

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. **Numer sprawy: 04/2021.**

Nazwa zadania: „**Sukcesywne dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użytku**”

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytanie dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Część 1

1.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 52, Pozycja 1-11

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 6Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 1,5ml
- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-11 z Pakietu nr 52 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ

2.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 52, Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści trójdrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 18Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z Pakietu nr 52 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ

3.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 61, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

4.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 65, Pozycja 4

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

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

5.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 65, Pozycja 5

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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4-5 z Pakietu nr 65 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

6.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 66, Pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do szynowania moczowodów z popychaczem długości 40cm?- reszta opisu zgadza się z wymaganiami.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-4 z Pakietu nr 66 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

7.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 67, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii z powłoką hydrofilową o przekroju 8Fr lub 10Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, prowadnik typu Lunderquista o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 25cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacze powięzi w rozmiarach 6Fr- 10Fr o długości 20cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

8.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 67, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii z powłoką hydrofilową o przekroju 10Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewodnik typu Lunderquista o długości 100cm z rdzeniem nitiolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 25cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr-10Fr o długości 20cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

9.

Dotyczy: 04/2021, Zadanie nr 67, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na moc.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Część 2

1.

Zadanie nr 74 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 44 mm x 30 mm z żelcem stałym.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

2.

Zadanie nr 74 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 40 mm x 36 mm z żelcem stałym.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

3.

Zadanie nr 74 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 42 mm x 36 mm z żelcem stałym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Zadanie nr 74 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 55 mm x 35 mm z żelazem ciekłym.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

5.

Zadanie nr 74 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci o wymiarach 30 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6.

Zadanie nr 74 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci o wymiarach 25,7 mm w kształcie kwiatka.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

7.

Zadanie nr 74 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody całodobowej do holtera na podłożu pianki PE prostokątnej z nacięciem do umocowania przewodu, o wymiarach 40 x 55 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8.

Zadanie nr 74 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy nacięcie w elektrodzie stanowi podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody, co zapobiega rozerwaniu elektrody, służący do umocowania przewodu?

Odpowiedź: Tak.

9.

Zadanie nr 73 poz. 1, Zadanie nr 75 poz. 7

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem.

Odpowiedź: Należy zaferować papier oryginalny.

10.

Zadanie nr 75 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora LifePack o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11.

Zadanie nr 75 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora LifePack o rozmiarze 106 mm x 25 m.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

12.

Zadanie nr 75 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 210 mm x 25 m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 4 rolki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

13.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. b),c),d)

Prosimy o zmianę kary umownej na 2% wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia/ wartości brutto reklamowanych towarów/ wartości brutto towarów, których dotyczy uchybienie. Kara w obecnej wysokości jest w naszej ocenie za wysoka. Zapis taki jest sprzeczny z art. 5 KC, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

14.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. a)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

15.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. e)

Prosimy o zmianę kary umownej na 20 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Część 3

1.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 32 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wyrazi dopuści zaoferowanie produktu pakowanego w opakowaniu zbiorczym po 100 szt/op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 4

1.

Pytanie 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 61 poz. 1 dwukanałowych zestaw do dializy czasowej w dostępnych rozmiarach: 11.5 lub 12F/ 15 cm, 11.5 lub 12/ 20 cm, 12F/ 24 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 5

1.

dotyczy: 04/2021 zadanie 61 pozycja 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 61 dopuści dwukanałowy zestaw do dializy czasowej 11 Fr długości 15 cm, 17,5 cm, 20 cm oraz 12 Fr długość 25 cm?

Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 6

1.

Pakiet nr 13 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator jednorazowy dla dorosłych, z zastawką nadciśnieniową 40 cmH₂O, w zestawie jedna maska dla dorosłych, worek z SEBS, o poj. 1547 ml, rezerwuar tlenowy o poj. 2600 ml, dren tlenowy dł. 215 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora dla dorosłych z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora dla dorosłych z paskiem zabezpieczającym przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowanym z workiem samorozprężalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora dla dorosłych pozbawionego szkodliwych ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Pakiet nr 13 poz. 2

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator jednorazowego użytku z workiem o pojemności 683 ml, dziecięcy, z zastawką nadciśnieniową 40 cmH₂O, w zestawie jedna maska dla dzieci oraz rezerwuar tlenowy o poj. 2600 ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora dla dzieci z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora dla dzieci z paskiem zabezpieczającym przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowanym z workiem samorozprężalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora dla dzieci pozbawionego szkodliwych ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Pakiet nr 13 poz. 3

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator jednorazowego użytku z workiem o pojemności 234 ml, noworodkowy, z zastawką nadciśnieniową 40 cmH₂O, w zestawie jedna maska dla noworodków oraz rezerwuar tlenowy o poj. 300 ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora dla noworodków z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora dla noworodków pozbawionego szkodliwych ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Pakiet nr 13 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 13 pozycję nr 4 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

5.

Pakiet nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy jednorazowy, z PE (polietylenu), złącza respiratora 22 fleks, z EVA, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6.

Pakiet nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr antybakteryjno-antywirusowy, elektrostatyczny dla dorosłych, skuteczność filtracji względem bakterii >99,9999% i wirusów >99,999%, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7.

Pakiet nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr antybakteryjno-antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, waga filtra 35,6 g, przestrzeń martwa 55 ml, zakres obj. oddech. od 150-1500 ml. skuteczność filtracji względem bakterii >99,9999% i wirusów >99,999%, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8.

Pakiet nr 25 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 25 pozycję nr 1 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

9.

Pakiet nr 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną rurkę ustno-gardłową Guedel rozmiar 1/6cm, 2/7cm, 3/8cm, 4/9cm, 5/10cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10.

Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny zestaw do aerzoloterapii (dren dł. 2 m, ustnik, trójnik, nebulizator 8 ml), czysty mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11.

Pakiet nr 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem i drenem dla dorosłych, z nebulizatorem 8 ml oraz drenem dł. 200 cm, czysta mikrobiologicznie, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

12.

Pakiet nr 26 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem i drenem dla dzieci, z nebulizatorem 8 ml oraz drenem dł. 200 cm, czysta mikrobiologicznie, w jednym uniwersalnym rozmiarze pediatrycznym, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

13.

Pakiet nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową dla dorosłych, czystą mikrobiologicznie, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

14.

Pakiet nr 50 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową dla dzieci, czystą mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15.

Pakiet nr 50 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z rezerwuarem i drenem długości 2 m, konstrukcja worka z zaworem zwrotnym, zapewniającym przepływ tlenu i redukcję niebezpieczeństwa zagięcia worka, czysta mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

16.

Pakiet nr 50 poz. 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 50 pozycje nr: 4, 5 do osobnego pakietu? Wdzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

17.

Pakiet nr 50 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową, czystą mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

18.

Pakiet nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny cewnik do podawania tlenu dla dorosłych przez nos, czysty mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

19.

Pakiet nr 51 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny cewnik do podawania tlenu dla dzieci o długości 2000 mm, czysty mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

20.

Pakiet nr 51 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przedłużacz tlenowy, ze standardowymi złączkami, o długości 200 cm, czysty mikrobiologicznie, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

21.

Pakiet nr 58 poz. 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 58 pozycję nr 1 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści jako równoważną jednorazową łyżkę do laryngoskopu, mocowanie łyżki do rękojeści przy pomocy zatrzaskowego mechanizmu, wykorzystujący metalowe kulki, łyżka wykonana z tworzywa sztucznego – Makrolon, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

22.

Pakiet nr 58 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód anestezyjologiczny, około 66-200 cm, z 21 worek bezlateksowy bez koszyka zapobiegającego sklejeniu worka, ze względu na wykonanie z materiału neopren, układ czysty mikrobiologicznie, możliwość stosowania przez 7 dni u tego samego pacjenta, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Część 7

1.

Zadanie nr 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 0 – 6 cm, 00 – 5 cm, 000 – 4 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Zadanie nr 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 1 – 7 cm, 2 – 8 cm, 3 – 9 cm, 4 – 10 cm, 5 – 11 cm ?

Reszta parametrów zgodna z wymaganiami SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Zadanie nr 52

Czy Zamawiający dopuści w poz. 13-16 asortyment z minimalną zawartością ftalanów, które w żadnym wypadku nie mają wpływu na życie i zdrowie pacjenta. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 8

1.

zad 59

Czy Zamawiający, z uwagi na zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wprowadzi niewielki zakres tolerancji dotyczący :

Permanentne cewniki dializacyjne z biokompatybilnego durathanu w zestawach.

Rozmiar cewnika 15,5 Fr zamiast 14,5. o długości 27 cm zamiast 28 i 33 zamiast 31 cm , Reszta parametrów bez zmian

Zamawiający użył opisów wskazujących na konkretnego wykonawcę i określił wylot cewnika jako „Spiral Z „wskazując patent konkretnego wykonawcy (jest to rozwiązanie patentowe) W związku z tym zamiast

Wylot cewnika : „Spiral Z” proponujemy odgiętą końcówkę zmniejszająca ryzyko zakrzepicy , związanej z przyleganiem końca cewnika do ściany naczynia i ryzyko zatkania kanału tętniczego , Zaproponowane rozwiązanie spełnia takie same funkcje jak wymagane przez zamawiającego

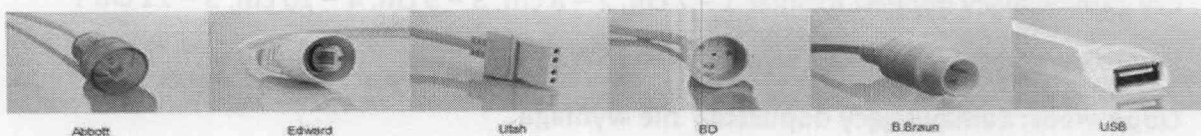
Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Część 9

1.

