



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel. : (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



Białystok, dnia 02.06.2021 r.

DZP.2344.9.2021

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pojemnik z wodą apirogenną i sterylną do zamkniętego systemu nawilżania o pojemności 340ml w komplecie z adapterem do podłączania do przepływomierzy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu bez zastawki.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu jednego producenta dla w/w produktów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz.1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 55

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia wykonawcy, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z w/w pompami.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 55

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia producenta, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z w/w pompami.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 55 nr poz.4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 55 nr poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki z rozszerzoną skalą 50-60ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 59

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi igły. Oferowane przez nas igły są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) bardzo wyraźnie widać kolor nasadki, który jest zgodny z kodem kolorystycznym, nie sposób pomylić zatem rozmiarów igieł. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 65 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę kroplową o dł.62 mm (55 mm w części przezroczystej)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 94

Czy zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 94 Zestaw do przezskórnej tracheostomii Blue Rhino do wprowadzenia metodą Seldingera w skład którego wchodzi: Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca z powłoką hydrofilną i wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym, Prowadnik ze znacznikami pozycjonującymi o średnicy 0,052

inch (1,32 mm). Rozszerzacze ładujące do założenia rurki tracheostomijnej (7,5mm,8,5mm,9mm lub 6,0mm, 6,5mm, 7,0mm,7,5mm, 8mm lub 8,5mm, 9mm, 10mm), 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, rozmiar 15 G, Krótkie Rozszerzadło o rozmiarze 14,0 Fr; 6,5 cm, Skalpel jednorazowego użytku nr 15, Strzykawka Monoject 6ml, Czerwony pojemnik na zużyte igły, Żel poślizgowy, 4 gąbki z gazy, zakrzywione kleszczyki hemostatyczne. Całość na sterylnej tacy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 94

Czy zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 94 Zestaw do przezskórnej tracheostomii "Blue Rihno" (do wprowadzenia metodą Seldingera) w skład którego wchodzi: Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca z powłoką hydrofilną i wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym, Prowadnik ze znacznikami pozycjonującymi o średnicy 0,052 inch (1,32 mm), Rozszerzacze ładujące do rurki tracheostomijnej 3 szt (7,5mm,8,5mm,9mm), 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, rozmiar 15 G, Krótkie Rozszerzadło o rozmiarze 14,0 Fr; 6,5 cm, Skalpel jednorazowego użytku nr 15, strzykawka Monoject 6ml, Czerwony pojemnik na zużyte igły, Żel poślizgowy, 4 gąbki z gazy, zakrzywione kleszczyki hemostatyczne. Elastyczna rurka tracheostomijna Shiley wykonana z PCV wolnego od DEHP w rozmiarze 7,5 lub 8,5 z jednorazową kaniulą wewnętrzną, przezroczystym kołnierzem, mankietem Taper Guard oraz ściętą skośnie końcówką.

Z zależności o obowiązujących obostrzeń oferujemy bezpłatne szkolenie na fantomie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 20 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do nefrotomii typu 'J' przeznaczony do stosowania w nefrotomii jednostopniowej przezskórnej z użyciem techniki bezpośredniego nakłucia, szczególnie w przypadku poszerzonego układu kielichowo- miedniczkowego. Cewnik jest ładowany wstecznie na dwuczęściową igłę trokaru w celu zagwarantowania dokładnego umiejscowienia po nakłuciu, a następnie wprowadzany przez nacięcie skóry bezpośrednio do układu kielichowo- miedniczkowego. Zestaw zawiera w szczególności cewnik do nefrotomii jednoetapowy typu J o przekroju 12Fr, 14Fr i długości 30cm, dren łączący, skalpel #11, oraz skrzydełka mocujące.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Pakietu nr 20 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 101.

Pakiet nr 20 poz. 17

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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z Pakietu nr 20 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 102.

Pakiet nr 20 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 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 ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z Pakietu nr 20 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 102.

Pakiet nr 26

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) prowadnik 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.

Pakiet nr 26

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 14Fr 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) prowadnik 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.

Pakiet nr 26

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 26 : Cewnik dwuświatłowy do hemofiltracji o śr. 12 Fr dł. 15 cm-24 wykonany z biokompatybilnego, termo wrażliwego poliuretanu widoczny w RTG w zestawie z: strzykawką 5 ml, igłą do wkłuwania rozm. 18G,,/7 cm prowadnicą znaczoną o elastycznym końcu typu J-flexi Tip grubość 0,038 , rozszerzacz naczyniowy 12Fr / 15cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr/10 cm, koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 19

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w grupie siatek półwchłaniających złożonych z kopolimeru Poly(glikolid-co-kaprolakton,75/25), o okresie wchłaniania 90-110 dni, gramatura przed wchłonięciem: 60-90 g/m² (zawartość polipropylenu 25-30 g/ m²); wielkość porów wynosi 1,5mm- 3,5mm, grubość nici: 0,50mm +/- 0,05.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 19.

Pakiet nr 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji siatkę o rozmiarze 10x15 cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 19.

Pakiet nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji siatkę o rozmiarze 15x15cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 19.

Pakiet nr 20

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie siatek plecionych z monofilamentu polipropylenowego o wielkości porów 1,2-1,4 mm, gramaturze 70 g/m² +/-10%, grubości 0,60 mm +/-10%, grubości nici 0,15-0,20 mm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 20.

Pakiet nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji siatkę o rozmiarze 8x15 cm lub 10x15 cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 20.

Pakiet nr 20 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji siatkę o rozmiarze 10x15 cm lub 15x15cm?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 20.

