



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

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 15 listopada 2024 r.

DZP.2344.51.2024

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościalkowskiego, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Dz.U. 2024 poz. 1320), informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 2 w poz. 1 i 2 siatek przepuklinowych częściowo wchłaniających zbudowanych w 50 % z włókien polipropylenowych (część niewchłaniająca) oraz w 50% z kopolimeru kwasu poliglikolowego i polikaprolaktonu PGA-PCL (część wchłaniająca), o czasie wchłaniania 90-120 dni, wielkości porów 2,5 mm i grubości włókna 0,5 mm, gramatura 28g/m² rozmiary zgodnie z OPZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 23

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 23 poz. 2 worków do ochrony przed światłem 500 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 2 worek 500 ml, a w poz. 3 wymaga worka min. 2000ml

Pakiet nr 32

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych igieł cystoskopowych do podawania botuliny wiodącego producenta marki **Laborie** o następujących parametrach:

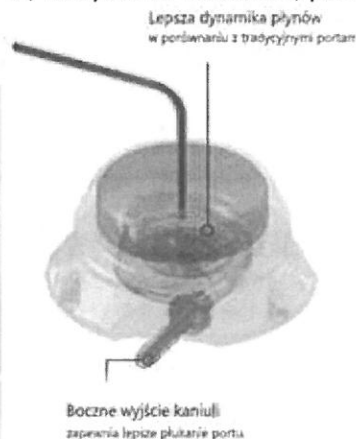
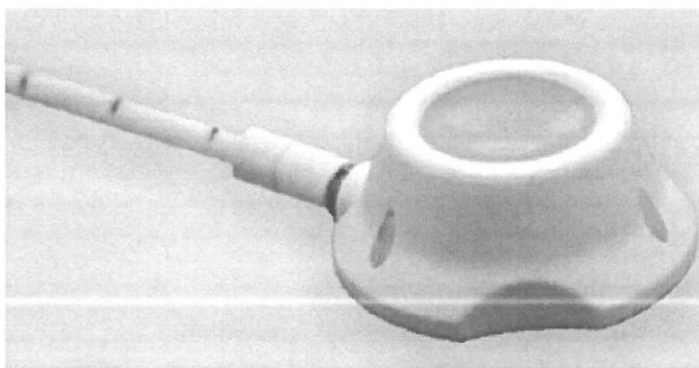
Igła cystoskopowa jałowa, jednorazowego użytku, do ostrzykiwania dolnej części układu moczowego, 4,8 Fr, 23G, długość 35 cm. Igła z wysuwaną końcówką roboczą (ostrą), wysunięcie blokowane 4 stopniowe – 0,2,3,4,5 mm. Igła zakończona czarną końcówką indykacyjną, ułatwiającą lokalizację igły i odległość od miejsca wkłucia. Do użytku ze sztywnymi cystoskopami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 21

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści porty w całości wykonane z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F i 8F z cewnikiem o dł. 63

cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegająca powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm, pojemność 0,52ml – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22 g, igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, przewodnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć, Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla (1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm (45T/m) W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 41, Pozycja nr 1

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie koszulki dostępu moczowodowego z powłoką hydrofilną o rozmiarze 10.7 Fr/12.7 CH oraz 12.0/14.0 CH, długość 35cm, 45 cm, możliwość zakładania przy użyciu jednej przewodnicy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet nr 41, Pozycja nr 2

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie 12-miesięcznego zestawu do szynowania moczowodów wykonanego ze termoczułego poliuretanu o rozmiarach 5/6/7 CH, długość 24-28 cm, w zestawie z hydrofilną przewodnicą Roadrunner 0.035 "?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

Dot .umowy

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 projektu umowy:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

b) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości 0,5% wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Pakiet nr 2

Czy Zamawiający dopuści siatkę jałową, syntetyczną częściowo wchłaniającą, wykonaną z jednowłóknowej wchłaniającej nici ze związku poliglecaprone 25, oraz z niewchłaniającej jednowłóknowej nici polipropylenowej, gęstość siatki to 25-30 g/m², część wchłaniająca siatki ulega wchłonięciu po około 90-110 dniach od wszczepienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar siatki 10x15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści siatkę przepuklinową, sterylną, niewchłaniającą, monofilamentową, wykonaną z polipropylenu, pakowaną pojedynczo bez składania w pojedynczą torebkę foliowo papierową oraz w kopertę kartonową, posiadającą 3 samoprzylepne etykiety informujące o nr LOT, indeksie wyrobu, dacie ważności, grubość nici 0,15 mm, grubość siatki 0,55 mm, gramatura 85 g/m² oraz wielkość porów 1,0 x 1,2 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar siatki 8x15 cm lub 6x11 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 9, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar siatki 8x15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 9, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rozmiar siatki 10x15 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 pozycja 1-3:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 1-3 wymaga zaoferowania oryginalnych wyrobów medycznych rekomendowanych przez producenta wstrzykiwacza OptiVantage Multi-use do stosowania w trakcie gwarancji? W przeciwnym wypadku Zamawiający utraci gwarancję na wstrzykiwacz, do którego w/w wyroby medyczne są dedykowane?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pakiet nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści stapler skóry o takim samym zastosowaniu klinicznym, ze zszywkami ze stali nierdzewnej, 35 zszywek w magazynku o wysokości zszywek 3,25 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 28 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga numer katalogowy oraz nazwa producenta były umieszczone na narzędziu do zdejmowania zszywek? Taki wymóg nie ma żadnego wpływu na zastosowanie kliniczne narzędzia ani na jego jakość i skuteczność.