Zadanie nr 55 poz.2

Connectors available



1.Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora w poz.2?

Odpowiedź: Końcówka Edward.

2.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.2 z zadania nr 55 i utworzenie nowego, odrębnego zadania 55a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

3.Czy Zamawiający w poz.2 wyrazi zgodę na zaoferowanie czujników do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią z wypustkiem w dowolnym kolorze, np. neonowo-żółtym?

Odpowiedź: Nie.

4. Bardzo prosimy Zamawiającego o podanie jaką ilość kabli będzie wymagał i dokładnie do jakich monitorów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 10

uprzejmie prosimy o dopuszczenie:

1.

Zadanie nr 62, poz. 3: Cewników pooperacyjnych, trójdrożnych typu Dufour, wykonanych z przezroczystego silikonu. Średnica cewników CH22, pojemność balona 70 ml (pozostałe parametry zgodnie z SWZ),

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Zadanie nr 62, poz. 4: Cewników pooperacyjnych, trójdrożnych typu Dufour, wykonanych z przezroczystego silikonu. Średnica cewników CH24, pojemność balona 80 ml (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ),

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 11

1.

Zadanie 3,4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Zadanie 3,4

Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Zadanie 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Pakiet 8 poz.1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu Żaneta o pojemności 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5.

Zadanie 8 poz.2

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawki Żaneta 100ml była ścięta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6.

Zadanie 9 poz.1

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

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7.

Zadanie 9 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z zastawką antyzwrotną pełniącą funkcję filtra hydrofobowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8.

Zadanie 9 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul o następujących parametrach:

22G (0,8) PRZEPIYW 38ML/MIN

20G (1,0) PRZEPIYW 64ML/MIN

18G (1,2) PRZEPIYW 100ML/MIN

17G (1,5) PRZEPIYW 140ML/MIN

14G (2,2) PRZEPIYW 310ML/MIN

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9.

Zadanie 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów inf., wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie, 15um filtr płynu, dren o długości 150cm z wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным, przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą 5-250ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40% od 5-200ml/h, sterylne, apirogenne, wolne od ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10.

Zadanie 22

Czy Zamawiający wymaga strzykawk z kontrastującym niebieskim tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11.

Zadanie 22 poz.4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

12.

Zadanie 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka z przezroczystą tylną ścianą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

13.

Zadanie 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiorowej zbiórki moczu, dren o średnicy zewnętrznej 6mm, średnica wewnętrzna 4mm, posiada zastawkę antyrefluksyjną, dren 90cm, łącznik drenu-stożkowy o budowie schodkowej, zawór spustowy typu T, z przezroczystą tylną ścianą, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

14.

Zadanie 35

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igieł z nasadką wykonaną z polipropylenu (ma to jak najbardziej medyczne uzasadnienie) oraz osłonka igły wykonaną z polietylenu. Osłonka wykonana z polipropylenu nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, osłania ona tylko igłę, chroni przed zakażeniem, zanieczyszczeniem. Nie ma ona kontaktu z substancją leczniczą. Nie ma zatem znaczenia czy jest ona polietylenowa czy polipropylenowa. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15.

Zadanie 51 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z ftalanami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 12

1.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 11 dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów ze skalą liczbową w zakresie 5-250 ml/h bez instrukcji obrazkowej podłączenia regulatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 11 oczekuje, aby regulator posiadał podwójną skalę dla płynów (5-250ml/h) i dla lipidów (5-150ml/h)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 39, w związku z zakończeniem produkcji przez producenta, zgodzi się na wykreślenie lub wydzielenie do innego pakietu pozycji nr 2?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4.

Czy Zamawiający w Zadaniu 40 w pozycji 1 dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0 mm, 7,0 mm; 7,5 mm, 8,0 mm, 8,5 mm oraz 9,0 mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego)? Rurki spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 40 w pozycji 3 dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0 mm; 7,0 mm, 8,0 mm i 9,0 mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego)? Rurki spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6.

Czy Zamawiający w Zadaniu 40 w pozycji 4 dopuści rurki tracheostomijne z odsysaniem w rozmiarach: 6,0 mm, 7,0 mm, 7,5 mm, 8,0 mm, 8,5 mm oraz 9,0 mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego)? Rurki spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 43 w pozycji 1 w rozmiarach od 2,0 do 4,5 dopuści rurki bez mankietu i otworu Murphy'ego; spełniające pozostałe wymaganie SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 43 w pozycji 1 dopuści rurki w rozmiarach: 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0; spełniające pozostałe wymaganie SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 43 w pozycji 2 dopuści prowadnice intubacyjne o średnicy zewnętrznej: 2,0 mm, 4,0 mm oraz 5,0 mm (rozmiar w zależności od potrzeb Zamawiającego), prowadnice spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 48 dopuści uchwyt do stabilizacji rurek intubacyjnych z możliwością regulowania bądź wymiany rurki bez konieczności odklejania uchwytu. Wykonany z pianki polietylenowej pokrytej hipoalergiczną warstwą klejącą, posiadający sztywną część z unieruchamiającą rurkę oraz łatwe odpięcie uwalniające rurkę. Dostępny dla rurek w rozmiarach: 4,5-6,5mm; 7,0-8,5mm; 9,0-10,0mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11.

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 64 dopuści stosowane wcześniej przez Zamawiającego katetery do drenażu klatki piersiowej bez wewnętrznej powłoki poliuretanowej, ze zintegrowanym łącznikiem do łączników schodkowych; spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 13

PYTANIE 1 – zadanie 3:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 3 – przyrządu do podawania leków światłoczułych w kolorze bursztynowym bez ftalanów, z komorą wykonaną z PCV charakteryzującego się lepszą elastycznością, bez zmatowionej powierzchni kolca oraz braku możliwości zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia efektywnej i poprawnej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 2 – zadanie 4:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 4 – przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów, z komorą wykonaną z PCV charakteryzującą się lepszą

elastycznością i przezroczystością, bez zmatowionej powierzchni kolca oraz braku możliwości zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia efektywnej i poprawnej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 3 – zadanie 5:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 5 – przyrządu do przetaczania krwi wykonanego bez ftalanów, z komorą wykonaną z PCV charakteryzującą się lepszą elastycznością i przezroczystością, bez zmatowionej powierzchni kolca oraz braku możliwości zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia efektywnej i poprawnej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 4 – zadanie 7:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 7 – kaniuli dotętnicznej 20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min. Kaniula jest wyposażona w zawór odcinający do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi oraz do pobierania próbek krwi tętnicznej, specjalnie zaprojektowany zawór ON-OFF zapobiega wypływowi wstecznemu krwi oraz narażeniu personelu na kontakt z krwią pacjenta, cewnik wykonany z FEP, widoczny w RTG, ostra igła z 3-płaszczyznowym ścięciem typu back-cut, koreczek luer-lock, metoda sterylizacji: tlenek etylenu.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 5 – zadanie 10:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 10 koreczka do kaniuli posiadającego trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi korka, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Wystający trzpień ponad krawędź korka stanowi wyłącznie kwestie techniczną i konstrukcyjną. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 6 – zadanie 25:

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela w następujących rozmiarach: 000/4cm, 00/5cm; 0/6cm; 1/7cm; 2/8cm; 3/9cm; 4/10cm; 5/11; 6/12 cm? Proponowany zakres rozmiarowy jest szerszy od wymaganego oraz powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia.

Nadto dopuszczenie przedmiotu zamówienia w powyżej opisanych rozmiarach pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 7 – zadanie 26, pozycje 1-3:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktów równoważnych w zadaniu 26 – maski tlenowe – produkty zawierające ftalany i nie posiadające zabezpieczenia przed wlewaniem się leku do maski, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia efektywnej i poprawnej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 8 – zadanie 30:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 10 worka do dobowej zbiórki moczu z drenem o średnicy 5,0 mm, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Podana średnica drenu w pełni wystarcza do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej, a worki z powyżej opisanym drenem są powszechnie stosowane w placówkach ochrony zdrowia. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 9 – zadanie 34:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 μ m charakteryzujący się szczelnym połączeniem i łatwością w obsłudze, odporny na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP; sterylizowany tlenkiem etylenu, bez zastawki, z zamknięciem w postaci klapki. Opisany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a filtr 0,2 μ m jest znacznie lepszym parametrem od wskazanego w opisie, ponieważ ze względu na mniejszy rozmiar, zatrzyma znacznie więcej ewentualnych bakterii bądź zanieczyszczeń, niż

filtr 0,45µm. Dopuszczenie ww. pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 10 – zadanie 34:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2µm charakteryzujący się szczelnym połączeniem i łatwością w obsłudze, odporny na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP; sterylizowany tlenkiem etylenu, bez zastawki, z **zaworem pełniącym funkcję tożsamą z zastawką**. Opisowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a filtr 0,2µm jest znacznie lepszym parametrem od wskazanego w opisie, ponieważ ze względu na mniejszy rozmiar, zatrzyma znacznie więcej ewentualnych bakterii bądź zanieczyszczeń, niż filtr 0,45µm. Dopuszczenie ww. pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 11 – zadanie 51, pozycja 3:

Prośmy o potwierdzenie czy w opisie przedmiotu zamówienia nie zaszła omyłka. Zamawiający wymaga przedłużacza tlenowego o długości 2100 cm, podczas gdy dreny tlenowe występujące na rynku posiadają długość 210 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedłużacza tlenowego o długości 2100 mm.

