 180 cm. Uniwersalne zakończenie Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem. Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy. Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów. Niepirogenny. Jednorazowy, sterylizowany EO. Opakowanie: papier/folia. • Objętość wypełnienia: 6,46 ml/min.”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

11/ Czy Zamawiający w Części 45 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrządy do przetaczania krwi typ TS z dużą komorą kroplową, o długości minimum 90 mm w części przezroczystej, 20 kropli= 1 ml +/-0,1ml, wykonany z tworzywa nie zawierającego ftalanów, wtopiony w komorę kroplową filtr krwi o wielkości oczek 200 um, dren o długości 150 cm, posiada precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni, rolka w kolorze czerwonym, igła biorcza jednokanałowa bez odpowietrznika, sterylizowany EO, opakowanie przyrządu blister-pack (folia-papier). Brak zawartości lateksu i DEHP, potwierdzone oznakowaniem na opakowaniu jednostkowym.”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

12/ Czy Zamawiający w Części 58 poz. 4 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak

13/ Czy Zamawiający w Części 60 poz. 1-4 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak

14/ Czy Zamawiający w Części 60 poz. 5 dopuści wycenę op. x 50 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak

15/ Czy Zamawiający w Części 63 dopuści wycenę kaniul o parametrach:

„Kaniuła obwodowa dożylna bezpieczna, bez portu, z elastycznymi skrzydełkami stabilizującymi kaniulę w żyłę, wykonana z poliuretanu, wyposażona w automatyczny zatrzask 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 3 pasków radiocieniujących. Opakowanie odporne na przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości. Koreczek z trzpieniem standardowym, zapewniający pełne zamknięcie światła kaniuli, nazwa producenta na 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: zgodnie z SWZ.

16/ Część 82 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści linię boczną bez portu bocznego o objętości wypełnienia 2,4 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: tak.

17/ Część 82 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje linii bocznej z portem bezigłowym czy bez portu?

Odpowiedź: bez portu

18/ Czy Zamawiający w Części 85 dopuści wycenę standardowego kranika do podawania tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków, z wyczuwalnym momentem przeskoku z pozycji o/z, odpornego na ciśnienie powyżej 3,5 Bara?

Odpowiedź: tak.

19/ Czy Zamawiający w Części 93 dopuści wycenę zaworu bezigłowego z obudową wykonaną z kopoliestru, o czasie użytkowania 7dni/600 użyć, objętości wypełnienia 0,045ml i przepływie do 540 ml/min.?

Odpowiedź: tak.

20/ Czy Zamawiający w Części 100 poz. 3,4 dopuści wycenę powszechnie stosowanych 3-częściowych, posiadających biały tłok strzykawek do pomp infuzyjnych firmy Margomed, kompatybilnych z wszystkimi pompami występującymi na rynku?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 21

Do umowy:

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 7 poz. 1-2, część 15 poz. 1, część 16 poz. 1

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 7 poz. 2

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 15 poz. 1, 3, część 28 poz. 1, część 56 poz. 1, część 57 poz. 1

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 15 poz. 1

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 15 poz. 1

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 15 poz. 1

W związku pojawiającymi się zapytaniami Wykonawców dotyczącymi błędnego wymogu uznania fartucha jako ŚOI prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga fartucha zarejestrowanego jako wyrób medyczny. Fartuch niesterylny stosowany w środowisku medycznym ze względu na swoją konstrukcję i właściwości nie spełnia wymagań w odniesieniu do środka ochrony osobistej kategorii I. Wynika to z wymagań zawartych w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część nr 15 poz. 2

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z włókniny polipropylenowej o gramaturze 17g/m²?

Odpowiedź: tak.

Część nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem 0,1 bez zastawki?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 3 poz. 8-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 50cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 3 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 50cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 8 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści dreny z perforacją w formie 6 otworów na długości 10-15cm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: tak.

Część nr 10 poz. 1-5

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 10 poz. 6-7

Czy Zamawiający dopuści butelki z możliwością połączenia z drenami o średnicach od 8CH do 16CH?

Odpowiedź: tak.

Część nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator posiadający gładką złączkę typu T oraz karbowaną rurkę w zestawie?

Odpowiedź: tak.

Część nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wykonany z poliwęglanu (pojemnik) wraz z drenem z PVC?

Odpowiedź: tak.

Część nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren z trokarem stalowym lub aluminiowym w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: tak.

Część nr 13 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarach 42x56mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 13 poz. 2,3

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 40mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 13 poz. 2,3

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 43mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 13 poz. 1,2,3

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 40mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 22 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 20Gx90mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 23

Czy Zamawiający dopuści igły z uchwytem o kształcie jak poniżej:



Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 23

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł pochodzących od różnych producentów? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 25 poz. 9

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 25 poz. 10

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'90 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę posiadającą w składzie następujące materiały:

- kopuła maski - Q Resin
- kołnierz – PVC
- pierścień mocujący – PP
- zawór uszczelniający – PVC?

Odpowiedź: tak.

Część nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski o następujących rozmiarach, rozmiarach łącznika i oznaczeniach kolorystycznych:

ROZMIAR	WIEK / ROZMIAR	KOLOR	ROZMIAR ŁĄCZNIKA
0	noworodek (neonate)	biały	15 mm OD
1	niemowlę (infant)	różowy	15 mm OD
2	pediatryczny (pediatric)	żółty	22 mm ID
3	mały dorosły (adult S)	zielony	22 mm ID
4	średni dorosły (adult M)	czerwony	22 mm ID
5	duży dorosły (adult L)	niebieski	22 mm ID
6	bardzo duży dorosły (adult XL)	pomarańczowy	22 mm ID

Odpowiedź: tak.

Część nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 39 poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści rurki o następujących rozmiarach i długościach:

ROZMIAR	ŚREDNICA O.D.	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	ROZMIAR RURKI	SKALOWANIE
6 Fr	2,0 mm	535 mm	od 2,0 do 4,0	10 – 45 cm
10 Fr	3,3 mm	600 mm	od 4,5 do 6,0	10 – 50 cm
10 Fr	3,3 mm	800 mm	od 4,5 do 6,0	10 – 60 cm
15 Fr	5,0 mm	600 mm	od 6,5 do 10,0	10 – 50 cm
15 Fr	5,0 mm	800 mm	od 6,5 do 10,0	10 – 60 cm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą o długości 55mm w części przezroczystej, z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo z zmatowioną powierzchnią wykonaną wyłącznie z ABS, posiadający oznaczenie producenta wyłącznie na zacisku w tym samym kolorze co zacisk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający na opakowaniu papier-folia z niebieskim kodem kolorystycznym następujące dane: wielkość filtra, informacja o sterylności produktu, numer katalogowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z oznaczeniem producenta wyłącznie na komorze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z drenem 180cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 43 poz. 1 – dual spr jak będzie próbka

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający na opakowaniu papier-folia z niebieskim kodem kolorystycznym następujące dane: wielkość filtra, informacja o sterylności produktu, numer katalogowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd działający w systemie zamkniętym oraz odstąpi od definicji NIOSH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający nazwę producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z igłą bioreczą ściętą czteropłaszczyznową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą o długości 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający dodatkowy port do podawania leków zamiast dodatkowego łącznika z osłoną na palce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd działający w systemie zamkniętym oraz odstąpi od definicji NIOSH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci półpierścieni?