Pakiet nr 38

Przeprowadzone przez zamawiającego postępowanie o udzielenie zamówienia musi odpowiadać zasadzie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zachowanie proporcjonalności. Na podstawie wymogu proporcjonalności (art.7 ust spełnia 1. PZP) i w celu uniknięcia okoliczności w których działania Zamawiający mogą zostać uznany za działanie za nieproporcjonalne prosimy o rozważenie i dopuszczenie do postępowania:

proszku hemostatycznego o niewielkich różnicach technicznych, lecz o takiej samej funkcjonalności: całkowicie biodegradowalny w organizmie w ciągu 1- 4 tygodni (co zależy od wieku i stanu zdrowia pacjenta)i pojemność 2g, reszta parametrów bez zmian. Brak informacji od producenta o ilości absorbowanej wody - proszek używany jest do krwi - parametr wykluczający nie prowadzi nie badań

w tym kierunku - prosimy o usunięcie zapisu. Proszek znany jest Zamawiającemu i nie zgłaszał uwag co do zastosowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 38

Czy cena jednostkowa dotyczy 1 opakowanie = 5 szt. czy jednej sztuki?

Odpowiedź: Cena jednostkowa dotyczy 1 opakowania = 5 szt.

Pakiet nr 29

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 29 opakowań handlowych po 24 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet nr 29

Zamawiający w pakiecie nr 29 pozycja nr 1 wymaga aby gąbka była hypoalergiczna co zdecydowanie powoduje zachowanie najwyższego bezpieczeństwa zastosowania wśród pacjentów. Czy zamawiający w związku z tym faktem wymaga aby na każdym opakowaniu handlowym był podany skład żelu oraz informacja o hypoalergiczności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 29

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie i podanie minimalnej grubości gąbki w pakiecie nr 29 pozycja nr 1

Odpowiedź: Min. 4 mm.

Pakiet nr 81

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów okrężnych wygiętych, z kontrolowanym dociskiem tkanki w zakresie 1,0-2,5mm, z ergonomicznym uchwytem antypoślizgowym bez gumowej powłoki. Staplery w rozmiarach 21 (wysokość otwartej zszywki 4,5mm), 26, 29, 32, 34mm (wysokość otwartej zszywki 5,0mm).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 96 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 96 w pozycji 2 dopuści (stosowany obecnie przez Zamawiającego) sterylne zestawy do drenażu opakowane podwójnie tj. w folię i kartonową osłonkę i zewnętrznie folia/papier; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 96 poz. 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 96 w pozycji 3 dopuści (stosowany obecnie przez Zamawiającego) łącznik schodkowy niebędący wyrobem medycznym; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 8 poz. 1, 2

Czy zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po

dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 8 poz. 1, 2

Czy ze względu na panującą pandemię i konieczność szczególnej troski o bezpieczeństwo personelu i pacjentów, zamawiający wymaga wkładów i kanistrów o udowodnionych właściwościach antybakteryjny? Taki system obecnie zamawiający użytkuje.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz.4

Prosimy o dopuszczenie op.4kg z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 29

Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) posiadały wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 19

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika w kolorze czerwonym , o pojemności 30 l, o rozmiarze 40x30x39cm, z pokrywą nakładaną tj. którą należy położyć na korpus i docisnąć. Mocowanie pokrywy do kontenera jest zabezpieczone przez klej uszczelniający wzdłuż całego obwodu i 14 zatrzasków gwarantujących perfekcyjne uszczelnienie.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek użytkowych, przemawiających za potrzebą pozyskania pojemników wyłącznie jak w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 28

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania stazy bezlateksowej jednorazowej na rolce, o długości rolki 1175 cm, tj. 25 szt. stazy z perforacją co 47 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego. Zaoferowany parametr 47 cm stazy jest parametrem lepszym od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 51 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków za op.75 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości szt. na opakowania, czyli w zaokrągleniu 534 opakowania. Kieliszki konfekcjonowane są w opakowaniach po 75 szt. i w ten sposób są sprzedawane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku.

Pakiet nr 51 poz. 2

Proszę o dopuszczenie wyceny szpatulek drewnianych za opakowanie 100szt. tj. 10 op. po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 51 poz. 5

Proszę o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne 2 litrowego. Umożliwi to złożenie korzystnej oferty dla Zamawiającego. Pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, nie mają jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury medyczne, pełnią wyłącznie funkcje techniczne, pomocnicze. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestanek użytkowych, przemawiających za potrzebą pozyskania pojemników wyłącznie jak w SWZ. Zaoferowana pojemność jest parametrem lepszym od wymaganej.

Odpowiedź: Nie, pojemnik na odpady medyczne o tej pojemności znajduje się w pakiecie 51 poz. 6.

Pakiet nr 56 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 30 ml i wysokości 8 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 56 poz. 1, 7-11

Na wezwanie Zamawiającego Wykonawca zobligowany będzie do dostarczenia po 1 szt. zaoferowanego asortymentu jako próbka

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 26 dopuści postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 13Fr i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- 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
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie nr 28 stazy bezlateksowej o długości rolki 11,25 m (długość paska 45 cm , ilość pasków 25 - jedna rolka)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 28 wycenę stazy w przeliczeniu na opakowanie tj. za 1 rolkę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 66

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie 66 worki do ochrony przed światłem:

poz. 1 – 100-250

poz. 2 – 100 – 500 ml

poz. 3 – 1000 - 3000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 44 poz. 1

Czy zamawiający w Pakiecie 44 Pozycja 1 oczekuje zgłębnika nosowo-żołądkowego , wykonanego z miękkiego, przezroczystego poliuretanu, nie twardniejącego przy dłuższym stosowaniu? Pozostały zapis zgodny z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 36 poz. 3

Czy zamawiający w Pakiecie 36 pozycja 3 oczekuje Konektora do połączenia strzykawki EnFit ze zgłębnikiem, gastrostomią EnLock , pakowany 6x5 szt.po przeliczeniu 40 opakowań zbiorczych?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 56 poz. 1

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 56 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 103.