PYTANIE 12 – zadanie 60:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów typu Redona z otworami bocznymi na długości 14 cm, pakowane „w spiralę”, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Opisany dren w pełni wystarcza do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i jest powszechnie stosowane w placówkach ochrony zdrowia. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

PYTANIE 13 – zadanie 72, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 1 200 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Patrz: instrukcja wypełniania formularza cenowego.

PYTANIE 14 – zadanie 77, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2,0L i wysokości 23 cm? Pojemniki na odpady medyczne o nieznacznie większych wymiarach nie mają wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość przeprowadzanych procedur medycznych. Szczególnie, że proponowany asortyment jest „większy” od oczekiwanego, więc nie istnieje zagrożenie, że przewidywany odpad medyczny się nie zmieści.

Dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 15:

Czy Zamawiający w związku z postanowieniem zawartym w art. 14 ust. 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „**Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów**” odstąpi od wymogu, aby opakowania zaopatrzone były w opis sporządzony w języku polskim?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 16 – zadanie 34:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2µm i objętością wypełnienia 0,3 ml ±0,05 ml, reszta zgodna z dopuszczeniem zawartym w opisie przedmiotu zamówienia. Opiswany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a dopuszczenie ww. pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIE 17:

Zgodnie postanowieniami normy **PN-EN ISO 15223-1:2017-02 – Wyroby medyczne - Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne**, która wymaga użycia w oznakowaniu wyrobów medycznych symbolu informującego o zawartości lateksu, jednakże nie narzuca konieczności potwierdzenia symbolem braku lateksu w danym wyrobie. Nieużycie symbolu potwierdzającego zawartość lateksu na opakowaniu lub ulotce informacyjnej należy rozumieć jako brak lateksu w danym wyrobie. Na podstawie powyższego wnosimy o odstąpienie od wymogu informacji na opakowaniu, że dany wyrób jest

bezlateksowy, ponieważ brak symbolu lateksu jest wystarczającym potwierdzeniem na spełnienie wymagań Zamawiającego.

W razie niedopuszczenie powyższego prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 14

1/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 19 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Przyrząd do przetaczania płynów – igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wielkość komory kroplowej o długości 5 cm, dren o długości min 150 cm, opakowanie typu folia, bez ftalanów, opakowanie x 500szt.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2/ Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli z plastikowym zabezpieczeniem igły, ze skrzydełkami kaniuli umiejscowionymi standardowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3/ Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli o przepływie 142ml/min. dla rozmiaru 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4/ Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 2 dopuści wycenę kaniul bezpiecznych o przepływie odpowiednio:

22G 0,9x25mm o przepływie 36ml/min, 20G 1,1x32mm o przepływie 61ml/min.; 18G 1,3x45mm o przepływie 100ml/min.; 17G 1,5x45mm o przepływie 142ml/min., 14G 2,1x45 przepływ 305ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5/ Czy Zamawiający w Zadaniu 10 poz. 1 dopuści wycenę koreczka z trzpieniem położonym powyżej własnej krawędzi, gwarantującym pełne i szczelne zamknięcie światła kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6/ Czy Zamawiający w Zadaniu 16 poz. 1 dopuści wycenę aplikatora gąbkowego o długości całkowitej 11 cm oraz długości części gąbkowej 2,1cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7/ Czy Zamawiający w Zadaniu 22 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8/ Czy Zamawiający w Zadaniu 22 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki ze skalą do 2,5ml.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9/ Czy Zamawiający w Zadaniu 31 poz. 2 dopuści przedłużacze z portem bezigłowym o długości 9 cm z dwoma zastawkami o wymiarach 1,2x3,0 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10/ Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 4 dopuści przedłużacze z portem bezigłowym o długości 9 cm z trzema zastawkami o wymiarach 1,2x3,0 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11/ Czy Zamawiający w Zadaniu 34 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Przyrząd do wielokrotnego pobierania płynu/leku posiada filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilne z opakowaniami płynów infuzyjnych typu butelka, pakowany pojedynczo”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 15

1.

Pakiet 69 : Pozycja 4,5.

Prosimy o odstąpienie od wymogu kompatybilności worków do ssaków z poz. 1,2,3 z pojemnikami z pozycji 5,6? Jest to wymóg naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ

z pojemnikami firmy Flovac są kompatybilne tylko wkłady firmy Flovac (być może, Państwo o tym nie wiecie?). Brak dopuszczenia innego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Jednocześnie, gwarantujemy wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników (które oferujemy bezpłatnie) oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis „Pojemniki kompatybilne z systemem FLOVAC” na „Pojemniki kompatybilne z dostarczonymi workami”.

Część 16

1.

Czy zamawiający dopuści by w pakiecie / zadaniu 23 dostarczone testy ureazowe pakowane były w inne mniejsze opakowania zbiorcze?

W celu umożliwienia porównania oferty ceny netto i cena brutto za opakowanie 50sztuk będą de facto cenami netto i brutto za 50 sztuk testów.

Mniejsze opakowania pozwolą szpitalowi bardziej efektywnie dobierać zamawianą ilość testów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 17

1.

Czy w zadaniu 59 Zamawiający dopuści cewniki z carbothanu – cały opis swz spełniony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2.

Czy w zadaniu 61 Zamawiający dopuści cewniki 11,5F/ 16 cm, 11,5F/ 19,5 cm, 11,5F/ 24 cm z przewodnikiem „J” 0.96mm/70 cm z systemem wprowadzającym. Pozostaw parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 18

1. Czy Zamawiający wyodrębni pozycję 4 z pakietu 72 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie.

2. Czy Zamawiający dopuści: sterylny zestaw osłony na głowicę USG wraz z żelem : fałd osłony foliowej z naklejką, osłona na głowicę USG w rozmiarze 15x 120 cm, na osłonie zaznaczone miejsce włożenia dłoni z naklejką, osłona posiada pasek adhezyjny – nie zmienia jakości obrazowania, żel sterylny do USG, dwa rodzaje dwupunktowych mocowań osłony do głowicy, serweta rozmiar 40x40 cm?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Część 19

1.

Zadanie nr 13 - przyrządy do resuscytacji pozycja 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego resuscytator jednorazowy dla dorosłych o poj. 1600ml - pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Zadanie nr 13 - przyrządy do resuscytacji pozycja 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego resuscytator jednorazowy dla dzieci o poj. 500ml - pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Zadanie nr 14 - przyrządy do anestezji i resuscytacji pozycja 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego do opisanego obwodu oddechowego mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 20

1.

Pytanie nr 1 pakiet nr 70 punkt 1 i punkt 2 i pakiet nr 71 punkt 1 i 3

Czy zamawiający dopuści kabel o długości 4,5 m – reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

2.

Pytanie nr 2 pakiet nr 70 punkt 2

Czy zamawiający dopuści elektrodę o rozmiar zewnętrzny 176 x 122 z tolerancją wykonania - plus minus 2 mm, reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 21

1.

Zadanie 3, zadanie 4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Zadanie 5

1) *Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne*

od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Zadanie 8, poz. 2

Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Zadanie 10

- 1) Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- 2) Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5.

Zadanie 26, poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6.

Zadanie 30,

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7.

Zadanie 49, poz. 1-2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 22

Dotyczy zadania nr 36 POZ. 6

Pytanie nr 1.

Czy Zamawiający wymaga Układu oddechowego jednorazowego dla noworodków kompatybilnego z aparatem medinCNO I medinSINDI. Zestaw posiada:

- dren wdechowy podgrzewany o dł. 1,1m zakończony łącznikiem 22F od strony nawilzacza, od strony pacjenta zakończony łącznikiem o średnicy zew 13mm z dodatkowym niepodgrzewanym odcinkiem do inkubatora o dł. 25 cm, średnicy zew.13 mm
- dren ciśnieniowy
- odcinek od nawilzacza do aparatu o dł. 0,6 m z obydwu stron z zakończeniem 22F
- wymagane podłączenie do aktywnego generatora bez dodatkowych adapterów.
- komorę nawilzacza z automatycznym pobieraniem wody współpracującą z nawilzaczem typu F&P MR 850

Komora wraz z układem pakowana w jednym opakowaniu foliowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 23

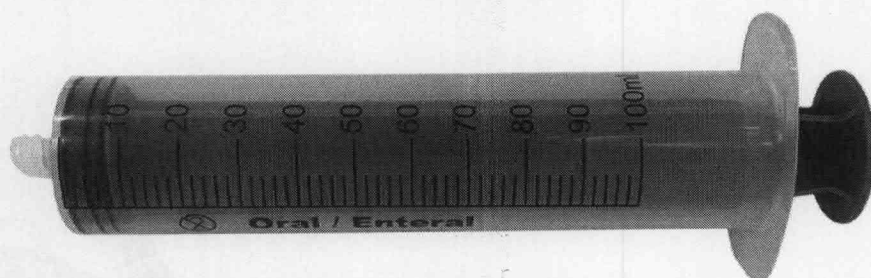
1.

Czy Zamawiający w zadaniu 8

-pozycja 2 dopuści :

Strzykawki Nutrifit do żywienia w systemie bezpiecznym ENFIT , o pojemności 100ml, nie kompatybilne z połączeniem Luer-Lock. Strzykawki wyposażone są w dużą i pogrubioną podziałkę pozwalającą na lepszą czytelność aktualnej pozycji tłoka w strzykawce. Fioletowy tłok i napis na strzykawce ENTERAL umożliwia natychmiastową identyfikację . Podziałka strzykawki co 2ml dla strzykawki 100ml.