Odpowiedź: tak.

Część nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę z zakończeniem prostym?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci półpierścieni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę z wzmocnieniem z stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci półpierścieni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę z oznaczeniem rozmiaru na skrzydełkach?

Odpowiedź: tak.

Część nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę dostępną w rozmiarach 4-10?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną z wysokiej jakości polietylenu (PE) pozbawionego PCV oraz ftalanów?

Odpowiedź: tak.

Część nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki dostępne w następujących rozmiarach i długościach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ	KOLOR
000	40 mm	różowy
00	50 mm	ciemnoniebieski
0	60 mm	czarny
1	70 mm	biały
2	80 mm	zielony
3	90 mm	żółty
4	100 mm	czerwony
5	110 mm	niebieski
6	120 mm	pomarańczowy

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 58 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą:

dla pojemności nominalnej 2 ml – 3 ml

dla pojemności nominalnej 5 ml – 6 ml

dla pojemności nominalnej 10 ml – 12 ml

dla pojemności nominalnej 20 ml – 24 ml

Odpowiedź: tak.

Część nr 58 poz. 4

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak

Część nr 60 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3ml z skalą co 0,1ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 60 poz. 1-4

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 60 poz. 5-6

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 60 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 63 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o następujących właściwościach i rozmiarach:

- 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 samodomykającą się koreczkę portu górnego barwioną 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 64 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PUR?

Odpowiedź: tak.

Część nr 65,66

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Odpowiedź: tak.

Część nr 65,66

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,6mm oraz o średnicy zewnętrznej 8mm?

Odpowiedź: tak.

Część nr 69, 70

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 69 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek skalowany co 100ml?

Odpowiedź: tak.

Część nr 70 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek skalowany od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml?

Odpowiedź: tak.

Część nr 72 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 2000ml wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE, z szerokim wlotem worka zabezpieczonym polipropylenowym kołnierzem, obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią?

Odpowiedź: tak.

Część nr 72

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 76

Czy Zamawiający dopuści worek do lewatywy niesterylnej o pojemności 1500ml?

Odpowiedź: tak.

Część nr 79

Czy Zamawiający dopuści zglębniaki z nieprzezroczystymi konektorami, bez zatyczki i wkładki redukującej, posiadające 4 otwory boczne, z powierzchnią gładką – nie zmrożoną?

Odpowiedź: tak

Część nr 79 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zglębniaki o długości 1000cm?

Odpowiedź: tak.

Część nr 79 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zglębniaki o długości 1250cm?

Odpowiedź: tak.

Część nr 85, 86

Czy Zamawiający dopuści kranik bez klipsów do oznaczania linii?

Odpowiedź: tak.

Część nr 85, 86

Czy Zamawiający dopuści kranik z wyłącznie optycznym identyfikatorem pozycji?

Odpowiedź: tak.

Część nr 85

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 100 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 100 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski o następujących objętościach martwej przestrzeni:

Lp.	Rozmiar	Objętość martwej przestrzeni
1	0	25 ml (+/- 5 ml)
2	1	50 ml (+/- 5 ml)

3	2	100 ml (+/- 5 ml)
4	3	140 ml (+/- 5 ml)
5	4	190 ml (+/- 5 ml)
6	5	240 ml (+/- 5 ml)
7	6	280 ml (+/- 5 ml)

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 22

Część nr 2, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści przyrząd o parametrach:

- Bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek
- Dwuświatłowy
- Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji
- Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm
- Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi
- Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiające całkowite opróżnienie butelki/fiolki
- Płaska powierzchnia membrany
- Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem
- Bez lateksu, PCV oraz DEHP
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 4, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści cewnik zawierający szkodliwe ftalany?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 5, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH24?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 9, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odpowiedź: tak.

Część nr 9, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści gładką powierzchnię końcówki ssącej?

Odpowiedź: tak.

Część nr 9, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5mm?

Odpowiedź: tak.

Część nr 11, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający dopuści dren mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: tak.

Część nr 11, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren zawierający szkodliwe ftalany?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 11, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 426cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 11, pozycja nr 3, 4, 5, 6 – Czy zamawiający dopuści wyroby zawierające szkodliwe ftalany?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 11, pozycja nr 5, 6 – Czy zamawiający dopuści maski mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: tak.

Część nr 12, pozycja nr 1– Czy zamawiający dopuści dren dostępny w rozmiarach CH10 do CH36?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 17, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

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



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 17, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 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
- Jałowy: tak



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 17, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny dla noworodków i niemowląt z nawilżaniem i portem kapno, efektywność filtracji - 99,999%, zatrzymywanie wilgoci - 31g/m³, przestrzeń martwa 8ml, minimalna objętość oddechowa - 35ml, waga 9 gram, mikrobiologicznie czysty?



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 17, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

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



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 17, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 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
- Jałowy: tak



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 17, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny dla dzieci z portem kapno, efektywność filtracji - 99,99%, oporność przy 30L./min - 1.9cm H2O, przestrzeń martwa 25ml, minimalna objętość oddechowa - 75ml, waga 20 gram, mikrobiologicznie czysty?



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 17, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 17, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przewodność: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 19, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego dla noworodków i małych dzieci, linia 10cm przed i 5cm za filtrem (1,5 x 3,0mm), membrana 0,2µm; powierzchnia filtrowania 1,5cm²; martwa przestrzeń 0,4ml; objętość wypełnienia 0,8ml; objętość zalegania 0,8ml; przepływ H₂O > 5ml / min?

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 27, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'80 sztuk?

Odpowiedź: tak.