Pakiet nr 10

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający pod pojęciem Komplet ma na myśli opisany w Opisie Przedmiotu Zamówienia napęd nebulizatora wraz z min. 30 sztukami membran (zbiorników na lek) oraz łączników typu T do podłączenia zbiornika na lek w układ oddechowy co w całości stanowi pełnowartościowy zestaw służący do nebulizacji pacjentów.

Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowany zestaw do nebulizacji.

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 13 poz. 4

Prosimy o wydzielenie pozycji 4 (łącznik do drenów jałowych 5 w 1) z pakietu 13 co pozwoli na złożenie oferty przetargowej na asortyment spełniający Opis Przedmiotu Zamówienia w pozycjach 1-3. Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje asortyment wskazany w pozycjach 1-3 pakietu nr 13.

Odpowiedź: Zamawiający wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 104.

Pakiet nr 58

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej łyżki standardowej, kompatybilnej do wideolaryngoskopu KingVision nr 3 w wersji mikrobiologicznie czystej. Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem używa łyżkę w proponowanej wersji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 64

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową uniwersalną dla dorosłych oznaczoną nr 5, odpowiadającą wielkością masce 5/3? Zaznaczamy iż Zamawiający zna i z powodzeniem używa worek samorozprężalny z zaproponowanym rozwiązaniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 12 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga produktów bez zawartości DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 12 poz. 1, 2, 4

Czy Zamawiający wymaga aby maski były sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 15 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga aby pozycje były bez zawartości DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 18 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga rurek silikonowanych bez zawartości DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 54 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z Pakietu 54 poz. nr 9 do oddzielnego pakietu w celu umożliwienia złożenia oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 105.

Pakietu nr 67 poz. 1

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji oraz środki publiczne, którymi dysponuje, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie czujnika

wyprodukowanego w technologii pracy zgodnej z Masimo. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowane w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakietu nr 67 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że Wykonawca powinien zaoferować czujniki jednorazowego czy wielorazowego użytku typu Y.

Odpowiedź: Jednorazowego użytku.

Pakietu nr 67 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o informację, czy Zamawiający wymaga dostarczenia czujnika typu Y rozłącznego, czy nierozłącznego?

Odpowiedź: Rozłącznego.

Pakietu nr 67 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego jednorazowego czujnika do pomiaru saturacji typu Y.

Odpowiedź: Nr katalogowy: 1859.

Pakiet nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do higieny jamy ustnej z gąbką z możliwością podłączenia gąbeczki do drenu do odsysania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 13 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu czystego mikrobiologicznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie co Zamawiający ma na myśli pisząc o stwierdzeniu „5 w 1”.

Odpowiedź: Łącznik do drenu schodkowego średnicy od 0,3 do 0,6 cm.

Pakiet nr 16

Prosimy o doprecyzowanie jakiej długości cewnika oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź: 50 cm.

Pakiet nr 40

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 64

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka samorozprężalnego z maskami w rozmiarze 3, 4, 5 (maski pakowane osobno) oraz rezerwuarem tlenu jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 64

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie pojęcia sterylizacji Smart Bag.

Odpowiedź: Sterylizacja tlenkiem etylenu, parowa lub plazmowa.

Pakiet nr 4

Prosimy o dopuszczenie wody o pojemności 500 ml z przeliczeniem w ml i zaokrągleniem do pełnego opakowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 5

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje:

Gąbka do toalety jamy ustnej z poprzecznym pofałdowaniem pokryta dwuwęglanem sodu w kolorze zielonym. Pakowana pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 5

Prosimy o dopuszczenie:

Gąbka do toalety jamy ustnej z poprzecznym pofałdowaniem pokryta węglanem wapnia w kolorze zielonym. Pakowana pojedynczo. Opakowanie 250 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 7 poz. 1, 4

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje fiksatorów z trójstopniową aplikacją – jak dotychczas stosowanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 7 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje Zawór odcinający dostęp naczyniowego, bezigłowy, przezroczysty, zaopatrzony w zastawkę silikonową o pow. niesprzyjającej kolonizacji bakterii. Minimalny przepływ przez zawór - 525ml/min. Przestrzeń martwa max. 0,1 ml, – jak dotychczas stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 39 poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie foli bakteriobójczej z jodoforem, wykonanej z poliuretanu 25 +/-5 µ o powierzchni lepnej 34x40 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 39 poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie foli bakteriobójczej z jodoforem, wykonanej z poliuretanu 25 +/-5 µ o powierzchni lepnej 60x45 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 39 poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie foli bakteriobójczej z jodoforem, wykonanej z poliuretanu 25 +/-5 µ o powierzchni lepnej 15x20 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 40

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie osłony na przewody medyczne w rozmiarze nieznacznie różniącym się d wymaganego 13x240cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 61 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie igła do penów : 29 G 0.33x 12,5 mm, inne parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 59 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie Igła j.u. 0,6 x 32, opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki opakowanie do 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 59 poz. 3

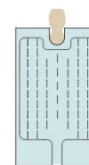
Prosimy o dopuszczenie Igła j.u. 0,7 x 32, opakowanie jednostkowe oznaczone barwnym kodem rozmiaru zgodnym z kolorem nasadki opakowanie do 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 1 poz. 1