Wszystkie produkty: - nie zawierają lateksu - nie zawierają ftalanów - są wolne od produktów odzwierzęcych - są sterylne, jednorazowego użytku - są pakowane pojedynczo i zgodne ze standardem ISO 80369-3



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Czy Zamawiający w zadaniu 27

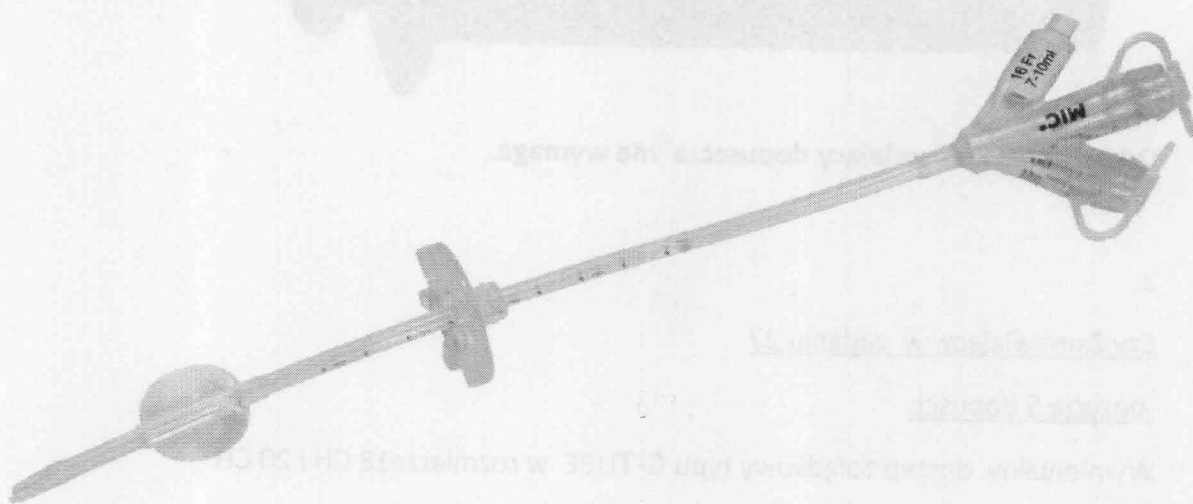
-pozycja 5 dopuści:

Wymienialny dostęp żołądkowy typu G-TUBE w rozmiarze 18 CH i 20 CH

Parametry dostępu żołądkowego:

- wykonany z silikonu lub poliuretanu,
- zakładany przez istniejący już otwór gastrostomijny,
- wprowadzany do żołądka od strony powłok jamy brzusznej, zakończony balonikiem dla 18-30 CH -10 ml.
- odporny na działanie środków dezynfekcyjnych (w tym zawierających jod),
- dystalny koniec zakończony dwudrożnym portem,
- przyrząd zaopatrzony w element stabilizujący od strony skóry zapobiegający migracji rurki, redukuje ruchy i pomaga uniknąć podrażnienia
- dostępne rozmiary: 12 CH, 14 CH, 16 CH, 18 CH, 20 CH, 22 CH, 24 CH, 26 CH, 28 CH, oraz 30 CH
- Znacznik radiologiczny do wizualizacji fluoroskopowej podczas wprowadzania na całej długości rurki
- czytelne oznakowanie głębokości umożliwiające określenie prawidłowego położenia rurki

- sprzęt bezpośrednio dostosowany do połączenia typu ENFit jako wymagane zabezpieczenie przed przypadkowym podłączeniem żywienia dojelitowego do systemu dożylnego typu Luer -
- sterylny
- pakowany pojedynczo.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Czy Zamawiający w zadaniu 27

-pozycja 6 dopuści:

Zgłębnik gastrostomijny ENFit zakładany techniką „pull” pod kontrolą endoskopii w rozmiarze 20Fr

W skład zestawu wchodzi::

- przezroczysty, silikonowy zgłębnik ze znacznikiem widocznym w badaniu RTG
- prowadnik do przeciągania cewnika
- nić tradycyjna z pętlą, do wygodnego i bezpiecznego połączenia z pętlą zgłębnika

- łącznik „Y” do żywienia ENFit
- skalpel
- pierścień mocujący SECURE-LOC umożliwiający cyrkulację powietrza wokół przetoki
- zacisk do regulacji przepływu
- punkcyjna igła wprowadzająca z trokarem
- igły: do aspiracji i domięśniowa
- strzykawka - obłożenie z otworem
- kompresy gazowe oraz lubrykant

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Czy Zamawiający w zadaniu 27

Wydzielili pozycję 1 i 8 aby stworzyć osobny pakiet na pozycje 2,3,4,5,6 i 7 ?

Stworzenie nowego pakietu pozwoli na zaproponowanie Zamawiającemu produktów spełniających kryteria opisane w pozycji 2,3,4,5,6i 7.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

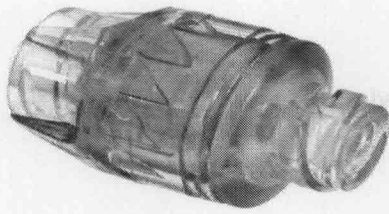
5.

Czy Zamawiający w zadaniu 31

-Pozycja 1 dopuści:

Bezigłowy system łączący zapobiegający przypadkowym zakłuciom oraz zakażeniom odcewnikowym Bezigłowy system łączący (NFC) vadsite® umożliwia higieniczną i bezpieczną obsługę dostępow naczyniowych. Złącze pozostaje układem zamkniętym, o ile nie jest do niego podłączona strzykawka ani przewód do dostarczania leków. Ma uniwersalne zastosowanie i nadaje się do wstrzykiwań, infuzji lub aspiracji. Złącze vadsite® zapewnia skuteczną ochronę przed zakażeniem i przypadkowym zakłuciem, a tym samym spełnia wszystkie wymogi bezpiecznego leczenia infuzyjnego. przez cały czas zamknięty układ bezigłowe stosowanie zmniejsza ryzyk przypadkowego zakłucia zgodnie z wytycznymi TRBA 250 maksymalnie 7 dni założenia albo 360 połączeń wizualna kontrola przepływu przez przezroczystą obudowę nie wymaga stosowania żadnych korków ani mandrynow

Dane techniczne: maksymalnie 7 dni założenia albo 360 połączeń maksymalne ciśnienie wsteczne: 2 bar szybkość przepływu: 175 ml/min objętość przestrzeni martwej: 0,07 ml bezpieczny w środowisku rezonansu magnetycznego odporny na działanie lipidów niezawierający lateksu pojedynczy vadsite® wytrzymały na wysokie ciśnienie maksymalnie 350 psi (24 bar)



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6.

-Pozycja 2 dopuści:

octopus® 2- kanałowy L1-L2	∅ doprowadzenia mm L1-L2	Długość w cm L1-L2	Objętość przestrzeni martwej w ml L1/L2	Przepływ Nr art. w ml/min L1-L2
	1,5 x 2,5	8	0,34/0,34	106

octopus®2 z łącznikiem vadsite®:

-przez cały czas zamknięty układ

-eliminuje bezpośrednią manipulację przy miejscu wprowadzenia cewnika

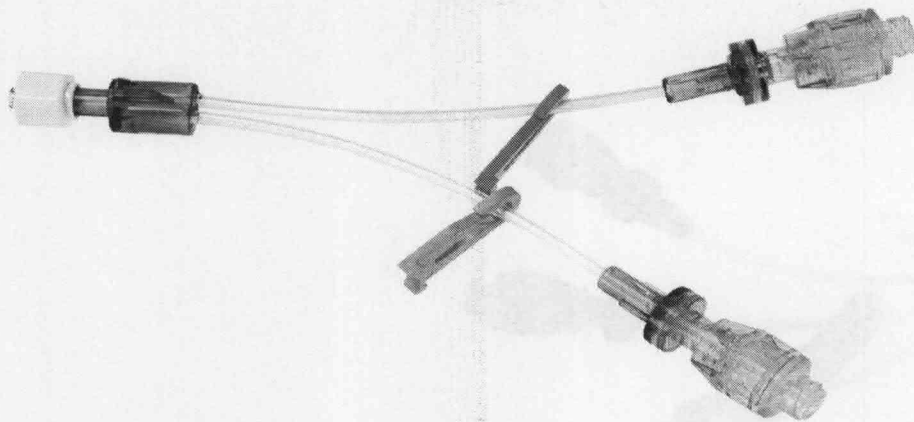
-mała utrata krwi przy zmianie systemów do pomiaru ciśnienia

- maksymalnie 7 dni założenia albo 360 potąceń

-łatwa dezynfekcja

-bezigłowe stosowanie zmniejsza ryzyko przypadkowego zakażenia zgodnie z wytycznymi TRBA 250

-octopus®2 ze złączem vadsite® wytrzymały na wysokie ciśnienie maksymalnie 240psi (16,5 bar)



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

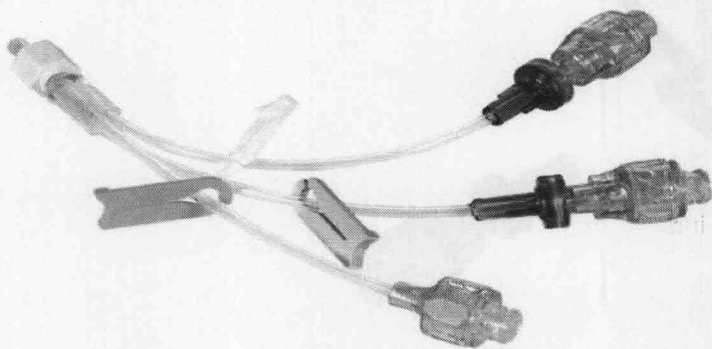
7.