Część nr 30, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ Miller: rozmiary 00 (65mm), 0 (78mm), 1 (102mm), 2 (154mm), 3 (195mm), 4 (205mm) oraz typ MacIntosh: rozmiary 00 (68mm), 0 (76mm), 1 (95mm), 2 (105mm), 3 (135mm), 4 (155mm), 5 (175mm) - wszystkie łyżki pochodzą od jednego producenta, nieodkształcają się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojęciami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja), profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego (cała podstawa plastikowa), ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376, wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojęci światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego o średnicy 5mm, dający mocne, skupione światło, światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło, wyraźnie oznakowany rodzaj, rozmiar, znak CE oraz

symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) na łyżce, pakowanie folia-folia, na opakowaniu informacja od producenta o 3-letniej dacie ważności, numer seryjny, nazwa producenta oraz produktu, numer katalogowy, rozmiar?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 30, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści rękojeść jednorazową światłowodową ze światłem LED zgodną z ISO-7376, plastikowo-metalową, gdzie część chwytana wykonana jest z wytrzymałego PP w kolorze zielonym z 12 poprzecznymi frezami, natomiast mocowanie wykonane jest z stopu metalu, zawierającą wewnątrz baterie, kompatybilne z rękojeścią, całość o długości 15cm, średnica ok. 2,9 cm i obwód ok. 11 cm, waga około 70,5 gram, pakowana indywidualnie w folię?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 31, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną z nienadmuchiwanym mankietem kodowanym kolorystycznie, wykonane z PP i TPE, z przezroczystą kopułą umożliwiającą ciągłą obserwację pacjenta z dobrze przylegającym elastomerowym mankietem, oznaczenie rozmiaru maski na korpusie i opakowaniu, oznaczenie jednorazowego użytku na opakowaniu, możliwość stosowania maski w MRI, bez zawartości PCV, ftalanów i lateksu, czystą mikrobiologicznie w opakowaniu foliowym w rozmiarze 1-6:

Rozmiar 6 : mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 242 ml +/- 20%, złącze 22mm;

Rozmiar 5: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 240 ml +/- 20%, złącze 22mm

Rozmiar 4: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 166 ml +/- 20%, złącze 22mm

Rozmiar 3: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 151 ml +/- 20%, złącze 22mm

Rozmiar 2: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 73 ml +/- 20%, złącze 15mm

Rozmiar 1: mankiet oznaczony kolorystycznie odmiennie do innych rozmiarów, objętość 48 ml +/- 20%, złącze 15mm?



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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 34, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści opakowanie a'1000 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak.

Część nr 36, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści pojemność 25ml?

Odpowiedź: tak.

Część nr 39, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 2,0 mm o długości 255 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 2.5-4.5 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 2,0 mm o długości 255 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 2.5-4.5 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 3,3 mm o długości 340 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 4.0-6.0 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 4.0 mm o długości 340 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 5.5-6.5 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 4.7 mm o długości 340 mm, przeznaczona dla rurek o średnicy 5.5-10.0 mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści prowadnice tylko w wersji z zagiętym końcem?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 39, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści prowadnice tylko w rozmiarze CH15 (5,0mm) i długości 700mm?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 44, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych bezpieczny, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Długość drenu 170 cm, zakończony zastawką bezzwrotną. Filtr hydrofilny w komorze kroplowej. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii i wirusów (BFE)(VFE) min. 95% potwierdzonej oświadczeniem producenta. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec komory kroplowej. Zestaw wolny od DEHP i latexu. Nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Komora kroplowa dwuczęściowa, dolna część miękka i górna twarda rozdzielona pierścieniem. Długość komory około 70mm. Igła komory wykonana z ABS ścięta jednostronnie. Aparat posiada komorę kroplową wyposażoną w filtr odpowietrzający z zamknięciem, tworząc system zamknięty. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Na opakowaniu informacja o braku DEHP i braku lateksu. Jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 46, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści ustalenie dokładnego przepływu w zakresie 0-250ml/h?

Odpowiedź: tak, przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Część nr 48, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki nieposiadające numeru LOT na baloniku kontrolnym umożliwiającego identyfikację rurki w przypadku wystąpienia incydentu medycznego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 49, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki nieposiadające numeru LOT na baloniku kontrolnym umożliwiającego identyfikację rurki w przypadku wystąpienia incydentu medycznego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 53, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 53, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne tylko w wersji ze stałym szyldem?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 53, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach 5,0 – 9,5 mm (co pół)?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 54 – Czy zamawiający dopuści rurki Guedel dostępne w rozmiarach:

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

Część nr 70, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 120cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 71, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jednorazowe wkłady (stosowane wraz z wielorazowymi uchwytami z możliwością dezynfekcji)– zdjęcie poglądowe poniżej, takie rozwiązanie eliminuje czyszczenie, rozchlapywanie, rozlanie oraz zmniejsza ryzyko zanieczyszczenia krzyżowego. Po 30 sekundach superchłonna wkładka higieniczna zamienia 600 ml płynów ustrojowych w żel. Wkładki są wykonane w 100% z materiałów recyklingowych. Wymiary: 16x43 cm, pakowane po 20 szt.



Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 72, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z przezrystego 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?

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 75 – Czy zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji o parametrach:

- *Cewnik wykonany z biokompatybilnego poliuretanu, skalowany, zakończony miękką, niebieską końcówką ułatwiającą wprowadzenie oraz chroniącą przed uszkodzeniem naczynia*
- *Ramiona cewnika z oznaczeniem średnic i znakowane kolorystycznie*
- *Rozszerzacz*
- *Prowadnica 0.035 (0,89mm) x 600mm długa*
- *Niebieska strzykawka wprowadzająca 5ml (luer)*
- *Igła wprowadzająca 18G (1,25mm) x 70mm (dostępna w wersji Y)*
- *Strzykawka iniekcyjna 5ml (luer)*
- *Igła iniekcyjna*
- *Koreczki heparynowe luer-lock*
- *Skalpel*
- *Klips mocujący*

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 75 , pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw o długości 13cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 75 , pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści zestaw o długości 13cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 75 , pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści zestaw w rozmiarze 7F?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 75 , pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści zestaw w rozmiarze 7F?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 75 , pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści zestaw w rozmiarze 7F?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 93, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji, objętość wypełnienia 0,13 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, reszta zgodna?

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

Odpowiedź: tak.

Część nr 94, pozycja nr 1-4 – Czy zamawiający dopuści cewniki o długości 500mm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 99, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści prostokątne myjki do mycia ciała nasączone żelem myjącym o neutralnym pH (5,5) aktywowanym poprzez zwilżenie wodą, wykonane w całości z włókien poliestrowych, w rozmiarze 12 x 20 x 0,5 cm, o gramaturze 100g/m², jednorazowego użytku, pozbawione lateksu, pakowane w opakowanie foliowe z nadrukowaną graficzną instrukcją użytkowania oraz składem, opakowanie jednostkowej 24 sztuki?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Część nr 99, pozycja nr 1 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „żel posiadający raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego oraz badania aplikacyjne przeprowadzone na minimum 30 osobach”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 99, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści prostokątne myjki do mycia ciała nasączone żelem myjącym o neutralnym pH (5,5) aktywowanym poprzez zwilżenie wodą, wykonane w całości z włókien poliestrowych, w rozmiarze 12 x 20 x 0,5 cm, o gramaturze 100g/m², jednorazowego użytku, pozbawione lateksu, pakowane w opakowanie foliowe z nadrukowaną graficzną instrukcją użytkowania oraz składem, opakowanie jednostkowej 24 sztuki z przeliczeniem ilości?

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część nr 99, pozycja nr 2 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „żel posiadający raport bezpieczeństwa produktu kosmetycznego oraz badania aplikacyjne przeprowadzone na minimum 30 osobach”?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 23

Pakiet 01 Czy oferowany aparat do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych ma zapewniać zachowanie sterylności dołączonej fiołki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni, jeśli jest wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> - potwierdzone oświadczeniem producenta ?