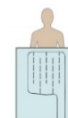
Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy na całe ciało dla dorosłych o wymiarach 210 cm x 120 cm który zgodnie z oświadczenie producenta jest kompatybilny z dmuchawą typu WarmTouch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet nr 1 poz. 2**

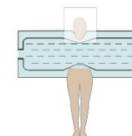
Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy na dolną część ciała o wymiarach 142 cm x 120 cm który zgodnie z oświadczenie producenta jest kompatybilny z dmuchawą typu WarmTouch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet nr 1 poz. 3**

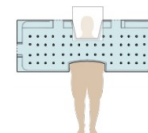
Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy na górną część ciała o wymiarach 195 cm x 64 cm który zgodnie z oświadczenie producenta jest kompatybilny z dmuchawą typu WarmTouch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet nr 1 poz. 3**

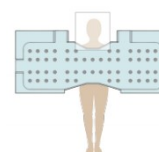
Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy na górną część ciała o wymiarach 230 cm x 100 cm który zgodnie z oświadczenie producenta jest kompatybilny z dmuchawą typu WarmTouch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy na górną część ciała o wymiarach 198 cm x 80 cm który zgodnie z oświadczenie producenta jest kompatybilny z dmuchawą typu WarmTouch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pakiet nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy na tors o wymiarach 142 cm x 120 cm który zgodnie z oświadczenie producenta jest kompatybilny z dmuchawą typu WarmTouch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet nr 97**

Czy Zamawiający zgodzi się zaokrąglić ilość filtrów do insuflatora do 50 szt.? Wynika to z tego, że producent pakuje filtry w opakowania zbiorcze po 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia ilość sztuk. Było 35 sztuk, jest 50 sztuk.

Pakiet nr 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę wydłużenie terminu realizacji zamówienia z 5 na 10 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 97

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §8 ust. 1 pkt. A z 1% na 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 97

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §8 ust. 1 pkt. B z 1% na 0,5% wartości brutto towarów wadliwych a każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 97

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek na asortyment w Zadaniu 97. Prośbę swą motywujemy tym, że produkt jest Zamawiającemu dobrze znany, Wykonawca oferuje oryginalne produkty K. STORZ jak dotychczas stosowane w Państwa placówce.

Odpowiedź: Do pakietu nr 97 Zamawiający nie wymaga próbek.

Pakiet nr 57 poz. 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, co oznacza zapis w poz. 4: „minimum 8”, czy dotyczy to ilości miejsc w statywie?

Odpowiedź: Dotyczy to ilości miejsc w statywie.

Pakiet nr 57 poz. 15

Zważywszy na fakt, minimalne opakowanie mikrometody do oznaczania OB. zawiera 50 szt., zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie wymaganej ilości. Uwzględnienie minimalnej ilości 50 szt. zapobiegnie nieporozumieniom podczas ewentualnej realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia ilość sztuk. Było 20 sztuk, jest 50 sztuk.

Pakiet nr 57 poz. 17, 18

Zważywszy na fakt, minimalne opakowanie mikrometody do hematologii i surowicy (poz. 17, 18) zawiera 100 szt., zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie wymaganej ilości. Uwzględnienie minimalnej ilości 100 szt. zapobiegnie nieporozumieniom podczas ewentualnej realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia ilość sztuk. Było 20 sztuk, jest 100 sztuk.

Pakiet nr 57 poz. 19

Zważywszy na fakt, iż minimalne opakowane igieł motylkowych zawiera 120 sztuk, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie wymaganej ilości. Uwzględnienie minimalnej ilości 120 szt. zapobiegnie nieporozumieniom podczas ewentualnej realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia ilość sztuk. Było 180 sztuk, jest 240 sztuk.

Pakiet nr 57 poz. 19

Czy Zamawiający wymaga w poz. 19, igły motylkowej 0,8 z drenem 200 mm do pobierania krwi na posiew, po otwarciu gotowej do użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 57 poz. 20

Czy Zamawiający wymaga w poz. 20 pojemnika do transportu próbek o wymach 270 x 170 x 215 mm z rączką, z przezroczystą pokrywą, ze statywem, na 50 miejsc?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 57 Warunki pkt. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania etykiety wobec strzykawek (próbówko-strzykawek) do gazometrii w poz. 9 oraz mikropróbówek w poz. 17 i 18.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 57 Warunki pkt. 6 i 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody, aby wymagane gwarancje zostały złożone przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie dot. umowy § 4 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z projektem umowy.

Pytanie dot. umowy § 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku

VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z projektem umowy.

Pakiet nr 35 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 35, poz. nr 1, 2:

Siatkę lekką, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o dwukierunkowej elastyczności, grubość 0,40 mm, gramatura 48 g/m², nie prasowana termicznie w rozmiarach:

Poz. 1 – 10 x15 cm (specyfikacja wymaga 11x15 cm),

Poz. 2 – 8 x15 cm (specyfikacja wymaga 10x13 cm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w razie wezwania próbek niesterylnych w Pakiecie 35?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37, poz. nr 1:

Zestaw do leczenia zaburzeń statyki dna miedniczy mniejszej składający się z siatki jednorodnej, niewchłaniającej, o anatomicznym kształcie, trapez 4 ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość 84%, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), podstawa górna 5 cm, dolna 8 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 37 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37, poz. nr 2

taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą z plastikową osłonką na taśmie, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość 0,33 mm, grubość nici 80 µm, gramatura 48 g/m², porowatość 84%, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), symetryczne 1,5 cm zwężenia na końcach taśmy?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 83 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 83, poz. nr 1:

Zestaw do korekcji cystocele składający się z siatki jednorodnej, niewchłaniającej, o anatomicznym kształcie, trapez 4 ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość średnia 976 µm, max 2314 µm, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), podstawa górna 5 cm, dolna 8 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami

Oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku do zakładania siatek metodą przezczasłonową?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 83 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 83, poz. nr 2:

Zestaw do korekcji rectocele składający się z siatki jednorodnej, niewchłanialnej, o anatomicznym kształcie, 2 ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość średnia 976 μm, max 2314 μm, długość ramion 20,75 cm każde, wysokość implantu 12 cm, szerokość 3,5 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku do zakładania siatek metodą przez pośladki?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 83 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 83, poz. nr 3

taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, niewchłanialną z plastikową osłonką na taśmie, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość 0,33 mm, grubość nici 80 μm, gramatura 48 g/m², porowatość średnia 976 μm, max 2314 μm wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), zwężana na końcach, bez wplecionej niebieskiej nici?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 83

W razie wyrażenia zgody na powyższe pytania do pakietu nr 83 zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1,2,3 i utworzenie z nich odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 81 poz. 1

Czy zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1,4mm do 2,6mm. Rozmiary staplera: 21 mm, 26mm, 29mm, 32 mm. Wysokość otwartej zszywki dla rozmiaru 21mm - 4,5 mm, dla rozmiaru 26 mm i 29 mm - 4,8 mm, dla rozmiaru 32mm - 5,0mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką. (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 30 poz. 1

Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści w pakiecie 30, pozycji nr 1, ostrze uniwersalne, nieruchome, jednokrotnego użytku o szerokości cięcia 3,64 cm, kompatybilne ze strzygarką chirurgiczną 3M model 9681 (po użyczeniu 8 sztuk wraz z ładowarką na czas trwania umowy). Pozostałe parametry ostrza zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 67

Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni asortyment Czy Zamawiający wymaga Jednorazowych czujników do pomiaru saturacji typu czujnik typu motylek dla dorosłych powyżej 30kg. wyprodukowany w technologii Masimo SET złącze (LNCS) jak na zdjęciu poniżej, kompatybilny z monitorami Beneview T8 firmy Mindray posiadany moduł pomiaru SpO2 w technologii Masimo SET czujnik rozpoznawalny przez oprogramowanie X-cal takie jak zamawiający używa obecnie? Kompatybilność potwierdzona pismem przez producenta Masimo lub autoryzowany serwis na terenie Polski? Technologia Masimo SET (Signal Ekstraktion Technology) , to technologia pomiaru saturacji pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji, która dzięki zastosowaniu specjalnych opatentowanych filtrów pozwala na eliminację sygnałów płynących z krwi żyłnej, jest technologią chronioną patentem na całym świecie. Technologia ta dla prawidłowego i niezafałszowanego pomiaru wymaga zastosowania akcesoriów: kabel-czujnik również wykonany w technologii Masimo SET.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 25

Czy Zamawiający oczekuje przetworniki do inwazyjnego pomiaru ciśnień 1 i 2 przetwornikowe kompatybilne z monitorem BeneView T8 Mindray aby posiadały w zestawie dla identyfikacji linii (żylna, tętnicza) zestaw ma zawierać naklejki identyfikujące oraz kontrastowo żółte koreczki dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 25

Czy dla precyzyjnego pomiaru zamawiający oczekuje nieliniowości i histereza przetwornika poniżej 1,5%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie dot. SWZ

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga próbek wraz z ofertą czy na wezwanie (jak w załączniku nr 1)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga próbek na wezwanie.

Pytanie dot. umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z zapisu §8 ust.1a) i 1b) do 0,5%?

Odpowiedź: Nie, zgodnie ze wzorem umowy.

Pakiet nr 13 poz. 4

Zamawiający w pakiecie nr 13, poz. 4 wymaga:

| | | |
|---|--------------------------------------|-----|
| 4 | Łącznik do drenów jałowych typ 5 w 1 | 700 |
|---|--------------------------------------|-----|

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie jakiego typu łącznika oczekuje. Poniżej propozycje łączników dostępnych na rynku.



| Łącznik – T | | | | |
|-------------|-----------|-----------|---------------|-------------|
| oznaczenie | O.D. [mm] | I.D. [mm] | nr katalogowy | |
| | | | sterylne | niesterylne |
| 1 | 7 | 5 | 9T-0710 | 9T-0700 |
| 2 | 9 | 6 | 9T-0910 | 9T-0900 |
| 3 | 11 | 9 | 9T-1110 | 9T-1100 |
| 4 | 13 | 10 | 9T-1310 | 9T-1300 |
| 5 | 18 | 14 | 9T-1810 | 9T-1800 |



| Łącznik – Y | | | | |
|-------------|-----------|-----------|---------------|-------------|
| oznaczenie | O.D. [mm] | I.D. [mm] | nr katalogowy | |
| | | | sterylne | niesterylne |
| 1 | 7 | 5 | 9Y-0710 | 9Y-0700 |
| 2 | 9 | 6 | 9Y-0910 | 9Y-0900 |
| 3 | 11 | 9 | 9Y-1110 | 9Y-1100 |
| 4 | 13 | 10 | 9Y-1310 | 9Y-1300 |
| 5 | 16 | 13 | 9Y-1610 | 9Y-1600 |
| 6 | 18 | 15 | 9Y-1810 | 9Y-1800 |



| Łącznik uniwersalny | | | | |
|---------------------|-----------|---------------|-------------|--|
| O.D. [mm] | I.D. [mm] | nr katalogowy | | |
| | | sterylne | niesterylne | |
| 15 | 6 | 9P-1510 | 9P-1500 | |