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 22, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe jednorazowego użytku wykonane z PCV, bez lateksu, posiadające łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 33, pozycja nr 5

Ze względu na niewystępowanie asortymentu we wskazanych rozmiarach, czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w następujących średnicach: CH6 (2,0mm), CH10 (3,3mm), CH12 (4,0mm) oraz CH14 (4,7mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 33, pozycja nr 6

Ze względu na niewystępowanie asortymentu we wskazanych średnicach, czy zamawiający dopuści prowadnice do trudnych intubacji w następujących rozmiarach: CH6 (2,0mm), CH10 (3,3mm) oraz CH15 (5,0mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 35, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści układ bez zatyczki 22mmF?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 36, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 36, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 4, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści igły do ostrzykiwania krwawień, jednorazowego użytku, średnica osłonki 2,4 mm, metalowe zakończenie osłonki. Rozmiary do wyboru:

- 23G, długość robocza 160cm, długość igły 4
- 21G, długość robocza 230cm, długość igły 4mm i 6mm
- 23G, długość robocza 230cm, długość igły 4mm i 6mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści igłę do ostrzykiwań w osłonce o śr. 2,4 mm, o rozmiarze wyłącznie 23G, z mechanizmem pomagającym zmniejszyć ryzyko przypadkowego ukłucia igłą i uszkodzenie endoskopu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dot. umowy

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 1 ust. 5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

Zamawiający może żądać przedłożenia przez Wykonawcę w terminie 7 dni roboczych, poświadczonych przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem kopii odpowiednich dokumentów potwierdzających spełnienie warunków określonych w ust. 3 za okres obowiązywania umowy. Wykonawca zobowiązany jest również przedstawić Zamawiającemu do wglądu oryginały dokumentów określonych w zdaniu poprzednim.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Dot. Umowy

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 8 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości 1 % wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień roboczy zwłoki,

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: *„Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”*

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 8 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

b) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości 1 % wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień roboczy zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: *„Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”*

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy dotyczącego limitu kar umownych, poprzez obniżenie limitu kar umownych do 20%. Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: *„Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”*

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 4 ust. 5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

5. W przypadku niedostarczenia faktury wraz towarem lub w terminie określonym w § 3 ust. 8, Zamawiający ma prawo go nie odebrać lub zwrócić towar na koszt Wykonawcy, a Wykonawca oświadcza, że wyraża na to zgodę.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 3 ust. 8 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

8. Na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, Zamawiający akceptuje otrzymywanie faktur elektronicznych, które należy przysyłać na adresy e-mail: faktury@zozmswia.bialystok.pl oraz apteka@zozmswia.bialystok.pl lub za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania w terminie minimum dnia dostawy do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościątkowskiego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Pakiet nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści :

Siatkę do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej, jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym

kształcie, trapez z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość

siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 2314 µm, długość ramion: górne 16,5 cm każde, dolne

18,5 cm każde, szerokość ramion 1,1 cm, podstawa górna 5 cm, podstawa dolna 8 cm, wysokość implantu 8

cm (odległość między ramionami), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wytrzymałość na rozciąganie

70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych,

podwójna nić wzmacniająca), która zwiększa wytrzymałość siatki na rozciąganie we wszystkich kierunkach,

co zapobiega zwijaniu się i deformacji siatki?

oraz

igłę wielorazowego użytku do implantacji ww. siatki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

w pozycji nr 2:

Taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm,

porowatości 84%, porowatość średnia: 976 μm ;porowatość max.: 2314 μm ;grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm , gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach

ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria

romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), która zwiększa wytrzymałość taśmy

na rozciąganie we wszystkich kierunkach, co zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 39

Czy Zamawiający dopuści taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniającą, z

polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm,

porowatości 84%, porowatość średnia: 976 μm ;porowatość max.: 2314 μm ;grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm , gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach

ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria

romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), która zwiększa wytrzymałość taśmy

na rozciąganie we wszystkich kierunkach, co zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy?