Odpowiedź: nie.

Pakiet 02 Prosimy o dopuszczenie uniwersalnej igła plastikowa typu Spike (do transferu leków z fiołki). Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 100 szt. Apirogenny.

Odpowiedź: tak.

Pakiet 43 1. Prosimy do poduszczenie jako równoważny przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych komora z kroplowa 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej manualny z filtrem o wielkości 0.5 microna - zgodny z Normą ISO 8536-4 (dla filtrów wlotu powietrza zestawów grawitacyjnych) - potwierdzone oświadczeniem producenta. Spike ABS, igła czterokanałowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami, Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A - potwierdzone w karcie technicznej, długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony. Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Złącze luer lock stałe. Komora kroplowa o długości 57mm, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o apirogenności, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi. data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt.

Odpowiedź: tak.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowany aparat ma posiadać zastawkę jednokierunkową zapobiegającą cofaniu się krwi?

Odpowiedź: nie.

Pakiet 44. Pozycja 1. 1. Prosimy o dopuszczenie jako równoważny, bezpiecznego zestawu infuzyjny grawitacyjnego, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec (biały), dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji kolec ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet; biała jednoczęściowa komora kroplowa bez PVC, elastyczna dla łatwego wypełnienia, całkowita długość komory kroplowej (z odpowietrznikiem) max 75mm, długość komory kroplowej w części przezroczystej 55mm, filtr 15 mikronów w dnie komory - oznaczenie na opakowaniu jednostkowym wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny w kolorze czerwonym całkowita długość zestawu 185cm oraz objętość wypełnienia drenu 18 ml nadrukowane na opakowaniu jednostkowym. Długość drenu 175 cm, dren zmatowiony, zakończony łącznikiem luer lock (złącze stałe) z widoczną, zieloną, zastawką antyzwrotną zamocowaną na końcu drenu (zapobiegającą cofaniu się zawartości), z mleczną zatyczką, zatyczka z filtrem hydrofobowym 1,2 mikrona zestaw bez zawartości DEHP, ftalanów, lateksu, bisphenol A, nadrukowana informacja o apirogenności oraz instrukcja użycia na wewnętrznej części opakowania jednostkowego, na op. jednostkowym: data produkcji, data ważności, kod kreskowy. Opakowanie 100 szt. data ważności – 3 lata od daty prod., sterylny EO,

Odpowiedź: tak.

Pakiet 45. Pozycja 1. 1. Prosimy o dopuszczenie jako równoważny aparatu do przetaczania krwi o następujących parametrach: Wykonany z przezroczystego bezpiecznego materiału nie wchodzącego w reakcję z krwią i innymi płynami krwiopochodnymi. Przyrząd o dwóch różnych zakończeniach: - górna część przyrządu zakończona tęnym kolcem wychodzącym z komory kroplowej, - dolna część przyrządu kończąca się końcówką typu luer – lock Dren przyrządu wyposażony w czerwony zacisk rolkowy o dużym skoku umożliwiający precyzyjne ustawienie przepływu, z miejscem na zabezpieczenie i unieruchomienie kolca po użyciu aparatu Komora kroplowa integralnie złączona z kolcem typu igła ścięta jednostronnie/lancet, uniemożliwiający przypadkowe przekucie worka, wyposażona w filtr 200 µm. Długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestawu - 192cm. Objętość wypełnienia drenu 14 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm. Sam wąski kolce komory kroplowej dl. 3 cm, łączna długość kolca od części przezroczystej od 5 – 6 cm, wykonany z materiału o podwyższonej wytrzymałości - ABS, nie ulegający pęknięciu przy sile nacisku podczas nakłuwania. Zawierający bezpieczny plastyfikator. Nie zawierający substancji szkodliwych w tym (ftalanów) DEHP, BBP, DMEP, DnHP, DBP, DIBP, DIPP, DPP, DCHP; Bisphenol A (BPA), Latexu, PVC, potwierdzone przez producenta. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Pakiet 58

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 58 w pozycji 4 strzykawkę pakowanych po 80 szt.

Odpowiedź: tak.

Pakiet 60. Pozycja 1.

1. Czy Zamawiający dopuści jałową strzykawkę 3 częściową 1 ml, skala co 0,01 ml, tyłu Luer Lock. Wykonana z poliwęglanu, specjalna powłoka silinowa zapewniająca płynny ruch tłoka, bez oringu na cylindrze nie pozwalającego na wypadanie tłoka. Średnica cylindra taka sama, jak w strzykawkach 3 ml (mniejsze ciśnienie podaży), skalowana co 0,01 ml. Sterylizowane radiacyjnie .Opakowanie handlowe 100 szt?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 60. Pozycja 5.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka trzyczęściowa wkręcana typu Luer-Lock , o pojemności 20 ml była skalowana co 1 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 60. Pozycja 1-7.

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby strzykawki w Pakiecie 60, w pozycjach 1-7 posiadały tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, bez zawartości PCV, DEHP, bisphenolu A?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

2. Prosimy o doprecyzowanie czy wszystkie strzykawki w pakiecie 60 mają być od tego samego producenta, aby nie było różnic jakościowych poszczególnych produktów - strzykawkę 3 częściowych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 60. Pozycja 3 i 4.

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby strzykawki w Pakiecie 60, w pozycjach 2,3 i 4 były sterylizowane radiacyjnie oraz posiadały logo producenta i typ strzykawki na cylindrze?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 62. Pozycja 1.

1. Prosimy o doprecyzowanie czy w strzykawki zawierające 0,9% sól fizjologiczną, która w innym konfekcjonowaniu jest lekiem, powinny być zgłoszone jako wyrób medyczny w klasie III zawierający w swoim składzie lek, zgodnie z regulą 14, załącznik VIII, Rozporządzenia UE MDR 2017/745?

Odpowiedź: nie.

2. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje strzykawkę jałowych zewnętrznie do pracy w jałowym polu, czy z jałową ścieżką płynu do przepłukiwania cewników obwodowych ?

Odpowiedź: nie.

3. Prosimy o dopuszczanie strzykawki napelnione solą fizjologiczną przebadaną pod kątem wpływu na pacjenta, z podają informacją, zapisie w IFU o możliwym działaniu ubocznym: „W rzadkich przypadkach może pojawić się krótkotrwałe odczucie metalicznego posmaku w ustach. Odczucie to nie ma wpływu na bezpieczeństwo stosowania preparatu. Subiektywny odbiór zmiany smaku może wystąpić z powodu zawartej w soli fizjologicznej substancji - chlorku sodu, który jest składnikiem wszystkich produktów soli fizjologicznych dopuszczonych do obrotu.

Odpowiedź: tak.

4. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy będzie wymagał strzykawek posiadających na opakowaniu jednostkowym informacji w języku polskim do czego jest przeznaczona zaoferowana strzykawka: "Przeznaczona wyłącznie do przepłukiwania cewników PIVC, PICC, CVC i wszczepionych portów dostępu żylnego" lub „wyłącznie do przepłukiwania” w języku polskim? 5. Prosimy o doprecyzowanie czy w pakiecie 62 Zamawiający wymaga potwierdzonego zerowego refluxu dokumentem w postaci wyników badania, wykonanego przez producenta strzykawek, bez udziału pacjentów?

Odpowiedź: nie.

Pakiet 64

1. Prosimy o doprecyzowanie czy oczekuję kaniuli dotętnicznej wprowadzany po igle, posiadającej następujące parametry: wyposażony w zawór kulowo-suwakowy typu Floswitch. 3 wskaźniki położenia otwarty/zamknięty: wyczuwalny-(poprzez przesunięcie zaworu suwakowo-kulkowego ON/OFF) i optyczny-(czarne paski/znaczkę w pozycji ON), rozmiar 20 x 1 3/4" (20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min) zabezpieczony wtyczką kontroli przepływu-bez koreczka. Przezroczyste skrzydełka, każde z 1 otworem do przyszycia. Czas stosowania do max 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia, znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym – w jęz polskim. Cewnik wykonany z PTFE – bez pasków RTG. Igła powlekana silikonem, bez karbowania. Sterylny, jednorazowego użytku, opakowanie 25 szt.

Odpowiedź: tak.

Pakiet 85. Pozycja 1.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatorem położenia otwarty/ zamknięty, 3 białe ramiona w kształcie rozetki, jednakowej długości, jedno z niezależnie obracającą się nakrętkę luer lock. Wytrzymałość kranika powyżej 3 bary, objętość wypełnienia 0,21 ml, wyposażony w znaczniki (czerwony i niebieski) do linii tętnicznych i żylnych, o minimalnym przepływie 23 l/godz. Opakowanie medyczne typu blister. Pakowane po 100szt.

Odpowiedź: tak

2. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kranik był sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: nie.

Pakiet 86. Pozycja 1.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, trójdrożny z przedłużaczem 10 cm, (całkowita długość 16cm), średnica wew. drenu 2,6mm, zewnętrzna 3,20mm, z PCV bez DEHP, wytrzymałość kranika powyżej 3 bary wykonany z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykatorem położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, objętość wypełnienia 0,78 ml, jałowy, Sterylny (sterylizowany promieniami beta), bez znaczników czerwonego i niebieskiego. Opakowanie medyczne typu blister. Opakowanie 50szt.

Odpowiedź: tak.

Pakiet 93

Prosimy o dopuszczenie bezigłowego zaworu bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odpowiedź: tak.

Pakiet 100

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 100, pozycja 1 przedłużacza do pompy infuzyjnej strzykawkowej 150 cm, jałowy, niepirogenny, obj. wypełnienia 1,37 ml, ciśnienie ≤40 Bar, średnica wewnętrzna 1mm, średnica zewnętrzna 2,5 mm. Złącze LL obrotowe

Odpowiedź: tak.

2. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 100 pozycja 3 strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej - białej; w pozycji 4 strzykawki bursztynowej do leków światłoczułych o następujących cechach: trzyczęściowa, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Skala nominalna wyróżniona graficznie (obwiedzenie, otoczenie kółkiem liczby określającej liczbę pojemności nominalnej) Podwójna kryza zabezpieczająca przed wypadaniem tłoka. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków,), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60 ml , Wewnętrzna powierzchnia strzykawki powinna być natłuszczona olejem silikonowym (dla eliminacji zacinań się, sztucznego wzrostu ciśnienia okluzji i wywoływania alarmów pompy) o zawartości poniżej 0,25 mg/cm² co zapewnia niski opór tłoka strzykawki, potwierdzony dokumentem producenta dołączonym do oferty. Podwójny pierścień zabezpieczający chroniący przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt.

Odpowiedź: tak.

2) Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację formularza cenowego i sposobu liczenia cen na następujący: Wartość netto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa netto Wartość brutto = wartość netto + VAT Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że wystawiane faktury będą weryfikowane na podstawie ceny jednostkowej netto i stawki podatku VAT, a dalsze obliczenia muszą być zgodne z ogólnie przyjętymi zasadami fakturowania na terenie Polski dla klientów instytucjonalnych. Obliczanie wartości brutto dla pozycji poprzez dodanie podatku VAT do wartości netto za pozycję jest ogólnym ustawieniem systemu obsługującego sprzedaż i nie ma możliwości modyfikacji tego ustawienia pod konkretnego klienta/ konkretną umowę. Uzasadnienie: Na fakturze wartość brutto liczona jest wg schematu matematycznego: cena jednostkowa netto x ilość + VAT. Natomiast Zamawiający wymaga w formularzu cenowym odmiennego sposobu liczenia ceny co, w przypadku wygrania przetargu, może skutkować rozbieżnością ceny z umowy z ceną na fakturze. Sposób liczenia wartości brutto wymagany przez Zamawiającego (Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa brutto) spowoduje, że ceny na fakturze nie będą zgodne z cenami w formularzu cenowym. Powyższe wynika z różnic w zaokrągleniach matematycznych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

3) Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe zwracamy to Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

5) Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o potwierdzenie, iż w związku z planowanym obowiązkiem wystawiania faktur ustrukturyzowanych przez KSeF, Zamawiający wymaga, aby faktury wystawiane w ramach realizacji zamówienia były przesyłane za pośrednictwem tego systemu. Z dniem wprowadzenia systemu e-faktur jako obowiązującego standardu faktura powinna być dostarczona przy użyciu KSeFu." P33-Strzykawka do przeplukiwania 10 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

UCZESTNIK 24

Pakiet 70 pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka z dokładnym skalowaniem co 25 ml do 100 ml, a następnie co 100 ml do 2000 ml, z samouszczelniającym bezigłowym portem do pobierania próbek, z drenem o dl. 120 cm.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 70 pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby worek posiadał hydrofobowy filtr antybakteryjny na przedniej ścianie worka, który redukuje ryzyko balonowania się worka podczas stosowania u pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje.

Pakiet 83

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego ze 100% silikonu, który eliminuje ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych u pacjentów uczulonych na lateks, a jednocześnie zapewnia odpowiednią wytrzymałość podczas stosowania.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet 83

Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego ze 100% silikonu, z dwoma naprzeciwległymi otworami pod głównym otworem cewnika, z atraumatyczną zaokrągloną zamkniętą końcówką (umożliwiającą wprowadzenie cewnika z użyciem mandrynu), z szerokim kanałem irygacyjnym oraz kanałem drenażowym o kształcie prostokątnym, zapobiegającym blokowaniu przepływu, z linią widoczną w RTG, z zastawką uszczelniającą balon, owalne 1 oczko do hematurii oraz 2 naprzemienne oczka drenażowe. Rozmiar 18Ch z balonem 50 ml.

