

Głuchołazy, dn. 06.04.2021r.

dotyczy: **Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku, opakowań farmaceutycznych i pojemników na odpady medyczne**

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku -Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pakiet 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 2100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 3000mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości na 9 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a'90 z odpowiednim przeliczeniem ilości na 1778 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 1777,77 op.

Pakiet 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków pakowanych a'90 z odpowiednim przeliczeniem ilości na 18 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy wycenić 17,77 op.

Pakiet 1, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści maskę ratowniczą składającą się z ustnika i ochronnego fartucha foliowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50mm x 30m z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50mm x 20m z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 27

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego zapewniającego wysoka trwałość i jakość wydruku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści plastikową pałeczkę w polipropylenowej probówce o długości 150mm zapakowane w papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści plastikową pałeczkę z końcówką Rayon w polipropylenowej probówce o długości 150mm zapakowane w papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 36-41

Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane ze znacznikami głębokości w postaci dwóch półksiężycy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 43-46

Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z przezroczystego, nietoksycznego PCV, niezawierającego lateksu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści zestaw zakończony natłuszczoną końcówką zabezpieczoną zatyczką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści worek z dwoma otworami do zawieszenia bez paska?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 60

Czy Zamawiający dopuści żel nowej generacji przewodzący prąd elektryczny, przeznaczony głównie do wykonywania zapisu krzywej EKG. Ponadto dzięki dużej zdolności przewodzenia elektrycznego przeznaczony do wykonywania innych zabiegów medycznych oraz zabiegów fizykoterapeutycznych z użyciem prądu elektrycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 62-63

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 62-63

Czy Zamawiający dopuści równoważne nakłuwacze:



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 63

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z igłą 23G?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 68

Czy Zamawiający dopuści rękaw z fałdą 200x55x100?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści system, w którego skład wchodzi:

- Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml
- Strzykawka o pojemności 60ml
- Dostępny w różnych konfiguracjach
- Szeroka gama igieł do wyboru:
 - trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)
 - trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)
 - igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)
- w wersji automatycznej (Tormatic) wyposażonej w trójdrożny zawór przeciwwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-folia, wewnętrzne folia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 72

Czy Zamawiający dopuści miskę o maksymalnej pojemności 900ml i użytkowej 300ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 73

Czy Zamawiający dopuści śliniak posiadający następująco ułożone warstwy:

- papier
- papier
- folia PE ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 76

Czy Zamawiający dopuści:

Żel nowej generacji o właściwościach umożliwiających przewodzenie ultradźwięków, przeznaczony do wykonywania badań USG, KTG (kardiotokografii) oraz niektórych zabiegów fizykoterapeutycznych

z użyciem ultradźwięków. Pozwala na uzyskanie bardzo czytelnych, klarownych, pozbawionych artefaktów (zakłóceń) obrazów USG. Preparat jest przeznaczony do stosowania zewnętrznego. Charakterystyczne właściwości produktu umożliwia prawidłowy i niezbędny do wykonania badania kontakt głowicy USG ze skórą badanego i prawidłowe przewodnictwo ultradźwięków wykazuje wysoką odporność na wysychanie posiada odpowiednio dobraną lepkość, która zapewnia dobrą przyczepność żelu i niespływanie podczas badania posiada neutralny odczyn Ph wykazuje bierność chemiczną (brak oddziaływania ze skórą badanego i ubraniami) niska tłumienność preparatu dla fal ultradźwiękowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 77-79

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pakowanych osobno strzykawek luer lock i bezpiecznych igieł (nie chowających się w cylindrze strzykawki) spełniających pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 80

Czy Zamawiający dopuści ustniki bez certyfikatu badań cytostatyczności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 81

Czy Zamawiający dopuści lustro o średnicy 19mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1, pozycja 86

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego zapewniającego wysoką trwałość i jakość wydruku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaferowania papieru oryginalnego, Zamawiający wymaga zaferowania papieru zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

Pakiet 1, pozycja 83-85

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje co umożliwi nam złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o parametrach:

- średnica podstawy 105 mm

- średnica górna 120 mm

- wysokość 220 mm

- otwór wrzutowy 90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o otworze wrzutowym 90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, pozycje 1, 5, 6, 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 8, pozycje 2, 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 25 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, pozycje 2, 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawami zakończonymi elastyczną gumką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 8, pozycje 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze zielonym lub niebieskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, pozycje 2, 3, 4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z folii o grubości 0,02 mm (20 µm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z folii o grubości 0,03 mm (30 µm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 6

Poz. 1

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach:

Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka dostępna w rozmiarach : 1ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 30ml i 60ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu bezpieczeństwa łącznik powinien być wyposażony w mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach:

Adapter pasujący do powszechnie wykorzystywanych fiolek o średnicy 13mm, 20mm lub 28mm, w zależności od potrzeb Zamawiającego. Adapter zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń

sposób dostępu do fiolki. Centralne nakłucie wymuszane przez boczne stabilizatory, adapter nie zawiera DEHP, lateksu. Adapter wyposażony w system sygnalizacji akustycznej potwierdzający poprawne połączenie z nakładką na strzykawkę, posiadający specjalny kołek wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający maksymalne pobranie leku z fiolki. Adapter we współpracy ze strzykawką zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiolki. Przyrząd jest elementem systemu zamkniętego, posiadającego kod ONB nadany przez FDA, posiada rozszerzającą się komorę o objętości maksymalnie 100ml, pochłaniającą toksyczne aerozole i opary.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach:

Adapter dostępowy do pojemników wielodawkowych do pobierania oraz dostrzykiwania rozpuszczalnika, kompatybilny z urządzeniem na strzykawkę, działający w systemie elastomerowych membran gwarantujących suche połączenie, posiadający kod ONB nadany przez FDA.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach:

Urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka z płynem infuzyjnym. Służący do podawania leku bezpośrednio do worka z płynem infuzyjnym poprzez kompatybilne połączenie z urządzeniem do przenoszenia leku w strzykawkę. Przyrząd umożliwia podłączenie standardowego zestawu infuzyjnego, jałowe, pakowane oddzielnie (pojedynczo)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania, renomowanej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach:

dren kolcowy bez komory kropłowej, o długości 46 cm, umożliwia do dostrzykiwanie leków przy pomocy wbudowanego konektora działającego w systemie elastomerowych membran. Dren kolcowy nie zawiera dehp, lateksu i PCV. Na końcu drenu zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu do worka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy system do przygotowania leków cytostatycznych ma być systemem bezigłowym, całkowicie uniemożliwiającym zakłucie igłą.

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 8

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania fartucha w rozmiarze uniwersalnym.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania fartucha w rozmiarze uniwersalnym koloru zielonego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Poz.4

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania fartucha w rozmiarze uniwersalnym koloru zielonego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet 6; Poz.2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nakładka na fiolkę powinna być wyposażona w specjalny kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, z dwoma otworami umieszczonymi jednym na szczycie, drugim w połowie długości, umożliwiającą pobranie maksymalnej ilości leku z fiołki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 1 dopuści Adapter strzykawkowy kompatybilny ze wszystkimi strzykawkami 3częściowymi dostępnymi na rynku- umożliwi przygotowywanie i podaż leków w systemie zamkniętym typ CSTD. Nie zawiera PCV i DEHP. Kompatybilny ze wszystkimi złączami luer lock męskimi strzykawek. Wyposażony w igłę 16G ze stali nierdzewnej. Objętość wypełnienia igły 0,04ml. Igła jest dodatkowo wyposażona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem. Samo-uszczelniające się elastomerowe uszczelki zapobiegają uwalnianiu leku do otoczenia oraz formowaniu się kropelek na zewnętrznej powierzchni uszczelki. Dołączona do opakowania jednostkowego zatyczka ochronna wykonana z polietylenu, zapobiegająca kontaminacji połączenia oraz umożliwia bezpieczny transport leku w wypełnionej strzykawce. Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i do linii do podawania leku. Korpus i klamry adaptera wykonany z poliacetalu. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu. Pakowany a'50. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku, takie rozwiązanie pozwoli dobór odpowiedniej wielkości strzykawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 2 dopuści Adapter do fiołki o średnicy 13 i 20mm. Nie zawiera PCV i DEHP. Adapter pakowany w jednym blisterze z konwertorem fiołki 13mm wykonanym z PET. Umożliwia przygotowywanie i pobieranie leku w systemie zamkniętym typu CSTD. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Adapter wykorzystuje technologię Toxi-Guard, zapewnia natychmiastową kompensację ciśnienia, redukując etap płukania wstępnego. Zapewnia 7- dniową ochronę przed przenikaniem zanieczyszczeń mikrobiologicznych i zanieczyszczeń unoszących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku. Kolec 2-drożny z oddzielnym kanałem powietrznym i płynowym. Objętość wypełnienia 0,15ml. System podwójnej membrany Toxi-Guard wykorzystuje matrycę do wiązania leków opartą w 100% na węglu aktywnym oraz membranę hydrofobową i oleofobową o porach średnicy 0,2 mikrona, co pozwala wyeliminować ryzyko przenikania zanieczyszczeń i cząstek znajdujących się w powietrzu do leku i linii do podawania leku oraz zapobiega uwalnianiu leków cytotoksycznych i innych niebezpiecznych leków w postaci oparów, aerozolu lub kropelek do środowiska podczas rekonstrukcji leków. Pakowany a'50. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do

przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku, takie rozwiązanie pozwoli zapobiec złemu doborowi odpowiedniej wielkości fiolki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 3 dopuści adapter kolcowy do przygotowywania i pobierania kompatybilny ze wszystkimi workami i butelkami dostępnymi na rynku, z zaworem samozamykającym typu Clearlink z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji do zastosowania do 96 godzin. Długość linii głównej 6 cm. Objętość napełniania linii głównej (w przybliżeniu) 0,38 ml. Produkt może być używany maksymalnie 100 razy lub przez okres 96 godzin. Nie zawiera lateksu naturalnego. Bez odpowietrznika. Zastawka ze złączem Luer typu Clearlink jest chemicznie i mechanicznie kompatybilna z 70% alkoholem izopropylowym, 10% jodyną powidonową i 0,2 roztworem chlorheksydyny. Pakowany a'30, takie rozwiązanie pozwoli na pobranie rozpuszczalnika z każdego opakowania dostępnego na rynku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 4 dopuści Adapter typu Luer Lock, obudowa wykonana z PET. Umożliwia zamianę każdego złącza żeńskiego typu luer lock w system CSTD. Samo-uszczelniające się elastomerowa uszczelka wykonana z poliizoprenu, zapobiega uwalnianiu leku do otoczenia oraz formowaniu się kropelek na zewnętrznej powierzchni uszczelki. Objętość wypełnienia 0,07ml. Maks. ilość przekłuć membrany to 10 przekłuć. Umożliwia bezpieczne przyłączenie adaptera strzykawki i przeniesienie leku. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu. Pakowany a'100. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 5 dopuści dren kolcowy bursztynowy do przygotowywania leków cytostatycznych w pojemniku lub worku z możliwością ich podaży przez podłączenie z drenem głównym - kompatybilny z drenem wielodrożnym (głównym). Bez zawartości PCV. Możliwość dodania cytostatyku poprzez zintegrowaną zastawkę bezigłową zabezpieczoną korkiem luer-lock z uchwytem dla łatwego trzymania w czasie dotrzykiwania leku. Koniec drenu zabezpieczony filtrem hydrofobowym zapobiegającym przed zapowietrzeniem drenu oraz zapobiegający wydostaniu się płynu na zewnątrz; Końcówka męska wyposażona w system sygnalizacji akustycznej po podłączeniu z drenem głównym. System drenów musi redukować możliwość kontaminacji leku i bezpośredni kontakt leku z personelem przygotowującym zestaw. Wymaga się aby dołączyć do oferty test potwierdzający, że linie do przygotowania i podaży leków stanowią zamknięty system w myśl definicji NIOSH i zapobiegają uwalnianiu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie numer 6 pozycjach 1,2,3,i 5 ma na myśli opakowanie jako 1sztuka, czy opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Opakowanie jako sztuka.

.....Kierownik Zamawiającego.....