| Łącznik prosty | | | | |
|----------------|-----------|-----------|---------------|-------------|
| oznaczenie | O.D. [mm] | I.D. [mm] | nr katalogowy | |
| | | | sterylne | niesterylne |
| 1 | 6 | 5 | 9P-0510 | 9P-0500 |
| 2 | 8 | 6 | 9P-0610 | 9P-0600 |
| 3 | 10 | 9 | 9P-0910 | 9P-0900 |
| 4 | 12 | 10 | 9P-1010 | 9P-1000 |



| Łącznik z kontrolą siły ssania | | | | |
|--------------------------------|-----------|---------------|-------------|--|
| O.D. [mm] | I.D. [mm] | nr katalogowy | | |
| | | sterylne | niesterylne | |
| 10 | 6 | 9F-0610 | 9F-0600 | |



| nazwa | nr katalogowy |
|--------------------|---------------|
| załączka do drenów | 9Z-2010 |

| Łącznik redukcyjny | | | | | | | | |
|--------------------|-----------|-----------|-------|-----------|-------|---------------|-------------|---------|
| oznaczenie | I.D. [mm] | O.D. [mm] | | O.D. [mm] | | nr katalogowy | | |
| | | ▲ min. | max ▲ | ▲ min. | max ▲ | sterylne | niesterylne | |
| | | | | | | | | 1 |
| 2 | 7 | 8 | 11 | 5 | 3 | 2 | 9R-0710 | 9R-0700 |
| 3 | 8 | 10 | 13 | 10 | 8 | 6 | 9R-0810 | 9R-0800 |
| 4 | 10 | 12 | 15 | 11 | 8 | 7 | 9R-1010 | 9R-1000 |
| 5 | 14 | 16 | 20 | 11 | 8 | 7 | 9R-1410 | 9R-1400 |

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje łącznika schodkowego.

Pakiet nr 17 poz. 7

Zamawiający w pakiecie nr 17, poz. 7 wymaga:

7

Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym, sterylny, rozmiary CH-10-16 do rurek int. i dł. 560-600mm, rozmiary CH 12-14 do rurek trach. i dł. 350-400mm, cewnik skalowany co 1cm, cewnik do odsysania w odizolowanym przezroczystym rękawie, rozmiar kodowany kolorem, z portem do płukania z zastawką antyzwrotną i dodatkowym oddzielnym portem do podawania leków wziewnych ze złączem Luer Lock bezpośrednio w łączniku, przycisk do odsysania zabezpieczony systemem odcinającym dostęp powietrza z zewnątrz w sposób mechaniczny bądź poprzez filtr, przycisk do odsysania z możliwością zablokowania przypadkowego odsysania, do stosowania **minimum przez 72 godziny co musi być potwierdzone poprzez dołączone do oferty oświadczenie Producenta lub oryginalną ulotkę użytkownika dołączaną przy dostawach do produktu (zamiast ulotki można załączyć badania kliniczne przetłumaczone na język polski)**

Prosimy o dopuszczenie jako produkt równoważny zgodnie z art. 99, ust. 5 PZP produktu o długości – dla rurek intubacyjnych 540mm, dla rurek tracheostomijnych – 305mm, pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 62

Czy Zamawiający w pak. 62 dopuści filtr bakteryjno-wirusowy do ssania z uniwersalnym łącznikiem stożkowym z wysokowydajnymi membranami do użytku szpitalnego; doskonała zdolność zatrzymywania bakterii/wirusów – efektywność filtrowania > 99,9984% dla cząstek o wielkości powyżej 0,03µm; zapewniają niski opór powietrza dzięki dużej kwadratowej powierzchni; boki o dł. 6cm; posiadający złącza dopasowane do standardowych przewodów i urządzeń ssących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy aplikator gąbkowy bez dwuwęglanu sodu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o przepływie 350ml/min.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 27 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurki anoskopowe o długości 85mm i średnicy 20mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'24szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku.

Pakiet nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 12cm x 20 cm, gramaturze 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości

Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'24 sztuki z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe, pakowanie próżniowe zmniejszające objętość przechowywanych myjek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 39 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną wykonaną z poliuretanu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 42 x 36 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 39 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 60 x 46 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 39 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 10 x 18 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 39 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię o powierzchni lepnej 15 x 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 14 x 250 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 16 x 250 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków za opakowanie a'90szt. z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku.

Pakiet nr 51 poz. 3-8

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na zużyty sprzęt niezarejestrowane jako wyrób medyczny na stawce VAT 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehr z ramionami w rozmiarze 45 x 18 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 61 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły do wstrzykiwaczy insulinowych w rozmiarze: 0,25x6; 0,25x8; 0,30x8; 0,33x12?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 65 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV. 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: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do infuzji z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV bez zawartości ftalanów o długości 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 92 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zbrojone rurki intubacyjne wykonane z medycznego PCV ze śladowymi ilościami ftalanów pakowane na prosto z przewodnicą w zestawie do łatwiejszej intubacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 30 poz. 1

Czy zamawiający dopuści ostrza uniwersalne firmy Carefusion jednorazowego użytku kompatybilne ze strzygarką Medline?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 84

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt o następującej specyfikacji:

Regulowany hydraulicznie sztuczny zwieracz cewki moczowej do leczenia przewlekłego nietrzymania moczu u mężczyzn (AUS).

Jest to system całkowicie jednorazowy, sterylny, fabrycznie połączony i gotowy do implementacji składający się z następujących elementów:

- a) mankietu cewki w czterech rozmiarach: 3,7 cm, 4 cm, 4,5 cm lub 5 cm aby jak najlepiej dopasować się do anatomii pacjenta i uniemożliwić powstawanie nadżerek;
- b) dwóch balonów tj.: balonu regulującego ciśnienie zwieracza oraz balonu podnoszącego ciśnienie w mankiecie w przypadku wzrostu ciśnienia w podbrzuszu;
- c) pompy kontrolnej z samouszczelniającym portem umieszczonej w worku mosznowym, która pozwala na nieograniczoną i łatwą regulację ciśnienia w układzie zwieracza po implantacji bez konieczności interwencji operacyjnej (ambulatoryjnie);
- d) akcesoriów potrzebnych przy implantacji zwieracza.

Istnieje możliwość wymiany jednego z elementów, a nie całego zwieracza.

Sztuczny zwieracz cewki moczowej występuje w dwóch konfiguracjach, aby umożliwić dopasowanie do stanu chorobowego dróg moczowych u każdego pacjenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 85

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt o następującej specyfikacji:

Implant przeznaczony do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u mężczyzn. To stały implant z dwoma ramionami, pośrodku których umieszczono poduszkę wyprodukowaną z miękkiego elastomeru piankowego: długość - 4,2 cm, szerokość - 2,6 cm, grubość - 0,9 cm, zdolną wykonać miękką kompresję cewki moczowej. Ramiona stabilizujące składają się ze stożkowych elementów ułatwiających ich przeciąganie. System zawiera parę podkładek (pierścieni), umieszczanych na ramionach stabilizujących, wykorzystywanych do regulacji implantu w trakcie zabiegu lub w razie potrzeby dostosowanie implantu po zabiegu. W skład zestawu wchodzi dwa jednorazowe pozycjonery.

W zestawie znajdują się również dwie jednorazowe igły charakteryzujące się ergonomicznym projektem, przeznaczone do implantacji zestawu przez dostęp przeżoślonowy oraz linijka w celu pomiaru retrogradalnego ustawienia ciśnienia podczas implantacji.

Wszystkie części zestawu, z wyjątkiem linijki, są dostarczane jako sterylne i gotowe do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 55 poz. 1, 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 55 poz. 1, 2 dopuści wycenę strzykawkę do pomp infuzyjnych 50ml MARGOMED, powszechnie stosowanych w szpitalach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 55 poz. 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 55 poz. 3 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 59 poz. 1-8

Czy Zamawiający w Pakiecie 59 poz. 1-8 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 60 poz. 1 i pakiet nr 61 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 60 poz. 1 oraz Pakiecie nr 61 poz. 1 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 65 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 65 poz. 2 dopuści wycenę przyrządu o długości komory kroplowej 50mm (kropłomierz komory 20 kropli = 1ml ± 0,1ml), wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów; filtr 15µm; z regulatorem przepływu; dren o długości 150cm; w opakowaniu typu folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat do infuzji grawitacyjnych posiadał między sobą opaskę ułatwiającą wprowadzenie kolca do pojemnika z płynem infuzyjnym pomiędzy częścią górnej komory twardej, a dolnej częścią elastycznej komory?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby „bezpieczny aparat” do infuzji grawitacyjnych stanowił system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 1, 2, 4

Czy Zamawiający wymaga masek tlenowych pozbawionych ftalanów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pakiet nr 40 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie osłony w rozmiarze 13cm x 235cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 51 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 51 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Cewnik T-Kehr CH 12 do CH 26 o długość ramion 16/38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 60 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 61 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 65 poz. 2

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pakiet nr 65 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą ściętą dwupłaszczyznowo, gdzie igła wykonana jest z ABS-u wzmocnionego włóknem szklanym ułatwiającym wprowadzenie kolca do pojemnika z płynem infuzyjnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającym i możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający w pak 31 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe

z zamkiem niewchłaniałne , rozmiar duży "L" o sugerowanym zakresie rozmiarów zamykanej tkanki magazynku , pakowane 1 magazynek=6 sztuki klipsów W cenie oferty użyczenie klipsownicy Premium do chirurgii otwartej dł. 27cm 70° na czas trwania umowy .(1 mag.= 6szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 31 poz. 2

Czy Zamawiający w pak 31 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe z zamkiem rozmiar extra-duże "XL" o sugerowanym zakresie rozmiarów zamykanej tkanki, pakowane 1 magazynek=6 sztuki klipsów. W cenie oferty użyczenie klipsownicy do zabiegów laparoskopowych do klipsów polimerowych niewchłaniających extra-dużych , śr. 10mm , dł. robocza ok 33cm na czas trwania umowy. (1 mag. = 6 szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w pak 31 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pak 31 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający w pak 33 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowego użytku – zszywka o wymiarach 6,5x4,7mm , grubość 0,60 powlekane teflonem - 35 zszywek w magazynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 68

Prosimy o podanie typu jaki Zamawiający używa/nr katalogowy. Czy to chodzi o Spirolog, Spirolife lub Infinity?

Odpowiedź: Nr katalogowy: 181008, SpiroQuant.

Pakiet nr 25

Prosimy o podanie technologii przetworników używanych przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 67

Prosimy o podanie numeru katalogowego jednorazowego czujnika do pomiaru saturacji, który Zamawiający używa.

Odpowiedź: Nr katalogowy: 1859.

Pakiet nr 78

Biorąc pod uwagę, że produkty opisane przez Zamawiającego w ramach Pakietu nr 78 Pozycja nr 1 są pakowane przez wytwórcę po 10 sztuk w opakowaniu a wykonawca jest w stanie realizować dostawy wyłącznie w pełnych opakowaniach (bez podziału), to czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do treści opisu przedmiotu zamówienia zastrzeżenia, że zamówienia będą realizowane wyłącznie w pełnych opakowaniach oraz dokona odpowiedniej zmiany liczby wymaganych sztuk tak, aby łączne zapotrzebowanie Zamawiającego mogło zostać zrealizowane w pełnych opakowaniach (bez konieczności dostarczania pojedynczych sztuk)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia ilość z 5 sztuk na 10 sztuk.

Pytanie dot. SWZ

Zwracamy się z prośbą o wskazanie, jakich pakietów dotyczy umowa użyczenia, której wzór stanowi Załącznik nr 3b do SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami pod pakietami.

Pakiet nr 6 poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 106.

Pakiet nr 6 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm,

długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczechu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?
Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 28

Czy zamawiający dopuści odcinek dł. 45 cm, co daje 11,25 mb w 1 opakowaniu , na rolce?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 51 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku.

Pakiet nr 51 poz . 2,9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku.

Pakiet nr 55 poz. 5

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 55 poz. 1-2, 4-5

Czy zamawiający dopuści jednostronną skalę pomiarową?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 55 poz. 1-2, 4-5

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego

prioritytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź: Zamawiający wydziela poz. 1, 2, 4, 5 z pakietu nr 55 i tworzy pakiet nr 107.

Pakiet nr 65 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania 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: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 2

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze p na dren, dren o

długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 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: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 1

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 65 poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 90

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku.

Pakiet nr 12 poz. 4

Prosimy o doprecyzowanie czym jest łącznik 5 w 1, jakie posiada wymiary oraz jakiego jest kształtu?
Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 12.

Pakiet nr 12 poz. 4

Czy zamawiający dopuści łącznik prosty schodkowy?
Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pakietu nr 12.

Pakiet nr 17 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Produkt charakteryzuje się mniejszą skutecznością filtracji.

Pakiet nr 17 poz. 2

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o przestrzeni martwej 46 ml, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 17 poz. 7

Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym dla rurek intubacyjnych rozmiary CH10-16, długość 600mm oraz dla rurek tracheotomijnych rozmiary CH12-14, długość 300mm, posiadające port do podawania leków z końcówką Luer, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 29 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny prostokątną ściereczkę nasączoną środkiem myjącym o neutralnym pH = 5,5 aktywowanym poprzez zwilżenie wodą, wykonana w całości z poliestru, w rozmiarze 12 x 20 cm, o gramaturze 100 g/m², wyrób jednorazowy, bez lateksu, pakowane po 24 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 48 poz. 1

Czy zamawiający oczekuje 200 sztuk ochraniaczy, czyli 100 kompletów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje 200 szt., czyli 100 kompletów.

Pakiet nr 48 poz. 1

Czy zamawiający oczekuje 200 kompletów ochraniaczy (jeden komplet składa się z dwóch ochraniaczy)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 200 sztuk - 100 kompletów.

Pakiet nr 64 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny worek samorozprężalny dla dorosłych wykonany z silikonu o pojemności 1650 ml, możliwość sterylizacji w 134oC (z wyłączeniem rezerwuaru), w zestawie rezerwuar tlenu o pojemności 2000 ml, maska twarzowa nr 5 oraz zawór ciśnieniowy 60cmH2O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 64 poz. nr 1

Czy zamawiający oczekuje dwóch masek – rozmiar 3 oraz 5? Jeśli tak, czy wyrazi zgodę na dołączenie maski nr 3 osobno?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 8 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający wymaga aby łącznik w wkładzie jak i pojemniku był kątowy, zagięcie 90 stopni dzięki takiemu zagięciu dren się nie zagina i jest płynne odsysanie, obrotowy – dren może być skierowany w różnych kierunkach co ułatwia pracę personelowi , schodkowy – co umożliwia podłączenie drenów o różnej średnicy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 8 poz. 2

Czy zamawiający wymaga, aby wkład był jednorazowy, standardowy o pełnej zassanej pojemności 3000 ml, wykonany z poliolefiny bez zawartości PCV, wykonany z cienkiego materiału w wersji sprasowanej co znacznie ułatwia przechowywanie zaoszczędzając miejsce w magazynie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 31 poz.2

Prosimy o zgodę na zaoferowanie klipsownicy 33 cm pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 31 poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie klipsów polimerowych II generacji, najnowszych na rynku. Klipsy polimerowe które chcemy zaoferować charakteryzują się większą stabilnością klipsa na naczyniu niż klipsy jakie istnieją na rynku. Klipsy polimerowe II generacji posiadają zęby o kącie podcięcia 45 stopni, umieszczone na całej wew. stronie klipsa. Pakowane 6 szt, 4 szt, 2 szt w magazynku do wyboru przez Zamawiająco. Klasa wyrobu IIb, zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 31 poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga, żeby w opakowaniu z klipsami znajdowały się co najmniej dwie samoprzylepne naklejki (metryczki) do każdego zasobnika, służące do umieszczenia w dokumentacji medycznej pacjenta, posiadające informacje o dacie ważności, numerze serii i innych wymaganych informacji?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 32

Czy Zamawiający wymaga złożenia w ofercie oświadczenia producenta, że oferowane klipsy wykonane są w całości z tytanu odpowiadającym stosownym normom dla tytanowych implantów chirurgicznych, nie generujących żadnego istotnie klinicznego ryzyka dla pacjenta poddawanego badaniu w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do 3 Tesli. Oświadczenie takie pozwala na bezpieczne wykonywanie badań diagnostycznych w rezonansie magnetycznym?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.