Poz.2. j.w. CH 18 balon 30-50 ml

Poz.3. j.w. CH 20 balon 30-50 ml

Poz.4. j.w. CH 20 balon 30-50 ml

Poz.5. j.w. CH 22 balon 30-50 ml

Poz.6. j.w. CH 22 balon 30-50 ml

Poz.7. j.w. CH 24 balon 30-50 ml

Poz.8. j.w. CH 24 balon 30-50 ml

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 84

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego ze 100% silikonu, który eliminuje ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych u pacjentów uczulonych na lateks, a jednocześnie zapewnia odpowiednią wytrzymałość podczas stosowania.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SWZ.

Pakiet 84

Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika dwudrożnego typu Dufour, wykonany z 100% silikonu, z atraumatyczną zaokrągloną zamkniętą końcówką (umożliwiającą wprowadzenie cewnika z użyciem mandrynu), z szerokim kanałem irygacyjnym oraz kanałem drenażowym o kształcie prostokątnym, zapobiegającym blokowaniu przepływu, z linią widoczną w RTG, z zastawką uszczelniającą balon, owalne 1 oczko do hematurii oraz 2 naprzemienne oczka drenażowe. Rozmiar 18 Ch balon 30-50 ml.

Poz.2. j.w. CH 18 balon 30-50 ml

Poz.3. j.w. CH 20 balon 30-50 ml

Poz.4. j.w. CH 20 balon 30-50 ml

Poz.5. j.w. CH 22 balon 30-50 ml

Poz.6. j.w. CH 22 balon 30-50 ml

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 90 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnicy jedynie o dl 150 cm z dobrą widocznością w gabinecie endoskopii dzięki swojej budowie nitinolowej, z gładkim przejściem między trzonem i giętką końcówką, dostępna w wersji prostej bądź zakrzywionej w standardowej sztywności oraz w wersji ekstra sztywnej z zakończeniem prostym. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 90 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnicy jedynie o dl. 150 cm, z dobrą widocznością w gabinecie endoskopii dzięki swojej budowie nitinolowej, z zakończeniem prostym, z gładkim przejściem między trzonem i giętką końcówką, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 2

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do transferu płynów, zapewniający dostęp do butelek i fiolek, umożliwia pobieranie i transfer płynów. Wyposażony zawór bezigłowy zapobiegający wypływowi płynu po odłączeniu strzykawki, filtr przeciwbakteryjny 0,2um. Nie zawiera lateksu, pcv. Możliwość użycia 140 aktywacji lub 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.1

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

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 1

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przyrząd powinien posiadać filtr z zastawką zabezpieczony klapką co umożliwia samodzielne otwieranie/zamykanie w zależności od stosowanego pojemnika zbiorczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 81

Poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie produktu o parametrach: przenośny, sterylny 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 kłamrą 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. Na obudowie urządzenia znajdują się następujące informacje: nazwa urządzenia, numer partii LOT, kod kolorystyczny, pojemność nominalna, oraz przepływ (ml/h). Pompa jest wyposażona w wskaźnik postępu infuzji, który umożliwia monitorowanie procesu podawania leku. Dren zapewnia odporność na zgniecenia. Pompa jest sterylizowana tlenkiem etylenu, a jałowość produktu jest gwarantowana przez min. 3 lata od daty produkcji. Przyrząd posiada badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe, ale przezierne dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. Do urządzenia dostarczany pokrowiec na pompę.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie produktu o parametrach: przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Filtr na drenie dla ochrony pacjenta przed zatorem powietrznym. Dren łączący długość min. 128 cm z kłamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego. 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 zatyczkę, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Pompa z klemą umożliwiającą przyczepienie pompy do ubrania. Urządzenie posiada następujące informacje: nazwa urządzenia, numer partii LOT, kod kolorystyczny, pojemność nominalna, oraz przepływ (ml/h). Pompa jest wyposażona w wskaźnik postępu infuzji, który umożliwia monitorowanie procesu podawania leku. Dren zapewnia odporność na zgniecenia. Pompa jest sterylizowana tlenkiem etylenu, a jałowość produktu jest gwarantowana przez min. 2 lata od daty produkcji. Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 250ml ml, objętość minimalna: 200 ml i objętość maksymalna 320 ml. Obudowa, filtr i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. Do urządzenia dostarczany pokrowiec na pompę.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pakiet 82

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego tj. : Linia boczna, z portem bezigłowym, do przygotowywania i podawania leków cytostatycznych, kompatybilna z zestawem wielodrożnym do przetoczeń: dwukierunkowy kolec typu spike wykonany z białego ABS wentylowany z filtrem hydrofobowym 1,2µ, zacisk typu Roberts, Dren zakończony zaworem zwrotny

zapewniający jednokierunkowy przepływ płynu oraz zapobiegający cofaniu się leku do linii. Koniec dystalny zabezpieczony korkiem z filtrem hydrofobowym, który umożliwia napełnienie drenu bez zdejmowania korka. Port bezigłowy z silikonową membraną, bez dodatkowego korka. System o dł. 41cm. Objętość wypełnienia ok. 2,7 ml. Dren o średnicy wewnętrznej 2,9mm oraz zewnętrznej 4,1 mm, wykonany z poliuretanu, ochrona UV- dren bursztynowy, nie zawierający DEHP, lateksu, PCV. Pakowany pojedynczo. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego tj. :Linia boczna bez portu bocznego, do przygotowywania i podawania leków cytostatycznych, kompatybilna z zestawem wielodrożnym do przetoczeń: dwukierunkowy kolec typu spike wykonany z białego ABS wentylowany z filtrem hydrofobowym 1,2 μ , zacisk typu Roberts, Dren zakończony zatyczką z filtrem hydrofobowym, który umożliwia napełnienie drenu bez zdejmowania korka. System o dł. ok.40 cm, dren bursztynowy z poliuretanu, objętość wypełnienia 2,6 ml. Nie zawierający DEHP, lateksu, PCV. Pakowany pojedynczo. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego tj. :Zestaw do przetoczeń cytostatyków – jedno dośięcie boczne z portem bezigłowym, nad komorą kroplową, zawór z gładką membraną do podłączenia leku cytotoksycznego, dwukierunkowy kolec typu spike wykonany z białego ABS wentylowany z filtrem hydrofobowym 1,2 μ , zacisk pomiędzy igłą biorczą a portami bezigłowymi, komora kroplowa z filtrem cząsteczkowym 15 μ , precyzyjny niebieski zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, dodatkowy port bezigłowy znajdujący się w dystalnej części drenu, nie dalej niż 30cm od podłączenia do pacjenta. Nas portem bezigłowym zastawka antyzwrotna zapobiegająca cofaniu się leku w górę drenu. Dren zakończony zatyczką z filtrem hydrofobowym, który umożliwia napełnienie drenu bez zdejmowania korka. Wszystkie porty bezigłowe zabezpieczone bez dodatkowego korka. Cały system o długości max.190 cm. Dren wykonany z poliuretanu, bez PCV, DEHP i lateksu. Dren bursztynowy- ochrona UV. Pakowany pojedynczo. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestawy infuzyjne mają być wyposażone w automatyczne zabezpieczenie przeciwko mieszanemu się leków w trakcie podażu leków w bolusie, zwłaszcza leków forsownych?