Oraz

1szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej, z niebieską metalową rączką do zakładania przez otwory zasłonowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folie z poliuretanu o grubości 30 μm , folia wyposażona w część nieprzylepną ułatwiającą aseptyczną aplikację folii operacyjnej (bez znacznika)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 31, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści folie z poliuretanu, z akrylowym klejem zawierającym 2% roztwór jodyny, co zapewni szerokie spectrum działania antybakteryjnego podczas procedury operacyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folie o pow. lepnej 42 x 36 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 31, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folie o pow. lepnej 60 x 46 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 31, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści folie o pow. lepnej 10 x 18 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 31, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści folie o pow. lepnej 15 x 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Strzykawka niskooporowa o pojemności 10 ml z mechanizmem sprężynowym skalowana co 0,5 ml (skala numeryczna co 2 ml) oraz 2 wycięciami na tłoku umożliwiającymi jego blokadę

Cewnik epiduralny 20G x 100 cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG. Skalowany co 1 cm (od 6 cm do 17 cm od strony dystalnej). Specjalna miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radioceniującym,

Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Tuohy,

Igła Tuohy z mandrynem w rozmiarze 18G x 90 mm (różowa) lub 16G x 90 mm (biała), skalowana co 1 cm, wykonana ze stali nierdzewnej ze strzałkami na skrzydełkach wskazującymi prawidłowe ułożenie igły przy wktuciu

Płaski filtr epiduralny 0,2 µm odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem Luer-Lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem Luer-Lock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem,

łącznik do cewnika epiduralnego,

Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatraskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała,

Piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta,

Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści prowadnice 20Gx34mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igły 26G x 120mm z prowadnicą 20Gx34mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 5, pozycja 1, 2, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 3, pozycja 1, 2, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do pełnych opakowań w górę

Pakiet 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza do pełnych opakowań w górę

Pakiet 3, pozycja 7 – Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające tłok w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 7 - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 10ml ze skalą co 0,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 7 - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml ze skalą co 0,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 8 - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z czarną pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 3, pozycja 8 - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą kryzą zabezpieczającą przed wypadnięciem tłoka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 3, pozycja 8 - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z kolorystycznym oznaczeniem na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 3, pozycja 8a - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2ml ze skalą do 2,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 3, pozycja 8b - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5ml ze skalą do 5,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 3, pozycja 8c - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10ml ze skalą do 11ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 3, pozycja 8d - Zamawiający informuje że zadane pytania przez Wykonawcę dotyczą Pakiet nr 5 a nie Pakietu nr 3. Zamawiający udziela odpowiedzi do Pakietu nr 5.

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml ze skalą do 22ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający właściwości:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, dwupłaszczynowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną końcówką, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (zieloną) klapką
- komora kroplowa dzielona na elastyczną część dolną i twardą część górną z dodatkowym pierścieniem dociskowym ułatwiającym wkłucie w pojemniki z płynami
- na komorze kroplowej wytłoczone oznaczenie producenta
- przyrząd w całości łącznie z kolcem i końcówką przezroczysty, umożliwiający kontrolę wzrokową przepływu na całej długości
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki elastyczny dren o długości 180 cm z zakończeniem luer-lock

- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 3 lata
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści port posiadający właściwości:

- obudowa portu wykonana z transparentnego poliwęglanu
- wysokiej jakości transparentna silikonowa membrana pozwala na wielokrotną iniekcję
- płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- dren wykonany z transparentnego poliuretanu
- nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- dreny wyposażone w zaciski przesuwne
- zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
- długość całkowita 15 cm
- czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml
- przestrzeń martwa 0,001 ml
- wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
- jednorazowego użytku
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- okres trwałości: 3 lata
- pakowanie: 1 sztuka / papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający właściwości:

wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką

- elastyczna komora kroplowa
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm
- miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
- uniwersalne zakończenie drenu luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- dostępny w wersji bez ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający właściwości:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki elastyczny dren o długości 150 cm lub 180 cm z zakończeniem luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- wyrób dostępny również w wersji bez ftalanów
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający właściwości:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii

- bursztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorcza oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający właściwości:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie

- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- regulacja od 5 do 250 ml/h (granatowe cyfry na białym tle) dla lepkości poniżej 10% oraz regulacja od 5 do 200 ml/h (białe cyfry na granatowym tle) dla lepkości 10%-40%
- możliwość całkowitego zamknięcia (OFF) i otwarcia (ON) przepływu
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- komora kroplowa oraz dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków

- uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 3 lata
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający właściwości:

wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii

- bursztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej °
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 24, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 18G - 1,2x30mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 24, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści igły tępe 18Gx40mm, ścięte pod kątem 40°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 33, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe zawierające śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

Pakiet 33, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek intubacyjnych dla dorosłych sterylne 4,5-10?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 36, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 22G o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 2

Czy Zamawiający wymaga, aby częściowo wchłaniane lekkie siatki były makroporowate, kompozyt: 50% wchłanialnego poliglekapronu-25 oraz 50% włókien polipropylenowych przeplecionych między sobą, niewielkie obkurczenie siatki po implantacji - ok 1,9%, ultralekkie o gramaturze nie więcej niż 28 g/m², średnica porów 3-4 mm, cienkie filamenty – poniżej 1mm. Siatki takie były historycznie używane przez Szpital.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 1 stapler skórny jednorazowego użytku, zszywka o wymiarach 6,9x4,2mm.