-Pozycja 3 dopuści:

octopus® 3- kanałowy L1-L2-L3	∅ doprowadzenia mm L1-L2-L3	Długość w cm L1-L2-L3	Objętość przestrzeni martwej w ml L1/L2/L3	Przepływ Nr art. w ml/min L1-L2-L3
	1,5 x 2,5x2,5	8	0,34/0,34/0,34	106

octopus®3z łącznikiem vadsite®:

- przez cały czas zamknięty układ
- eliminuje bezpośrednią manipulację przy miejscu wprowadzenia cewnika
- mała utrata krwi przy zmianie systemów do pomiaru ciśnienia
- maksymalnie 7 dni założenia albo 360 połączeń
- łatwa dezynfekcja
- bezigłowe stosowanie zmniejsza ryzyko przypadkowego zakłucia zgodnie z wytycznymi TRBA 250
- octopus®3 ze złączem vadsite® wytrzymały na wysokie ciśnienie maksymalnie 240psi (16,5 bar)



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 24

1.

Czy Zamawiający dopuści Elektrode neutralna jednorazowa, dzielona, o rozmiarach 163,5x117mm, o powierzchni aktywnej 103cm kwadratowych, o powierzchni całkowitej 168 cm kwadratowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 25

1.

Zadanie nr 23

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli test mokre, czy suche?

Odpowiedź: Suche.

2.

Zadanie nr 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków do zbiórki moczu zgodnie z poniższym opisem: Worek do zbiórki moczu z zaworem spustowym typu T, pojemność 2000ml, dren o długości 90 cm, wykonany z medycznego PCV, bezlateksowy, zawór spustowy typu „T”, zastawka antyzwrotna, skala pomiarowa co 100 ml, dren odporny na skręcanie / załamywanie, dren zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, zabezpieczony zatyczką, wzmocnione otwory na wieszak, biała, tylna ścianka, ułatwiająca wizualizację moczu, sterylny, rozstaw otworów na wieszak 15cm, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Zadanie nr 78 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki, ponieważ opaski dla dzieci występują w rozmiarze 178mmx25mm, a nie jak jest w opisie 177mmx25mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 26

1.

Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 59 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach cewnika: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 27

1.

Zadanie nr 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, w całości pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Zadanie nr 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez pochewki z osłonką na igłę?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

3.

Zadanie nr 4, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, w całości pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Zadanie nr 5, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, w całości pozbawiony ftalanów? Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

5.

Zadanie nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem położonym powyżej własnej krawędzi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6.

Zadanie nr 11, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów z dodatkowym portem do wstrzyknięć?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7.

Zadanie nr 11, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów z regulacją prędkości w zakresie od 5ml/h – 250ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8.

Zadanie nr 11, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów z drenem o długości 145cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9.

Zadanie nr 16, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o nieznaczonej (niezauważalnej) różnicy w długości całkowitej- 15cm (+/- 2mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10.

Zadanie nr 22, pozycje 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skala przedłużona o min. 10%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11.

Zadanie nr 22, pozycje 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

12.

Zadanie nr 23, pozycje 1

Prosimy o określenie jakie rodzaju testu Zamawiający oczekuje: mokrego czy suchego?

Odpowiedź: Suchego.

13.

Zadanie nr 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarach: 0/60mm, 00/50mm, 000/40mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

14.

Zadanie nr 25, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarach: 1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/100mm, 5/110mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15.

Zadanie nr 26, pozycja 1-3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by zestaw i maski nie posiadały ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

16.

Zadanie nr 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator 15ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

17.

Zadanie nr 26, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 8ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

18.

Zadanie nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelki bez harmonijki w dolnej części, kompatybilne z drenami 6F do 18F spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

19.

Zadanie nr 29, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z zadania 29 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

20.

Zadanie nr 29 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego ortopedyczny z jedną końcówką wymienną? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

21.

Zadanie nr 30, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o średnicy wew. 5,3mm, zewnętrznej 6,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

22.

Zadanie nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór dostępu naczyniowego z przezroczystą poliwęglanową obudową oraz niebieską (nieprzezroczystą) silikonową membraną o przepływie 350 ml/min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

23.

Zadanie nr 31, pozycje 2,3

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i zamawiający oczekuje przedłużaczy z portami bezigłowymi, z drenami o średnicach 1,2 x 2,5mm (wew. xzew.) pozostałe wymagania zgodne SIWZ?

Odpowiedź: Tak

24.

Zadanie nr 31, pozycje 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z portem bezigłowym dwudrożnym o długości całkowitej 21 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

25.

Zadanie nr 31, pozycje 3

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z portem bezigłowym trójdrożnym o długości całkowitej 12,5 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

26.

Zadanie nr 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków o objętości wypełnienia 0,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

27.

Zadanie nr 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłuć opłucnej z trio igieł w rozmiarach: 14G, 16G i 19G, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

28.

Zadanie nr 50, pozycja 3-4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by maski nie posiadały ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

29.

Zadanie nr 50, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

30.

Zadanie nr 51, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci o długości 200cm, wykonany z PCV zawierającego śladowe ilości ftalanów, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

31.

Zadanie nr 52, pozycje 1 - 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności: 3ml – dla rozmiaru CH6, 3-5ml dla rozmiarów CH8 - CH10 oraz 5-10ml dla rozmiarów CH12 - CH24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

32.

Zadanie nr 52, pozycje 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności: 30ml – dla rozmiaru CH18-CH24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

33.

Zadanie nr 52, pozycje 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zastawką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

34.

Zadanie nr 52, pozycje 12

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zastawką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

35.

Zadanie nr 52, pozycje 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kolorowym nieprzeźroczystym konektorem oznaczającym rozmiar cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

36.

Zadanie nr 52, pozycje 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania od 6 do 10 dostępne o dł. 400mm i 600mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

37.

Zadanie nr 52, pozycje 16

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozm. 24F-36F bez wkładek redukcyjnych oraz bez zatyczek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

38.

Zadanie nr 52, pozycje 18

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne wykonane z polistyrenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

39.

Zadanie nr 60 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści drenaży typu Redon z krzyżową perforacją o długości 14 cm, pakowane zwijane „w ślimak”, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

40.

Zadanie nr 64, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu klatki piersiowej z trokarem o długości ok. 34 cm, wykonany z PCV bez wewnętrznej powłoki poliuretanowej, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

41.

Zadanie nr 72, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Patrz: instrukcja wypełniania formularza cenowego.

42.

Zadanie nr 72, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści standardowy termometr lekarski bezręciowy w etui?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

43.

Zadanie nr 72, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści szkiełka z polem matowym o wymiarach 25mmx76mmx1mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

44.

Zadanie nr 73, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych dla zapewnienia prawidłowego działania aparatów?

Odpowiedź: Tak.

45.

Zadanie nr 75, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści papier Lifepack w rozmiarze 107x23?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

46.

Zadanie nr 75, pozycja 6,7

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych dla zapewnienia prawidłowego działania aparatów?

Odpowiedź: Tak.

Część 28

Zadanie nr 16 aplikator gąbkowy

Prosimy o dopuszczenie uchwytu wykonanego z polipropylenu, gąbki wykonanej z poliuretanu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 29

Pytanie nr 1 - Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ - wzór umowy § 3, ust. 5

Prosimy o zmianę treści tego ustępu w następujący sposób:

„5. Zamawiający ma prawo dokonać zakupu towaru bądź towaru równoważnego u innego kontrahenta i potrącić z należnego Wykonawcy wynagrodzenia ~~dwukrotność~~ **równowartość** kwoty stanowiącej różnicę między ceną brutto takiego zakupu a ceną brutto oferowaną przez Wykonawcę w przypadku, gdy:

1) Wykonawca nie dostarczy towaru określonego w zamówieniu w wymaganym terminie i pożądanej jakości, a z powodu obiektywnych okoliczności Zamawiający nie będzie mógł oczekiwać na realizację zamówienia w sposób zgodny z umową;

2) Wykonawca poinformuje Zamawiającego o niedostępności określonego towaru – do czasu poinformowania Zamawiającego przez Wykonawcę o dostępności określonego towaru

za wyjątkiem sytuacji, gdy okoliczności opisane w pkt 1) lub 2) powyżej będą konsekwencją zaistnienia siły wyższej, rozumianej jako zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawnionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy (np.: wojna, klęski żywiołowe, epidemie, akty administracji państwowej), a Wykonawca zawiadomił o powyższym Zamawiającego przed upływem terminu na dostawę towaru.

Strony zgodnie postanawiają, że przez towar równoważny rozumiany jest towar, który pod względem składu, właściwości fizyko-chemicznych i parametrów jest równy bądź lepszy względem towaru wskazanego w umowie. Wybór towaru równoważnego zastrzeżony jest do wyłącznej kompetencji Zamawiającego, a Wykonawca nie jest uprawniony do kwestionowania dokonanego przez Zamawiającego wyboru.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Część 30

Zad. nr 65 poz.6

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do kaniulacji tętnicy udowej o porównywalnych parametrach: z cewnikiem 17G x 16 cm zamiast 20G x 16 cm; z przewodnikiem 0.068 mm x 48 cm zamiast 0.053 mm; x 50 cm; z igłą 19G x 7 cm zamiast 20G x 7 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 31

Dotyczy ogólnych warunków umowy:

1.

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego, czy zgodzi się na wykreślenie z umowy następujących zapisów:

§3 ust. 5: „Zamawiający ma prawo dokonać zakupu towaru bądź towaru równoważnego u innego kontrahenta i potrącić z należnego Wykonawcy wynagrodzenia dwukrotność kwoty stanowiącej różnicę między ceną brutto takiego zakupu a ceną brutto oferowaną przez Wykonawcę w przypadku, gdy:

1) Wykonawca nie dostarczy towaru określonego w zamówieniu w wymaganym terminie i pożądanej jakości, a z powodu obiektywnych okoliczności Zamawiający nie będzie mógł oczekiwać na realizację zamówienia w sposób zgodny z umową;

2) Wykonawca poinformuje Zamawiającego o niedostępności określonego towaru – do czasu poinformowania Zamawiającego przez Wykonawcę o dostępności określonego towaru

za wyjątkiem sytuacji, gdy okoliczności opisane w pkt 1) lub 2) powyżej będą konsekwencją zaistnienia siły wyższej, rozumianej jako zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz

niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy (np.: wojna, klęski żywiołowe, epidemie, akty administracji państwowej), a Wykonawca zawiadomił o powyższym Zamawiającego przed upływem terminu na dostawę towaru.

Strony zgodnie postanawiają, że przez towar równoważny rozumiany jest towar, który pod względem składu, właściwości fizyko-chemicznych i parametrów jest równy bądź lepszy względem towaru wskazanego w umowie. Wybór towaru równoważnego zastrzeżony jest do wyłącznej kompetencji Zamawiającego, a Wykonawca nie jest uprawniony do kwestionowania dokonanego przez Zamawiającego wyboru.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Oraz

§5 ust. 7: „Wykonawca nie może odmówić świadczenia dostaw objętych niniejszą umową w przypadku wystąpienia zaległości płatniczych po stronie Zamawiającego. W przypadku odmowy Zamawiający po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji dostawy w terminie 3 dni roboczych, uprawniony będzie do odstąpienia od umowy. Zamawiający może odstąpić od umowy z przyczyn wskazanych w zdaniu poprzedzającym, w terminie 30 dni od dnia ich wystąpienia.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Powyższe zapisy przenoszą całość ryzyka wykonania zamówienia w sposób nieproporcjonalny na Wykonawcę.

Część 32

1.

Dotyczy zadania nr 15

Poz. 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu z medium wykonanym z gąbki medycznej oraz zatraskowym portem do odsysania. Zawiera mechanizm antyokluzyjny zwiększający bezpieczeństwo pacjenta. Masa 8g, przestrzeń martwa 19ml. Reszta parametrów zgodna z wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Dotyczy zadania nr 25

Poz. 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowani rurek Guedala w rozmiarach: 000/3,5cm; 00/5.0cm; 0/5.5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowani rurek Guedala w rozmiarach: 1/6,5cm; 2/8.0cm; 3/9.0cm; 4/10.0cm; 5/12.0cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Dotyczy zadania nr 26

Poz. 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z drenem o długości 1.8m? Mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski z mankietem wykonanym z termoplastycznego elastomeru, z podwójnym uszczelnieniem w okolicy brody, zapewniająca szczelność i wygodę dla pacjenta. Budowa mankieta zapewnia szczelności i stabilność położenia maski bez użycia metalowej blaszki, dzięki czemu maska może być wykorzystywana w warunkach MRI. Dzięki specjalnej budowanie maska dostępna w rozmiarze dla dorosłych (uniwersalny). W zestawie nebulizator oraz dren 2.1m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Poz. 3

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski z mankietem wykonanym z termoplastycznego elastomeru, z podwójnym uszczelnieniem w okolicy brody, zapewniająca szczelność i wygodę dla pacjenta. Budowa mankieta zapewnia szczelności i stabilność położenia maski bez użycia metalowej blaszki, dzięki czemu maska może być wykorzystywana w warunkach MRI. Dzięki specjalnej budowanie maska dostępna w rozmiarze dla dzieci (uniwersalny). W zestawie nebulizator oraz dren 2.1m

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Dotyczy zadania nr 58

Poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego z łącznikiem Y bez portów, zakończony kolankiem z portem luer lock zabezpieczonym zatyczką na uwięzi. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 33

1. Zadanie nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z PCV, z naklejoną etykietą w języku polskim i pakowany w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. Zadanie nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Zadanie nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny z szerokim i okrągłym otworem zapewniający bezpieczne używanie produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. Zadanie nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych w zakresie 5-250 ml/h, ze skalą wyłącznie w mm/h, o długości 50 cm, z igłowym portem do wstrzyknięć i opisową instrukcją podłączenia regulatora, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. Zadanie nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o pojemności worka 1650 ml, pojemności rezerwuaru 2000 ml, drenem o długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. Zadanie nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę w numerze nr 4 dołączoną osobno do resuscytatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7.Zadanie nr 13, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o pojemności rezerwuaru 1600 ml, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8.Zadanie nr 13, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę w numerze nr 2 dołączoną osobno do resuscytatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9.Zadanie nr 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o pojemności rezerwuaru 1600 ml, spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10.Zadanie nr 13, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę w numerze nr 0 dołączoną osobno do resuscytatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11.Zadanie nr 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe wykonane z mlecznego, medycznego PE?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ

12.Zadanie nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z materiału PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

13.Zadanie nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z materiału EVE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

14.Zadanie nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód ze złączami wykonanymi z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15.Zadanie nr 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką o wadze 9g, przy pozostałych parametrach zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

16.Zadanie nr 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o wadze 30g, z przestrzenią martwą 40ml i zakresem objętości oddechowej 150-1500 ml, spełniający pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

17.Zadanie nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy pakowany pojedynczo, a następnie w opakowanie hurtowe po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

18.Zadanie nr 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarze 0/6 cm, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

19.Zadanie nr 25, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarach: 1/7 cm, 2/8 cm, 3/9 cm, 4/10 cm, spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

20.Zadanie nr 26, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „musi posiadać zabezpieczenie przez wylewaniem leku do maski”?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ.

21.Zadanie nr 26, pozycja 3

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „musi posiadać zabezpieczenie przez wylewaniem leku do maski”?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ.

22.Zadanie nr 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maski dla dzieci w rozmiarze S oraz M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

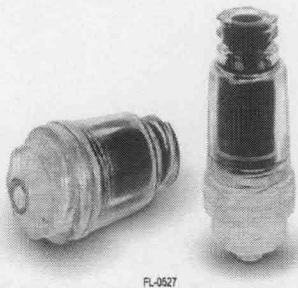
23.Zadanie nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 1 z Zadania 31 i utworzy z niego oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ.

24.Zadanie nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór o przezroczystej obudowie i membranie w kolorze niebieskim (zdjęcie poglądowe poniżej), o przepływie 400-440 ml/min?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

25.Zadanie nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „wszystkie informacje w języku polskim”?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ

26.Zadanie nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „nie zawiera lateksu”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

27.Zadanie nr 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

28.Zadanie nr 43, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu lub z innym zewnętrznym systemem monitoringu wzrostu ciśnienia”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

29.Zadanie nr 43, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach 2,0, 3,3 oraz 4,7?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

30.Zadanie nr 48, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty stabilizator w jednym, uniwersalnym rozmiarze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

31.Zadanie nr 50, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę Venturiego ze śladową ilością ftalanów dopuszczoną dla wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

32.Zadanie nr 50, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czyste maski w rozmiarze wyłącznie 0 oraz 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

33.Zadanie nr 50, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czyste maski, spełniające pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

34.Zadanie nr 51, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2 m, ze śladową ilością ftalanów dopuszczoną dla wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

35.Zadanie nr 58, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości rur 180 cm i łącznikami prostymi 22M-22M/15F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

36.Zadanie nr 58, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „oświadczenie producenta, potwierdzające możliwość używania układu przez różnych pacjentów przy każdorazowej zmianie filtra pomiędzy pacjentami przez 48h”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

37.Zadanie nr 58, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „worek bezlateksowy z koszykiem zapobiegającym sklejananiu worka pod wpływem wilgoci”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

38.Zadanie nr 58, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „złączki z systemem uniemożliwiającym przypadkowe przypadkowe wypięcie układu z aparatu”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 34

1.

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 15 pozycji 1 wymiennika ciepła i wilgoci spełniającego wszystkie wymagania Zamawiającego, o wadze mniejszej tzn 4,3 g .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 15 poz 3 filtra oddechowego elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , o wadze 32 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 38ml; filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Czy Zamawiający w zad 30 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Worek do dobowej zbiórki moczu, bezlateksowy o pojemności 2000 ml, z zastawką antyrefluksową, z spustem szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T). Dren o dużej średnicy, wykonany z materiału zapobiegającego jego zginaniu i skręcaniu. Zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym standardowa długość drenu 90 cm. Widoczna skala pomiarowa. Wzmocnione otwory do podwieszania pasujące do standardowych wieszaków. Tylna ściana worka biała. Sterylny. Na każdym opakowaniu musi być zaznaczona data ważności, numer serii i wszystkie informacje w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 38 wodę do nawilżania gazów o pojemności 650 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5.

Czy Zamawiający w zad 62 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewniki pooperacyjne typu Dufour, trójdrożne, balon 30 lub 75 ml, termoplastyczne PCV, CH22. Sterylne. Na każdym opakowaniu musi być zaznaczona data ważności, numer serii i wszystkie informacje w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6.

Czy Zamawiający w zad 62 poz 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewniki pooperacyjne typu Dufour, trójdrożne, balon 75 ml, CH24. Sterylne. Na każdym opakowaniu musi być zaznaczona data ważności, numer serii i wszystkie informacje w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7.

Czy Zamawiający w zad 63 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2500 ml wyskalowaną co 2ml do pojemności 200ml, co 5ml do pojemności 2500ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 36cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

8.

Czy Zamawiający w zad 63 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Sterylny trzykomorowy zestaw do drenażu klatki piersiowej z wydzieloną komorą zastawki wodnej, komorą na wydzielinę o pojemności 2500 ml. Zestaw musi posiadać: specjalny, zabezpieczony port bezigłowy, umożliwiający pobieranie świeżo zdrenowanego płynu do badań, posiadający

możliwość podłączenia i współpracy z przenośną próżnią. Budowa kompaktowa o wysokości maksimum 36 cm, o stabilnej podstawie nie wymagającej mocowania stojaka, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem w sposób umożliwiający badanie pacjenta w rezonansie magnetycznym. Wszystkie elementy w jednym sterylnym opakowaniu razem z serwetą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

9.

Czy Zamawiający w zad 64 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego producenta zgodnie z opisem: Katetery do drenażu klatki piersiowej z trokarami ostrymi typu trójgranic, o długości 39 cm, wykonane z miękkiego, termoplastycznego, odpornego na załamania PCV, z wewnętrzną powłoką poliuretanową, znacznikami głębokości co 2 cm., linią wzdluzną widoczną w RTG, dwoma otworami ssącymi, otworami końcowymi gładko zakończonymi, zintegrowanymi łącznikami (typu schodkowego), sterylne, pakowane pojedynczo w podwójne opakowanie: folia, papierowo-foliowe, dostarczane w opakowaniach zewnętrznych, opatrzone informacją (na zewnątrz opakowania zbiorczego i jednostkowego) o produkcie medycznym (nazwa, parametry, numer referencyjny, LOT, data przydatności nie krótsza niż rok, metoda wyjałowienia. W rozmiarach: 24Ch/39cm; 28Ch/39cm; 32Ch/39cm. (w zależności od potrzeb zamawiającego)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10.

Czy Zamawiający w zad 66 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów typu Double-J 4,8 Ch:

- cewnik o śr. 4,8 Ch oraz dł. 26cm,
- otwarty-zamknięty,
- popychacz o dł. 45 i 90 cm (do wyboru przez Zamawiającego)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

11.

Czy Zamawiający w zad 66 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów typu Double-J 4,8 Ch:

- cewnik o śr. 4,8 Ch oraz dł. 26 cm,
- otwarty-otwarty,
- popychacz o dł. 45 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

12.

Czy Zamawiający w zad 66 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów typu Double-J 4,8 Ch:

- cewnik o śr. 4,8 Ch oraz dł. 28 cm,
- otwarty-zamknięty,
- popychacz o dł. 45 i 90 cm (do wyboru przez Zamawiającego)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

13.

Czy Zamawiający w zad 66 poz 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów typu Double-J 4,8 Ch:

- cewnik o śr. 4,8 Ch oraz dł. 28 cm,
- otwarty-otwarty,
- popychacz o dł. 45 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

14.

Czy Zamawiający w zad 66 poz 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów typu Double-J 4,8 Ch:

- cewnik o śr. 4,8 Ch oraz dł. 26 cm,
- otwarty-otwarty,
- popychacz o dł. 45cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

15.

Czy Zamawiający w zad 67 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do 2-stopniowej nefrostomii przezskórnej o średnicy 8Ch z elementami zestawu

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
- Prowadnica sztywne, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- Przedłużacz cewnika metalowy, długość 325 mm, plastikowy mandryn
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
- Sterylne, do jednorazowego użytku
- Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

16.

Czy Zamawiający w zad 67 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do 2-stopniowej nefrostomii przezskórnej o średnicy 10Ch z elementami zestawu

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
- Prowadnica sztywne, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- Przedłużacz cewnika metalowy, długość 325 mm, plastikowy mandryn
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
- Sterylne, do jednorazowego użytku
- Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

17.

Czy Zamawiający wydzieli z zad 67 poz 3?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

18.

Czy Zamawiający w zad 68 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do 2-stopniowej nefrostomii prześcikowej o średnicy 8 lub 10Ch z elementami zestawu

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
- Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- Przedłużacz cewnika metalowy, długość 325 mm, plastikowy mandryn
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
- Sterylne, do jednorazowego użytku
- Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 35

1.

Dotyczy Zadania nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dorosłych o masie ciała powyżej 30kg, maksymalna objętości worka 1800 ml, objętości oddechowej 1060 ml, zastawka bezpieczeństwa 60 cm H₂O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. Możliwość podłączenia zastawki PEEP na zaworze pacjenta, przy pomocy dodatkowej złączki. W zestawie z jednorazową maską twarzową z mankietem dla dorosłych (4 i 5), dren tlenowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2.

Dotyczy Zadania nr 13 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem 1700 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3.

Dotyczy Zadania nr 13 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla noworodków i mały dzieci o masie ciała poniżej 7kg, maksymalna objętości worka 320 ml, objętości oddechowej 140 ml, zastawka bezpieczeństwa 40 cm H₂O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. Możliwość podłączenia zastawki PEEP na zaworze pacjenta, przy pomocy dodatkowej złączki. W zestawie z jednorazową maską twarzową z mankietem dla niemowląt/novorodków (0 i 1)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4.

Dotyczy Zadania nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5.

Dotyczy Zadania nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6.

Dotyczy Zadania nr 26 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem o pojemności 10 ml, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7.

Dotyczy Zadania nr 26 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV, ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8.

Dotyczy Zadania nr 50 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści wyroby mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9.

Dotyczy Zadania nr 50 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV, ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10.

Dotyczy Zadania nr 50 poz. 4-6

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 0-6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 36

1.

Pakiet 23

Czy celem usprawnienia procesu wykonywania oraz otrzymywania wyników testów ureazowych wprowadzicie Państwo, bądź będziecie dodatkowo punktować rozwiązania zapewniające wskazanie wyniku zarówno pozytywnego jak i negatywnego w czasie nieprzekraczającym 5 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 37

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 24 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 20 mg/dl stanowi bezpośrednie zagrożenie życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej (o ile jest w ogóle możliwe u żyjącego pacjenta), Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej

20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru. Nie istnieje również uzasadnienie medyczne, na podstawie którego występowałaby konieczność takiego uszczegóławiania ekstremalnie niskiego stężenia glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

2. Czy ze względu na fakt, że badanie stężenia glukozy we krwi za pomocą glukometru w próbce krwi żylnaj/tętniczej jest wykonywane niezmiernie rzadko i nie jest praktykowane w pracy szpitali, Zamawiający dopuści paski testowe przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków z enzymem oksydaza glukozowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje możliwość kontrolowania zawartości materiałów informacyjnych dostarczanych wraz z paskami testowymi i zmniejsza szansę na publikowanie materiałów nierzetelnych, wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe umożliwiające wykonywanie pomiarów przy zakresie hematokrytu 10-70% lub 0-70%? W przypadku odmowy prosimy o wyjaśnienie czemu służy zawężanie możliwego zakresu hematokrytu przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. Aktualnie obowiązuje norma EN ISO 15197:2015, nie 2013. Prosimy o możliwość przedstawienia atestu lub certyfikatu zgodności z aktualną normą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 38

1) Dotyczy § 7 ust. 1 pkt a) wzoru umowy (załącznik nr 3 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

2) Pakiet 59

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 59 cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr i 16 Fr. Cewnik 14,5 Fr o długości cewnika do mufy: 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min. Cewnik 16 Fr - długości cewnika do mufy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500 ml/min nawet przy 15% okluzji. Końcówka cewnika schodkowa 3cm. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm. Otwory wycięte w systemie 360 st zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia. Dla cewnika 14,5 Fr wprowadzacz o średnicy 15 Fr a dla cewnika 16 Fr wprowadzacz o średnicy 16,5 Fr. Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

3) Pakiet 32

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy uzna warunek za spełniony, gdy oznaczenie o braku lateksu będzie znajdowało się w instrukcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

4) Pakiet 3

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1, pakiet 3 Zestaw do infuzji grawitacyjnej, podstawowy, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. 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, długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony, Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, Serylny - EO, Złącze luer lock stałe, Komora kroplowa o długości 57mm, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie papier/folia, Opakowanie zbiorcze 250 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

5) Pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 pakiet 4 Zestaw do infuzji grawitacyjnej, podstawowy, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. 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, długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony, Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, Serylny - EO, Złącze luer lock stałe, Komora kroplowa o długości 57mm, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie papier/folia, Opakowanie zbiorcze 250 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6) Pakiet 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 5 pozycja 1 Zestaw do transfuzji (przetaczania) krwi, bez odpowietrzenia. Komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min.90mm. Spike ABS - igła ścięta jednostronnie/lancet Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości

DEHP, lateksu, bisphenol A. Kompatybilny z lipidami, długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm. Objętość wypełnienia drenu 14 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Złącze luer lock stałe, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, opakowanie papier / folia, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

7) Pakiet 7

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w pakiecie 7 pozycja 1 Kaniuli dotętnicznej 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min., cewnik z PTFE, z zaworem odcinającym - suwakowo-kulkowym typu Flowswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przyszywania do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku; produkt niezawierający DEHP, PVC oraz naturalnego lateksu, opakowanie zawierające 25 sztuk.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

8) Pakiet 8

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycja 1 i 2 strzykawki bez informacji zawartych w języku polskim, zato znakowane w sposób czytelny i zrozumiały symbolami międzynarodowymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

9) Pakiet 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 pakiet 9 kaniuli dożylniej cienkościennej, bezpiecznej, wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu (typu Vialon) z załączonymi do oferty opublikowanymi min 3 badaniami klinicznymi na biokompatybilność poliuretanu, potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył, ze zintegrowanym koreczkiem luer lock jednorazowego użytku. Posiadająca dodatkowy port do wstrzyknięć, - samozamykający zawór, koreczek portu bocznego, skrzydełka mocujące. Kaniula posiadająca minimum 5 pasków kontrastujących (wtopionych) widocznych w promieniach RTG. Kaniula posiada zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Kaniula wyposażona w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażeniem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika. Kaniula jałowa, pakowana pojedynczo w opakowanie chroniące przed wilgocią, przypadkowym rozerwaniem, mikroroszczeniem, typu blister. Opakowanie 50szt.

22G o przepływie: 42 ml/min 0,9 x 25 mm

20G o przepływie: 67 ml/min 1,1 x 32 mm

18G o przepływie: 103 ml/min 1,3 x 32 mm

18G o przepływie: 103 ml/min 1,3 x 45 mm

17G o przepływie: 133 ml/min 1,5 x 45 mm

16G o przepływie: 236 ml/min 1,8 x 45 mm

14G o przepływie: 270 ml/min 2,0 x 45 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

10) Pakiet 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 pakiet 9, Kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) z załączonymi do oferty opublikowanymi badaniami klinicznym na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg.

22G o przepływie: 42 ml/min 0,9 x 25 mm

20G o przepływie: 67 ml/min 1,1 x 32 mm

18G o przepływie: 103 ml/min 1,3 x 32 mm

18G o przepływie: 103 ml/min 1,3 x 45 mm

17G o przepływie: 133 ml/min 1,5 x 45 mm

16G o przepływie: 236 ml/min 1,8 x 45 mm

14G o przepływie: 270 ml/min 2,0 x 45 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

11) Pakiet 9

Czy zamawiający wymaga, aby kaniule zaproponowane w pozycji 1 i 2 pakiet 9 posiadały minimum 3 załączone do oferty opublikowane badania kliniczne na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

12) Pakiet 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 pozycja 1 korka do kaniuli z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

13) Pakiet 10

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 10 pozycja 1, koreczki do kaniul dożylnych były jednorazowego użytku, jałowe, tego samego producenta co kaniule lub rekomendowane i sprzedawane przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności połączeń, na pasku po 4 sztuki, zapakowane z możliwością aseptycznego wyjęcia z opakowania. Koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka dla całkowitego zamknięcia światła kaniuli. Opakowanie 200szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

14) Pakiet 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 22 pozycja 1, Strzykawki dwuczęściowej j.u. 2 ml Strzykawka jednorazowego, koncentryczna, luer Zgodność z EN-20594-1 lub PN-EN ISO 80369-7: 2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%). Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

15) Pakiet 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 22 pozycja 2, Strzykawki dwuczęściowej j.u. 5 ml Strzykawka jednorazowego użytku, koncentryczna, luer Zgodność z EN-20594-1 lub PN-EN ISO 80369-7: 2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%). Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

16) Pakiet 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 22 pozycja 3, Strzykawki dwuczęściowej j.u. 10 ml Strzykawka jednorazowego użytku, koncentryczna, luer Zgodność z EN-20594-1 lub PN-EN ISO 80369-7: 2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%). Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. Pojemności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

17) Pakiet 22

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 22 pozycja 4, Strzykawki dwuczęściowej j.u. 20 ml, Strzykawka jednorazowego użytku, koncentryczna, luer Zgodność z EN-20594-1 lub PN-EN ISO 80369-7: 2017-08 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%). Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. Pojemności, pakowana po 80 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

18) Pakiet 29

Prosimy o wydzielenie z pakietu 29 pozycji od 2 do 7 co umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

19) Pakiet 29

Czy w związku ze zmianami jakie zostały wprowadzone do produkcji kaniul noworodkowych i wycofaniem kaniuli opisanej przez Zamawiającego z obrotu, Zamawiający oczekuje w pakiecie 29 pozycja 1 Kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiający kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. 24G – żółty 07x19-przepływ 19 ml/min, 26G – fioletowy 06 x 19 mm. –przepływ 14 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

20) Pakiet 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 31 do osobnego zadania, umożliwi to złożenie dodatkowej oferty na te pozycję?

Odpowiedź: Nie zgodnie z SWZ

21) Pakiet 49

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 49 pozycja 1 Strzykawkę j.u. do pomp infuzyjnych – 50/60 ml Strzykawkę jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, potwierdzone dokumentem producenta o braku przeciwwskazań do stosowania z lekami cytostatycznymi, wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60 ml , tłok strzykawkę nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawkę i logo producenta na strzykawce .
Opakowanie 60 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

22) Pakiet 49

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 49 pozycja 2, Strzykawkę j.u. do pomp infuzyjnych – 50/60 ml, Strzykawkę jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, bursztynowa, do podazy leków światłoczułych, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, potwierdzone dokumentem producenta o braku przeciwwskazań do stosowania z lekami cytostatycznymi wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60ml , tłok strzykawkę nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawkę i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

39 Część

1. Zamawiający w pakiecie nr 15 pkt. 3 wymaga:

...."przestrzeń martwa od 30- 35 ml"

3	Filtr antybakteryjno-antywirusowy, elektrostatyczny dla dorosłych z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonany z celulozy . sterylny Filtr antybakteryjno-antywirusowy 24h z kapno-elektrost. z wydzieloną warstwą wykonaną z celulozy warstwą nawilżającą z nawilżaniem, dla dorosłych (waga filtra 31 g przestrzeń martwa od 30- 35 ml), zakres obj. oddech. od 150-1000 ml. skuteczność filtracji względem bakterii i wirusów 99,99% wydajność, Sterylny z portem kapnografii, na każdym opakowaniu musi być zaznaczona data ważności, numer serii	szt.	3000
Razem			

Prosimy o zmianę zapisu na „przestrzeń martwa ≤ 35 ml”. Wprowadzając zakres dla wartości 30-35 ml Zamawiający uniemożliwia złożenie oferty o korzystniejszej przestrzeni martwej nie mieszczącej się w opisanym zakresie. Tym samym narusza art. 16 ust.1-3 oraz art. 99 ust 5 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Część 40

Dotyczy zadania nr 47

W związku z tym, że medyczne dreny łączące standardowo posiadają długość 200 cm, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania tej długości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 47 poz. 1

W związku z tym, że dreny zakończone konektorem stożkowym typu lejek- Kapkon, służące do połączenia z cewnikami, występują w dwóch wersjach tzn. standardowej, oraz w wersji, w której standardowe łączniki do cewników są uzupełnione o trwale zawieszono kapturki nakrywające, służące zabezpieczeniu zainfekowanych końcówek po każdorazowym zdjęciu cewnika, bardzo prosimy o sprecyzowanie, jakiego typu rozwiązania Zamawiający oczekuje, t.zn: standardowych, czy z dodatkowo zamocowanym kapturkiem nakrywającym?

Wersja z kapturkiem nakrywającym ma szczególne uzasadnienie w bieżącej sytuacji epidemicznej.

Informacja, jakiego typu drenu Zamawiający będzie oczekiwał jest niezbędna dla prawidłowego wypełnienia formularza cenowego, ponieważ produkty te posiadają oddzielne numery katalogowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 69 poz. 1 - 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania równoważnego systemu w którym wkłady workowe o pojemności 1000 ml. posiadają kształt spłaszczony. Rozwiązanie to jest specjalnie dedykowane dla wyposażenia stanowisk z ograniczoną przestrzenią typu aparaty do znieczuleń, czy też inkubatory noworodkowe. Pojemności 2000 ml i 3000 ml okrągłe.

Ponadto, system charakteryzuje się następującymi cechami:

- pokrywy wkładów workowych wyposażone są tylko w jeden port przyłączeniowy – w kierunku pacjenta, natomiast króciec w kierunku źródła ssania zainstalowany jest w kanistrze zewnętrznym.

Takie konstrukcyjne rozwiązanie w 100% eliminuje prawdopodobieństwo odwrotnego połączenia drenów, ponieważ personel podczas wymiany wkładu obsługuje tylko jedno złącze

- króćce przyłączeniowe są obrotowe, kątowe oraz schodkowe dzięki czemu można użyć drenów o różnej średnicy i skierować dreny według potrzeby w dowolnym kierunku bez załamywania ich.

- zastosowana w produkcji nowoczesna technologia pozwoliła na wykonanie bezpiecznych wkładów workowych w postaci cienkiej folii, dzięki czemu są konfekcjonowane w postaci sprasowanej. Rozwiązanie to pozwoliło radykalnie zaoszczędzić powierzchnię składową zarówno w magazynie jak i na oddziale.

- wkłady workowe gotowe są do bezpośredniego użycia i nie wymagają dodatkowych czynności związanych z montażem łączników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 41

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza wskazany zakres pełnomocnictwa za wystarczający do udziału w postępowaniu.

Część 42

Zadanie 1

Prosimy o dopuszczenie czujnika mikrobiologicznie czystego zapinanego za pomocą jednego paska piankowego z velcro, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zadanie 58

Prosimy o wydzielenie poz. 1 do oddzielnego zadania – umożliwi to przystąpienie do postępowania większej liczbie wykonawców

Prosimy o dopuszczenie łyżek wykonanych z poliwęglanu

Lub z nylonu wzmocnionego włóknem szklanym

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 71

Pozycja 2 -prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych

- elektrody owalnej, na podłożu z pianki, o powierzchni aktywnej 107 cm²

Wymiary 164x117mm, dzielonej, REM.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 43

Pytanie do Zadania nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w Pakiecie nr 24

pasków testowych Glucomaxx odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- biosensoryczna metoda pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);

- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi kapilarnej lub żyłnej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5 μ l, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 65%;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilany 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany);
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE, spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamawiający jednocześnie przypomina, że termin składania ofert upływa **27.05.2021r. o godz. 9:00.** Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o **godz. 9:30.**

Z - CA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA

lek.med. *Wzrostof. Plaziński*.....
Kierownik zamawiającego