Odpowiedź: Mogą , nie muszą.

Pakiet 91

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nakładka na fiolkę 20mm ma posiadać boczne stabilizatory zapewniające pewne umocowanie na fiolce i stabilność podczas pobierania leku z fiołki?

Odpowiedź: Nie.

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nakładka na fiolkę 20mm ma posiadać kolec mikro tj. Ścięty do połowy długości z jednym otworem na czubku a drugim w połowie długości, co umożliwia wybranie leku bez strat?

Odpowiedź: Nie.

Poz.1 i 2

Bezigłowa nasadka na fiolkę ma posiadać zawór bezigłowy z płaską i gładką membraną umożliwiającą skuteczną dezynfekcję, bez dodatkowego korka/klapki ?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 93

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego tj. Port bezigłowy transparentny. Przeznaczony do wielokrotnych bezigłowych iniekcji. Obudowa wykonana z transparentnego materiału, wysokiej jakości silikonowa membrana pozwalająca na wielokrotne iniekcje portu; płaska powierzchnia wstrzyknięcia - gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję; nie zawierający metalu, może być stosowany podczas badania MRI; czas użytkowania 7 dni lub 700 aktywacji;

objętość wypełnienia 0,04 ml; przepływ min. 160 ml/min. Zawór o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie plynu iniekcyjnego min. 60 psi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o zmianę w zakresie oceny jakościowej w punkcie 1 i 2 zamiast wartości podanej przez Zamawiającego 44PSI i 29PSI na określenie jej jako minimalna wartość, tj. Zmiana na min.44PSI i min.29PSI.

Pragniemy nadmienić, że wartości 3 bary (44 PSI) oraz 2 bary (29 PSI) odnoszą się do minimalnej wymaganej odporności zaworu bezigłowego na ciśnienie. Parametr wyrobu, który posiada wytrzymałość na wyższe ciśnienie oznacza wyższą wytrzymałość i wyższą szczelność, a zatem spełnia i przekracza wymagania w zakresie bezpieczeństwa i odporności mechanicznej. Z punktu widzenia funkcjonalności klinicznej oraz bezpieczeństwa pacjenta, wyższa odporność nie wpływa negatywnie na pracę systemu, a wręcz zwiększa margines bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Tak.

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki?

Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 43

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z polimeru bez zawartości PVC, bez skrzydełek (z elementem stabilizującym komorę kroplową w czasie użytkowania- odpowiednio wyprofilowanym pierścieniem w dolnej części igły biorczej) o długość min. 60mm w części przezroczystej, odpowietrznik z samozatraskującą się kłapką zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99.999994%, VFE min 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów DEHP, DBP, BBP(informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z wytrzymałego ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, nieprzezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, który zapewnia pełną funkcjonalność i szczelność połączenia nie wpływa na widoczność podawanego płynu w drenie. zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), z oznaczeniem producenta, wytłoczonym w materiale regulatora (ten sam kolor), trwałym, czytelnym i spełniającym wymogi identyfikacyjne, co umożliwia identyfikację producenta bez opakowania jednostkowego w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, bez dodatkowego oznaczenia producenta na komorze kroplowej i na skrzydełkach dociskowych, na opakowaniu informacja o: wielkości filtra, poprawności procesu sterylizacji, nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieski kodem, sterylne

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2) W związku z tym, że jednym z parametrów oceny jakości jest :

4	Filtr / zastawka zapobiegający cofaniu się krwi	0 – 20
---	---	--------

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z zastawką antyzwrotną typu BCV na końcu drenu zapobiegającą cofaniu się krwi do aparatu

Odpowiedź: Nie.

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z filtrem hydrofilnym w komorze kroplowej, zabezpieczającym przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 44

1)Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS bezpieczny wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, wyposażony w dodatkowe miejsce na kolec na zaciskaczu rolkowym, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na przyrządzie kolec ścięty dwupłaszczyznowo, elastyczna komora kroplowa o długości min. 60mm w części przezroczystej. Przyrząd wyposażony w element stabilizując komorę kroplową w czasie użytkowania- odpowiednio wyprofilowany pierścienń w dolnej części igły biorczej zamiast skrzydełek dociskowych,długość drenu 180 cm, dren wyposażony w dodatkowy łącznik z osłoną na palce chroniącą przed zakłuciem, odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH , kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +- 0,1 ml, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów DEHP, BBP, BBP (potwierdzone piktogramem fabrycznie nadrukowanym na opakowaniu jednostkowym), jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie typu blister papier/folia.

Odpowiedź: Tak.

2) W związku z tym, że jednym z parametrów oceny jakości jest :

4	Filtr / zastawka zapobiegający cofaniu się krwi	0 – 20
---	---	--------

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z zastawką antyzwrotną typu BCV na końcu drenu zapobiegającą cofaniu się krwi do aparatu

Odpowiedź: nie.

Pakiet 45

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

Odpowiedź: nie.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi z zatyczką ze sterylnym filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczająca przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania

Odpowiedź: nie.

Pakiet 62

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki wypełnionej 0,9% NaCl o pojemności 10ml. sterylnej wewnątrz i na zewnątrz, co daje możliwość stosowania także w sterylnym polu operacyjnym

Odpowiedź: nie.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki wypełnionej 0,9% NaCl o pojemności 10ml. Gotowej do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji producenta).

Odpowiedź: nie.

Pakiet 100

Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby na opakowaniu jednostkowym przedłużaczy znajdowało się oznaczenie "VOL". zgodne z normą PN-EN ISO 8536-9:2019

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Poz. 2

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 25

Dotyczy Części nr 01

Czy Zamawiający dopuści aparat do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteryjnym 0,45µm, Smukły i krótki kolec ułatwiający przebijanie butelek. Łatwe otwieranie zamykanie jedną ręką. Ciasny zatrzask z identyfikacją kolorystyczną. Złącze typu Luer-lock, bez latexu i PCV. Produkt nie zawierający ftalanów,

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 02

Czy Zamawiający dopuści aparat do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteryjnym 0,45µm, Smukły i krótki kolec ułatwiający przebijanie butelek. Łatwe otwieranie zamykanie jedną ręką. Ciasny zatrzask z identyfikacją kolorystyczną. Złącze typu Luer-lock, bez latexu i PCV. Produkt nie zawierający ftalanów,

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 4

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 11 poz. 4-6

Czy Zamawiający wymaga masek do podawania tlenu pozbawionych szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 11 poz. 4-6

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

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o długości 116cm?