Pozostałe parametry staplera, w tym średnica drutu i powleczenie teflonem zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 28

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 2 rozszywacz jednorazowy z metalowym dziubkiem i metalową podstawą z otworem w ilości 2 op. (12 szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy wzoru umowy

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

Pakiet nr 10

Czy zamawiający dopuści układy mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 5 poz. 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 3 dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak , z przeliczeniem pełnych opakowań w górę

Pakiet 5 poz. 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 6 dopuści wycenę strzykawk do pomp infuzyjnych 50ml MARGOMED, powszechnie stosowanych w szpitalach? Strzykawki posiadają m.in. podwójną, czarną skalę pomiarową oraz podwójne uszczelnienie tłoka, tłok wykonany z PE i cylinder wykonany z PP, opakowanie typu papier-folia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 5 poz. 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 7 dopuści wycenę strzykawk wykonanych z polipropylenu (tłok i cylinder), na korpusie strzykawki nadrukowany piktogram braku lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 poz.8 a-d

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 8 a-d dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak , z przeliczeniem pełnych opakowań w górę

Pakiet 5 poz. 8 a-d

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 8 a-d dopuści wycenę strzykawk z piktogramem na korpusie strzykawki: typ strzykawki oraz producent, oznaczenie braku lateksu; z pojedynczą, czarną skalą pomiarową, rozszerzoną odpowiednio: 2ml do 2,5ml, 5ml do 6ml, 10ml do 11ml, 20ml do 24ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 16 poz.1

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 poz. 1 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

Przyrządy do infuzji grawitacyjnych, tzw. bezpieczny - aparat do infuzji grawitacyjnych oraz ciśnieniowych: długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120mm, przezroczysta, bardzo ostra ścięta igła biorcza ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym zabezpieczonym klapką, górna część komory kroplowej twarda, dolna część komory kroplowej elastyczna, w celu łatwego ustawienia poziomu płynu. Pierścień okalający komorę kroplową pozwalający na łatwiejsze wkluwanie się do opakowania, ergonomiczna komora kroplowa wykonana z przezroczystego materiału bez PCV , min.15 µm filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu, filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego odpowietrzania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu, po opróżnieniu opakowania z płynem, zawór BCV zapobiegający "cofaniu się krwi". Dren o długości 180 cm. Sterylny. Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów. Niepirogenny. Jednorazowy, sterylizowany EO. Opakowanie: papier/folia. Objętość wypełnienia: 6,46 ml/min."?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 16 poz.2

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 poz. 2 dopuści wycenę systemu bezigłowego dostępu Y z przedłużką i zastawkami bezigłowymi? Drenik Y z dwoma zastawkami dostępu bezigłowego: zastawki o ciśnieniu neutralnym, co zapobiega cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej; długość systemu 10 cm, o małej średnicy (objętości wypełnienia 0,42ml). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 poz. 3 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 16 poz.4

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 poz. 4 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16 poz. 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 poz. 5 dopuści wycenę przyrządu IS do podania leków światłoczułych, w zestawie z workiem (pakowane razem), o parametrach m. in:

- * osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie,
- * igła biorcza dwukanałowa uniemożliwiająca wypadanie przyrządów z butelek i wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe wprowadzenie nawet do małych pojemników miękkich,
- * kroplomierz 20 kropli = 1 ml 0.1 ml,
- * dren medyczny o długości 150 cm wykonany z PVC niezawierającego ftalanów, w kolorze bursztynowym
- * hydrofobowy filtr powietrza,
- * komora kroplowa w kolorze bursztynowym o długości 60 mm, wykonana z elastycznego tworzywa przezroczysta; umożliwia łatwe ustalenie poziomu płynu; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PVC.

- * filtr płynu o wielkości oczek 15 µm,
- * zatyczka filtra hydrofobowego typu on/off, w kolorze niebieskim,
- * zaciskacz rolkowy z logo producenta, regulacja min. 15 mm,
- * miejsce na igłę biorczą po użyciu oraz zaczepek na dren.
- * Worek: pochłania światło w zakresie 450-250 nanometrów, wymiary 210x310mm, kolor zielony?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 16 poz.7

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 poz. 7 dopuści wycenę przyrządu IS do podania leków światłoczułych o parametrach m. in:

- * osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie,
- * igła biorcza dwukanałowa uniemożliwiająca wypadanie przyrządów z butelek i wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe wprowadzenie nawet do małych pojemników miękkich,
- * kroplomierz 20 kropli = 1 ml 0.1 ml,
- * dren medyczny o długości 150 cm wykonany z PVC niezawierającego ftalanów, w kolorze bursztynowym
- * hydrofobowy filtr powietrza,
- * komora kroplowa w kolorze bursztynowym o długości 60 mm , wykonana z elastycznego tworzywa przezroczysta; umożliwia łatwe ustalenie poziomu płynu; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PVC.
- * filtr płynu o wielkości oczek 15 µm,
- * zatyczka filtra hydrofobowego typu on/off, w kolorze niebieskim,
- * zaciskacz rolkowy z logo producenta, regulacja min. 15 mm,
- * miejsce na igłę biorczą po użyciu oraz zaczepek na dren. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 24 poz. 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 12 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 1,2x40mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 5 poz. 8 a-d

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 8 a-d dopuści wycenę strzykawek z piktogramem na korpusie strzykawki: typ strzykawki oraz producent, oznaczenie „jednorazowego użytku”; skalowanych odpowiednio: 2ml do 3ml, 5ml do 6ml, 10ml do 12ml, 20ml do 24ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści siatkę w rozmiarze 100 x 160 mm zamiast siatki w rozmiarze 80 x 160 mm? Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dot. umowy

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są

współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby § 7 ust. 2 lit. b) i c) wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę kary w § 8 ust. 1 pkt a), b) wzoru umowy na 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia lub na inne złagodzenie kary umownej w § 8 ust. 1 pkt a), b)?”

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy

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

Czy zamawiający wydzieli poz.12,4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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: Zgodnie z SWZ

Pakiet 5, poz. 5

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 14, poz. 3-4

Czy zamawiający wydzieli poz.3-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego

priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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: Zgodnie z SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka bez nazwy producenta bezpośrednio na produkcie. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu , a umieszczona nazwa producenta bezpośrednio na koreczku (niewielki produkt) będzie słabo czytelna. Wymóg ten znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów . Prosimy o dopuszczenie koreczka z nazwą importera/dystrybutora na opakowaniu indywidualnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, poz. 3-5

Czy zamawiający wydzieli poz.3-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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 podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, poz.3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Czy zamawiający dopuści długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier folia?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 16, poz.4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Czy Zamawiający 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

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: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kropłową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 16, poz.5

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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

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: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kropłową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT? Czy zamawiający dopuści tym samym worek pakowany osobno?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Czy zamawiający dopuści worek o wymiarze 200 mm x 300 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 5 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z tłokiem oraz cylindrem wykonanym z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści koreczek z nawą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, a nie bezpośrednio na koreczku? Z naszej wiedzy wynika, że nie ma obecnie dostępnego na rynku, koreczka z nazwą producenta bezpośrednio na nim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typ TS, komora kroplowa z PVC, 90 mm w części przezroczystej, długość całkowita komory kroplowej 110 mm, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm. Zaciskacz rolkowy wyposażony w miejsce na igłę i uchwytem na dren. Dren o długości 150 cm wykonany miękkiego, elastycznego PVC. Koreczek zabezpieczający złącze luer lock wyposażony w filtr hydrofobowy zatrzymujący wyciek płynu i chroniący przed zanieczyszczeniami. Bez ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym) Sterylizowany EO. Opakowanie folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z fabrycznie pakowanym workiem o wielkości 368x215 mm. komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1

Z uwagi na fakt tożsamych wielkości szacunkowych zamówienia w pozycji 1 i 3 pakietu nr 1 postępowania Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie możliwości połączenia pozycji 1 i 3 i tym samym zaoferowania kompletu pakowanego razem zawierającego dwunastogodzinny zestaw

do napełniania/iniekcji wraz z zestawem dwóch strzykawk wielokrotnego użytku, kompatybilnego z wstrzykiwaczem kontrastu Optivantage DH Multiuse, spełniającego pozostałe wymagania wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 1 poz 2 linii pacjenta do długości 20cm i jednym zaworem antyzwrotnym, spełniający pozostałe wymagania wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Dot. Umowy

Umowa (dostawa,depozyt) – kary- par.8

Pkt.1, a) oraz 1,b – kary – par.8

Pkt.6 – prosimy o obniżenie kar maksymalnych do 20%

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy

Pakiet nr 3 poz.3, poz.4, poz.5

Czy Zamawiający w poz. 3 tj. „Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego pencil-point 25-26G x 90mm , z prowadnicą, 20G x 38mm” **dopuszcza** Iglę do znieczulenia podpajęczynówkowego pencil-point 25-26G x 88 mm , z prowadnicą, 20G x 35mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający w poz. 4 tj. „Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego standard "długa" 26G x 130mm , z prowadnicą 20G x 38mm” **dopuszcza** Iglę do znieczulenia podpajęczynówkowego standard "długa" 26G x 120mm , z prowadnicą 20G x 35mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający w poz.5 tj. „Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego standard, rozmiar 20, 22 G x 90 mm” **dopuszcza** Iglę do znieczulenia podpajęczynówkowego standard, rozmiar 20, 22 G x 88 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 36 poz. 1, poz 2:

Czy Zamawiający w poz. 1 tj. „Igła do nakłuc lędźwiowych 22G 0,7x90 mm” **dopuszcza**

Iglę do nakłuc lędźwiowych 22G 0,7x88 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Czy Zamawiający w poz. 2 tj. „Igła do nakłuc lędźwiowych 22G 0,7x127 mm” **dopuszcza** Iglę do nakłuc lędźwiowych 22G 0,7x120 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 10 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód mikrobiologicznie czysty, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 35 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód z trójnikiem Y bez portów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 35 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 35 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód z rurami rozciągliwymi, wykonanymi z polipropylenu, mikrobiologicznie czysty, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 5 poz. 8a-d

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 42 poz.1

Prosimy o zgodę na zaferowanie proszku hemostatycznego o dodatkowym działaniu przeciw zrostowym o gramaturze 1g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek janeta 50/60 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp 50/60 ml wymienionych z czytelną czarną skalą pomiarową. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o poniższych parametrach

Strzykawka trzyczęściowa jednorazowego użytku Luer Lock. Strzykawka musi posiadać: łącznik stożkowy Luer Lock umieszczony centrycznie, gumową część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czytelną, skalą pomiarową: 2 ml co 0,1 ml, 3 ml co 0,1 ml, 5 ml co 0,2 ml, 10 ml co 0,2 ml, 20 ml co 1 ml, 30 ml co 1 ml, przezroczysty cylinder i tłok wykonany z polipropylenu, łatwo wyczuwalną blokadę zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki, czterostronne wcięcia na tłoku ułatwiające uchwyt, oznaczenie na opakowaniu w postaci piktogramów: jednorazowego użytku oraz brak lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 8.a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 2 ml z rozszerzeniem tylko do 3 ml, skalowanych co 0,1 ml, co umożliwi na pobranie także 2,5 ml. Umożliwia to optymalizację i ułatwienie procesu składania zamówień i utrzymania stanów magazynowych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 16

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych przyrządów do infuzji grawitacyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania 1,2 mikrona; **filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika**; wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 150 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu bezigłowego z podwójnym przedłużaczem o poniższych parametrach

Zestaw przedłużający z dwoma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 10 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,35 ml, średnica drenu 1,2 mm. Dreny zakończone zaworami bezigłowymi kompatybilnymi z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostaw

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przetaczania krwi o poniższych parametrach

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC, z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, igła dwupłaszczyznowo ścięta, z ABS, wolny ftalanów od DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta

bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 150 cm**, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, copakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania (1,2 mikrona) Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii,, sterylna, opakowanie 180 szt,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach z workiem do osłony pakowanym osobno

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, wolny od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza dwukanałowa , z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 150 cm**, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, pakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 200 szt.

Jednocześnie prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wycenę przyrządu i worka w 2 osobnych pozycjach ze względu na inną stawkę VAT

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Poz . 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z precyzyjnym regulatorem o poniższych parametrach:

Zestaw do infuzji bursztynowy z precyzyjnym regulatorem przepływu. Długość zestawu 210 cm. Aparat wyposażony w filtr p/bakteryjny 1 um w odpowietrzniku oraz dodatkowy filtr cząstkowy w komorze

kropłowej. Regulator prędkości infuzji połączony na stałe z drenem, gwarantujący stały niezmienny w czasie przepływ płynów, oraz powtarzalność ustaleń po wznowieniu przepływu. Regulator przepływu od 0 do 250 ml/h (możliwość precyzyjnej regulacji podawanego płynu przez regulator (z podziałką w skali co 5 ml/h do 30ml/h). Dodatkowy port igłowy do podawania leków typu Y konektor wbudowany w linię. Zacisk typu Roberts do przerw w infuzji. Zestaw sterylny - bez ftalanów i lateks

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 22 Pozycja 1

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy o dopuszczenie alternatywnego produktu: Maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, anatomicznie ukształtowana, wykonana w całości z silikonu, **ze zintegrowanym blokerem zgryzu**. Mankiet maski nadmuchiwany z drenem niewbudowanym na całej długości, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i **wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wklinowaniem**. **Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej**. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Na rurce maski krtaniowej dwa znaczniki głębokości wprowadzenia maski, **możliwość wprowadzenia video-bronchoskopu podczas intubacji**, rozmiaru oraz zakresu wagowego pacjenta, kompatybilności z rozmiarem rurki intubacyjnej. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce maski i łączniku. Maska wolna od lateksu i PHT. Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz. 0 (<2,0 kg); dla roz. 0,5 (2-4 kg); dla roz. 1,0 (4-7 kg); dla roz. 1,5 (7-17 kg); dla roz. 2 (17-30 kg); dla roz. 3 (30-60 kg); dla roz. 4 (60-80 kg); dla roz. 5 (>80 kg).

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pozycja 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby oferowane maski posiadały wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pakiet 32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły dopęcherzowej w rozmiarze 5 Fr ze stałą długością igły 4 mm, dostarczanej z adapterem Tuohy Borst umożliwiającym manewrowanie i zablokowanie igły w pożądaną pozycję.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy igła powinna posiadać niski prześwit wewnętrzny zapobiegający utracie objętości (0,3 ml dla igły o dł. 35 cm).

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 31

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie:

Sterylna, ultra cienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana z poliuretanu o grubości 25 +/- 5 µm; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h; brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia

lepna 34x40cm (całkowita 40x40cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie:

Sterylna, ultra cienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µm; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h; brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie:

Sterylna, ultra cienka folia chirurgiczna bakteriobójcza, wykonana z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µm; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h; brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 15x20cm (całkowita 20x20cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 13

Prosimy o dopuszczenie:

Sterylna folia chirurgiczna wykonana z poliuretanu o grubości 30±5µ, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności 800 ±200g/m²/24h, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min.4,25cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej : 15 x 28 cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 35 poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na lince, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodów oddechowych mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800 \pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min.4,25cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej : 15x28cm, rozmiar powierzchni całkowitej 15x36,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800 \pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min.4,25cm ułatwiające aplikację. Rozmiar powierzchni lepnej : 30x28cm, rozmiar powierzchni całkowitej 28x38,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości $25 \pm 5 \mu\text{m}$; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. $670 \pm 50 \text{g/m}^2/24\text{h}$; brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 34x40cm (całkowita 40x40cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości $25 \pm 5 \mu\text{m}$; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. $670 \pm 50 \text{g/m}^2/24\text{h}$; brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µm; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h; brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 15x20cm (całkowita 20x20cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 5 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie strzykawki cewnikowej w rozmiarze 50/60 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 5 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie strzykawki do pomp kompatybilnej z pompą producenta B.Braun , która jest typu Omnifix.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 dot. Poz. 7 a-b

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 3 – cz strzykawek LL w całości wykonanej z polipropylenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 dot. Poz. 7 a-b

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 3 – cz strzykawek LL w rozmiarze 10/12 ml, 20/22 ml

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 5 dot. Poz. 7 a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 3 – cz strzykawek LL w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

Pakiet 5 dot. Poz. 7 b

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 3 – cz strzykawek LL w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

Pakiet 5 dot. Poz. 8d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 – cz strzykawek Luer w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

Pakiet 5 dot. Poz. 8 a-d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 – cz strzykawek Luer z pojedynczą skala pomiarowa. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 5 dot. Poz. 8 a-d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 – cz strzykawkę Luer z oznaczeniem kolorystyczny na opakowaniu zbiorczym strzykawki ' 100 szt, ' 80 szt.

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

Pakiet 5 dot. Poz. 8 a-d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 – cz strzykawkę Luer z oznaczeniem o braku lateksu na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 poz. a-c

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 – cz strzykawkę luer na opakowania po 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

Pakiet 5 poz. d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 – cz strzykawkę luer na opakowania po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Tak, z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

Pakiet nr 24 poz. 1-10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł z oznaczeniem kolorystycznym na nasadce oraz opakowaniu zbiorczym 100szt.Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 24 poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,2 x 40 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 13:

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 13, dopuści złożenie oferty z foliami operacyjnymi o wymiarach nieznacznie odbiegających od wymaganych przez Zamawiającego tj. wymiary części klejącej: 24x16cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 41. Poz.1

Prosimy o dopuszczenie atraumatyczną koszulkę dostępu moczowodowego o rozmiarze kanału roboczego 10/12 Ch, oraz 12/14Ch i dł. 35 i 45 cm. Pokryta powłoką hydrofilną. Wewnętrzna warstwa pokryta PTFE

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 41 poz.2

Zestaw do szynowania moczowodów typu pigtail otwarty/otwarty wykonany z poliuretanu pokryty fosforylocholiną z możliwością utrzymania w moczowodzie do 12 miesięcy w rozmiarach 4,7, 6, 7,8 Ch.

Prowadnica powleczona teflonem o dł. 125 cm, dostosowana do cewnika 0,028'' dla cewnika 4,7 Ch i 0,035''.

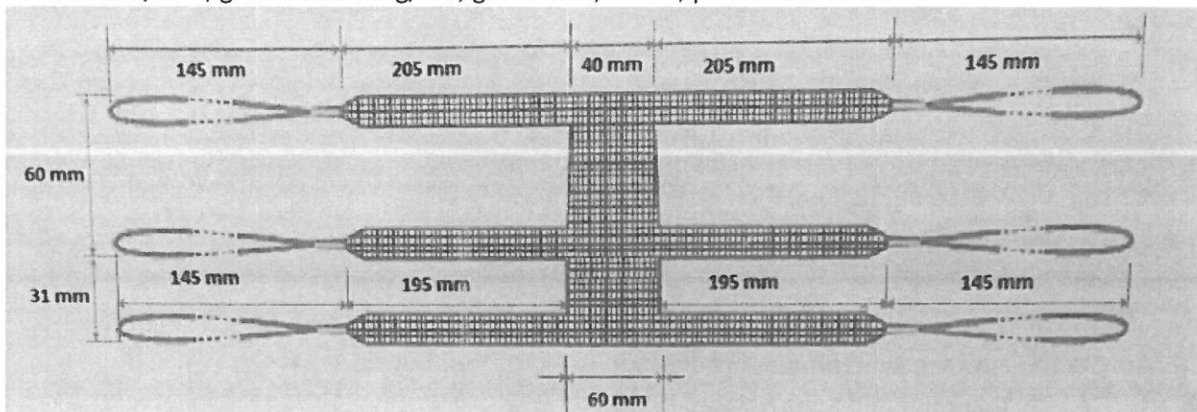
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet nr 29.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 29?

Poz.1

Zestaw do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej. Materiał: polipropylen, monofilament, implant o anatomicznym kształcie z sześcioma ramionami. Parametry: wysokość: 9,1cm, szerokość: 4/6cm, gramatura: 45 g/m², grubość: 0,34mm, porowatość: 55-60%.



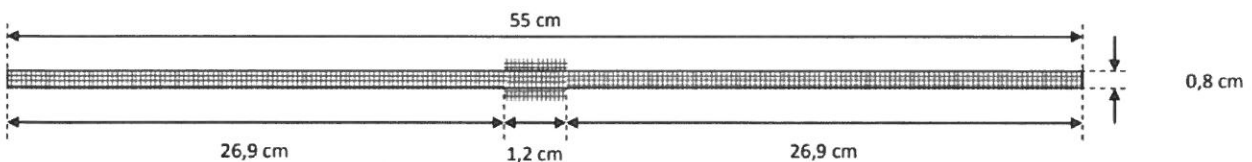
Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz.2

Taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet polipropylenową, monofilamentową. Taśma z atraumatycznymi brzegami. Symetryczne 2,5cm zwężenia na końcach taśmy. Parametry : długość: 50-55cm, szerokość: 1,20cm wypustka w środkowej części, szerokość ramion 0,8cm, grubość: 0,34mm, porowatość: 55-60%, gramatura: 45g/m².



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 39

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 39?

Jednorazowy zestaw do korekcji cystocele, składający się z: - siatki wykonanej z polipropylenu monofilamentowego, o kształcie anatomicznym, z podwójnymi ramionami z każdego boku do przeprowadzenia przez otwory zasłonowe (double TOT), o wielkości oczek 1x1,25 mm, grubości 0,34 mm i gramaturze 45g/m².

Długość ramion od 18,5-20 cm z każdej strony, do wyboru 4 rozmiary korpusu: o wysokości 5 cm, 6 cm, 7,5 cm, 9 cm do wyboru Zamawiającego.

Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

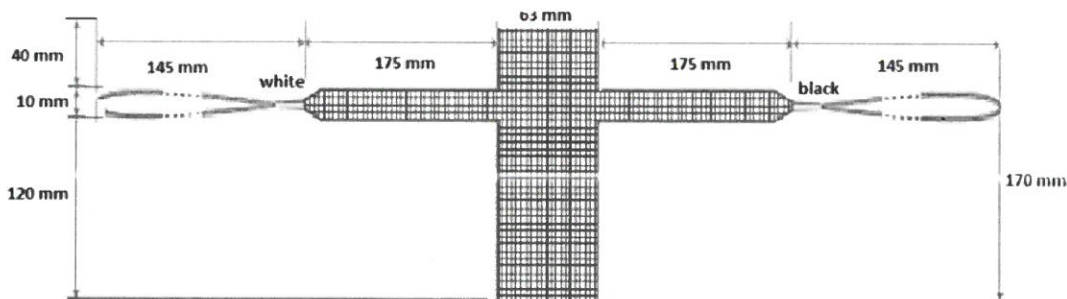
Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 40.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 40?

Siatki ginekologiczne, wytwarzane techniką dziewiarską z monofilamentowej przędzy polipropylenowej o grubości włókna 0,15 mm, w kolorze transparentnym, siatka typu Posterior (siatka dwuramienna), wyrób jałowy, sterylizowany tlenkiem etylenu. Gramatura 45g/m², grubość 0,34 mm. Opakowanie jednostkowe (koperta) zawiera 1 sztukę wyrobu zapakowanego w podwójny rękaw papier – folia z etykietą, instrukcją użycia oraz dodatkową etykietą/ metryczką.



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa
SP ZOZ MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego

dr n. med. Marek Kiluk