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli składający się z poszwa na poduszkę w rozmiarze 70x85 cm, poszwa na koc w rozmiarze 150x210 cm, prześcieradło w rozmiarze 150x240 cm?

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 13 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody w rozmiarze 43mm ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 16

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

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 23 poz. 10-11

Czy Zamawiający w Części 55 poz. dopuści zaoferowanie igły o rozmiarze 27G zamiast 26G?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 23 poz. 10-11

Czy Zamawiający w Części 23 poz. 10-11 dopuści zaoferowanie igły atraumatycznej typu Atraucan o dwupłaszczyznowym szlifie?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 25 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie zgodnie z poniższym:

Woreczki do zbiórki moczu wykonane z folii PE mocowane do skóry przyklepcem akrylowym, bez gąbki, z anatomicznym wykrojem ułatwiającym aplikację, pojemność 100 ml, wersja dla dziewczynek i dla chłopców, pojedynczo pakowane, sterylizowane tlenkiem etylenu, jednorazowego użytku

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 25 poz. 10

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

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 27

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

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 38

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych z PP?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 38

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 38, poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (0,7L; 1L; 2L; 5L, 10L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, które ułatwiają transport i magazynowanie a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 38, poz. 2-5

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 49

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z aluminiową prowadnicą?

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 58 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z podwójnym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 58 poz. 1-4

Czy zgodnie Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z rozszerzoną skalą o min. 20% ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 58 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk pozbawionych ftalanów i BPA, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 58 poz. 4

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

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 58 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę op=100szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 58 poz. 1-4

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 58 poz. 1-4

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 58 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z informacja Luer Tip (6%) na opakowaniu jednostkowym? Taka informacja zapewnia, że oferowane strzykawki są kompatybilne z pozostałym sprzętem jednorazowego użytku, stosowanym w Państwa jednostce.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 59

Czy Zamawiający wymaga strzykawk z podwójną skalą i dodatkowy łącznikiem LUER?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 60 poz.5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20 ml skala 1 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 63

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

Kaniuła dożylna bezpieczna ze skrzydełkami, bez portu, sterylna. Igła wykonana ze stali nierdzewnej

- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonany z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- metalowy element zabezpieczający igłę po wyjęciu z cewnika
- wyposażona w skrzydełka barwione kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- 6 linii RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- filtr hydrofobowy
- okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

		Kaniuła			
Rozmiar (Gauge)	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
14	Pomarańczowa	2.1	45	270	
16	Szara	1.8	45	200	
18	Zielona	1.3	45/32	85	
20	Różowa	1.1	32/25	55	
22	Niebieska	0.9	25	33	
24	Żółta	0.7	19	18	

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 70

Czy Zamawiający dopuści worek na mocz z drenem o długości min. 110cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 85

Prosimy o dopuszczenie karnika trójdrożnego o parametrach zgodnie z opisem:

Kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu

- posiadający optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia otwarty/zamknięty co 45 stopni
- wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami
- osiowo i promieniście ruchoma nakrętka do bezpiecznego połączenia Luer-Lock
- urządzenie jest szczelne do 5 barów (72,5 PSI)
- możliwość obrotu pokrętła o 3600
- przepływ 500 ml/min
- objętość wypełnienia 0,15 ml
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednik 50 szt.

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 86

Prosimy o dopuszczenie karnika trójdrożnego o parametrach zgodnie z opisem:

kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu

- dren z PVC bez ftalanów
- posiadający optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia otwarty/zamknięty co 45 stopni
- wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami
- osiowo i promieniście ruchoma nakrętka do bezpiecznego połączenia Luer-Lock
- urządzenie jest szczelne do 3 barów
- możliwość obrotu pokrętła o 3600
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 20 szt.
- szczelność przez 96 godzin

Długość drenu 10 cm

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 93

Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego o parametrach zgodnie z opisem:

Zamknięty system bezigłowy

- materiał korpusu - Poliwęglan
- materiał zastawki - Silikon
- maksymalne wypełnienie - 0,09ml
- przestrzeń martwa - 0,001 ml
- maksymalny przepływ 360 ml/min przy ciśnieniu 1PSI
- czas użycia do 7 dni lub 200 użyć
- możliwość stosowania z zestawami infuzyjnymi, strzykawkami i innym sprzętem medycznym o końcówkach luer, bądź luer-lock
- wytrzymuje ciśnienie 3,1 bara (45PSI)
- zgodność z MRI (Rezonans Magnetyczny)
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- antybakteryjny
- odporny na lipidy
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Części nr 94 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania bez ftalanów?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 94 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania z linią rtg?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 94 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania skalowanych?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 94 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania z nazwą importera/dystrybutora bezpośrednio na cewniku?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 99 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści niżej opisane myjki?

Jednorazowe rękawice do mycia wykonane z miękkiej podfoliowanej włókniny airlaid. Z wodoodporną barierą. Wstępnie namydlone z delikatnym, niskopieniącym, przebadanym dermatologicznie środkiem czyszczącym. pH 5,5. Zgrzewanie ultradźwiękowe.

Jakość	Podfoliowana włóknina airlaid
Skład włókniny airlaid	W 100% bezchlorowe czyste włókna celulozowe + spoiwo EVA
Skład folii	100% PE (polietylen)
Waga	85 g/m ² = 50 g/m ² włóknina airlaid + 35 g/m ² PE
Grubość folii	18 μ
Laminowanie	TAK
Mydło	TAK
Kolor włóknina Airlaid	biały
Kolor filmu	Jasny niebieski
Kolor detergentu	niebieski
Chłonność	650% (6,5-krotność masy)
Wymiary produktu	23 cm. x 16 cm.
Rozmiar	Jeden
Okres ważności produktu (OKRES TRWAŁOŚCI)	36 miesięcy
Okres ważności po otwarciu	1 miesiąc

Op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części nr 100

Czy Zamawiający dopuści aby pozycje w pakiecie pochodziły od różnych producentów? Wymóg strzykawek oraz przedłużaczy jednego producenta nie wpływa na działanie sprzętu

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Uczestnik 26

CZĘŚĆ 15 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o określenie minimalnej, wymaganej gramatury kompletu pościeli.

Odpowiedź: 20g/m2

CZĘŚĆ 28

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

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 27

Pytanie nr 1

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: nie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawa opieki dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opieki”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: nie.

Pytanie nr 3

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje iż zmianie ulegają terminy:

- składania ofert, z dnia 2025-11-07 godz. 12:00 na dzień 2025-11-18 godz. 12:00.
- otwarcia ofert, z dnia 2025-11-07 godz. 13:00 na dzień 2025-11-18 godz. 13:00.
- Związania ofertą z dnia 04/02/2026r. na 15/02/2026r.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie ulega zmianie miejsce składania i otwarcia ofert.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania oraz informacja o zmianie terminu składania i otwarcia ofert zostały zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania www.e-propublico.pl Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 81/PN/MN/2025 z dnia 03/10/2025r.

Z poważaniem,

Adam Szałanda

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach