



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 4
W BYTOMIU**

ALEJA LEGIONÓW 10 41-902 BYTOM

TEL.: 32 281-02-71-7 FAX: 32 281-02-70 NIP: 626-25-10-567
KONTO BANKOWE ING Bank Śl. O/Bytom 26 1050 1230 1000 0022 1313 7165



Bytom, dnia 09.11.2021 r.

DZP – 27/2021

**WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW
ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej:

Pytanie nr 1 – dot. Pakietu nr 17, poz. 1, 3 i 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr. 17 poz. 1, 3 i 5 do osobnego zadania co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2 – dot. Pakietu nr 6, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zaworu bezigłowego: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 170ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 3 – dot. Pakietu nr 29, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie linii do pomiaru ciśnienia metoda krwawą w zestawie do bezpiecznego pobierania krwi o długości linii 180 cm + 15 cm – zestaw jak obecnie stosowany.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 4 – dot. Pakietu nr 30

Czy Zamawiający dopuści zamknięty układ ssący z niskim podciśnieniem do bezpośredniej autotransfuzji pooperacyjnej, z wewnętrzną filtracją o składzie: dreny Redon z trokarami 14CH (2 szt.); silikonowy mieszek, wyskalowany (jako źródło podciśnienia) 400 ml z zastawką przeciwwrotną i z filtrem 200 mikronów, zintegrowany z drenem do pacjenta, z klamrą zaciskową, z portem samuszczelniającym oraz zintegrowanym schodkowym łącznikiem Y do połączenia z drenami Redona; worek na krew, o dużej pojemności 1000 ml z portem do pobierania próbek lub podania antykoagulantu, z filtrem 40 mikronów, hemokompatybilny; dren łączący o długości 150 cm umożliwiający przetoczenie krwi do pacjenta (np. za pomocą standardowej linii do przetoczeń) bez konieczności rozłączania silikonowego mieszka i worka do autotransfuzji (co czyni zestaw w pełni zamkniętym). Sterylny, jednorazowego użytku, bez lateksu.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 5 – dot. Pakietu nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu wykonane z PC – poliwęglanu? Pozostałe wymogi zgodne z OPZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 6 – dot. Pakietu nr 15, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu wykonane z lekkich stopów ze stopką wykonaną z tworzywa sztucznego? Pozostałe wymogi zgodne z OPZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 7 – dot. Pakietu nr 15, poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje wyceny kompletu rękojeść + łyżka do wyboru rozmiaru przez Zamawiającego, czy osobno rękojeść, osobno łyżka?

Odp.: Wolno wycenić oddzielnie ale w tej samej rubryce. Cena kompletu będzie wartością wiążącą.

Pytanie nr 8 – dot. Pakietu nr 15, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kołderkę grzewczą na całe ciało pacjenta dorosłego o wymiarach 210 cm x 120 cm? Kołderka wykonana z wielowarstwowej włókniny SMS.

Odp.: Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów opisanych przez Zamawiającego.

Pytanie nr 9 – dot. Pakietu nr 15, poz. 4

Prosimy o informację z urządzeniem jakiej firmy będą współpracować kołderki?

Odp.: Aparat Warm Touch

Pytanie nr 10 – dot. Pakietu nr 15, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenu 2000 ml.?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 11 – dot. Pakietu nr 36, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda do EKG prostokątna z zaokrąglonymi rogami 36 mm x 40 mm przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 12 – dot. Pakietu nr 36, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda do EKG prostokątna 30 mm x 44 mm przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 13 – dot. Pakietu nr 36, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda do EKG okrągła z języczkiem o rozmiarach 36 mm x 42 mm przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 14 – dot. Pakietu nr 36, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG na podłożu z pianki. Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 15 – dot. Pakietu nr 36, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda EKG okrągła z języczkiem fi 30mm, na podłożu z pianki.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 16 – dot. Pakietu nr 36, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda EKG okrągła z języczkiem o średnicy 40mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 17 – dot. Pakietu nr 36, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odp.: Zamawiający wyraża wycenę op. 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pytanie nr 18 – dot. projekt umowy §9 ust. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 1 na 5-7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar

i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania.

Odp.: Zamawiający informuje, iż § 9 ust. 1 i 2 projektowanych postanowień umowy otrzymuje brzmienie”

„1. W przypadku stwierdzenia niezgodności dostawy z zamówieniem, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację nie później niż w terminie 4 (czterech) dni od jej zgłoszenia. Reklamacja może zostać złożona faxem lub mailem. Nierozpoznanie reklamacji we wskazanym wyżej terminie traktowane jest jako uznanie reklamacji przez Wykonawcę.

2. Wykonawca w czasie 2 dni od uznania reklamacji jest zobowiązany do wykonania dostawy zgodnie z zamówieniem”.

Pytanie nr 19 – dot. projekt umowy §11 ust. 4.g) 5.i)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 15 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający informuje, iż § 11 ust. 5.i) projektowanych postanowień umowy otrzymuje brzmienie”

„ i) wydłużenie terminu obowiązywania umowy w przypadku nie wykorzystania całości asortymentu w zakładanym terminie, maksymalnie do 6 miesięcy lub dłuższym jeżeli Wykonawca wyrazi zgodę.”

Pytanie nr 20 – dot. Pakietu nr 24, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga elektrody nieżelowanej, jednorazowej, powierzchniowej, o powierzchni czynnej 7 x 4 mm, z kablem 8 cm, wtyk TP 0,7 mm x 50 szt.?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 21 – dot. Pakietu nr 24, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga elektrody igłowej jednorazowej koncentrycznej, stalowej, powlekanej silikonem, z wolframowym rdzeniem, niebieskiej, 37 x 0,46 mm (26G), powierzchnia czynna 0,07 mm², 25 szt.?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 22 – dot. Pakietu nr 24, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga elektrody bipolarnej do stymulacji, powierzchniowej z odłączalnym uchwytem, z korkami filcowymi, 2 x 7 mm z kablem ekranowanym 2 m, wtyk DIN?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 – dot. Pakietu nr 24, poz. 4

Firma Natus - producent aparatu EMG Keypoint wycofała ze sprzedaży elektrody opaskowe powierzchniowe 5 x 65 mm. Czy z związku z powyższym Zamawiający dopuści elektrody powierzchniowe obrączkowe metalowe o regulowanej średnicy z kablem ekranowanym 1m, wtyk DIN, w pełni kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego aparatem EMG Keypoint?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 24 – dot. Pakietu nr 24, poz. 5

Firma Natus - producent aparatu EMG Keypoint wycofała ze sprzedaży elektrody opaskowe powierzchniowe 5 x 65 mm. Czy z związku z powyższym Zamawiający dopuści elektrody powierzchniowe obrączkowe metalowe o regulowanej średnicy z kablem ekranowanym 1m, wtyk DIN, w pełni kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego aparatem EMG Keypoint?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 25 – dot. Pakietu nr 24, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga elektrody obrączkowej, powierzchniowej, 1m z kablem ekranowanym, wtyk DIN?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 26 – dot. Pakietu nr 24, poz. 7

Czy Zamawiający wymaga elektrody miseczkowej, powierzchniowej, srebrnej, średnica miseczki 10 mm, otwór 2 mm, z kablem teflonowym wzmacnianym nićmi kevlarowymi 122 cm, wtyk TP 1,5 mm x 10 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27 – dot. Pakietu nr 24, poz. 8

Czy Zamawiający wymaga kabla do elektrod powierzchniowych, dwużyłowego, ekranowanego, wtyk 2 x TP 0,7 mm / DIN - 2 m?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 28 – dot. Pakietu nr 24, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści kabel do elektrod koncentrycznych, igłowych, ekranowy - 1,5 m?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 29 – dot. Pakietu nr 24, poz. 10

Czy Zamawiający wymaga elektrody powierzchniowej, uziemiającej, opaskowej 45 cm z odłączalnym kablem 150 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 30 – dot. Pakietu nr 24, poz. 11

Czy Zamawiający wymaga korków filcowych do elektrod o średnicy 7 mm, długość 7,5 mm x 100 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31 – dot. Pakietu nr 24, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą o długości 55 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 32 – dot. Pakietu nr 26, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie opakowania 4 kg, z odpowiednim przeliczeniem.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 33 – dot. Pakietu nr 26, poz. 1

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.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 34 – dot. Pakietu nr 26, poz. 1, 2

Czy dla lepszej ochrony personelu i pacjentów (zwłaszcza w dobie przedłużającej się pandemii) Zamawiający wymaga wkładów i kompatybilnych kanistrów o właściwościach antybakteryjnych co jest poświadczone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196?

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań.

Pytanie nr 35 – dot. Pakietu nr 28, poz. 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.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 36 – dot. Pakietu nr 10, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren kehra lateksowy o wymiarach 80x50x50?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 37 – dot. Pakietu nr 10, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowane z 7 otworami o długości 50cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 38 – dot. Pakietu nr 10, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu z trokarem w rozmiarach: 20,24,28,32 z zintegrowanym łącznikiem schodkowym?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 39 – dot. Pakietu nr 10, poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych Sond Sengstakena w rozmiarze CH 16-21?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 40 – dot. Pakietu nr 11, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych drenów łączących do odsysania pola operacyjnego Ch 24-26 /300 cm, końcówka żeńska pasująca do pokrywy ssaka, sterylny?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 41 – dot. Pakietu nr 11, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnych drenów łączących do odsysania pola operacyjnego Ch 24-26 /210 cm, końcówka żeńska pasująca do pokrywy ssaka, sterylny?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 42 – dot. Pakietu nr 11, poz. 7

Czy zamawiający dopuści zamknięty system do drenażu grawitacyjnego ran

- dreny wykonane z miękkiego, czystego silikonu z gładko wykończonymi otworami o długości 100 cm z linią widoczną w promieniach RTG
- silikonowy dren zmniejsza dyskomfort pacjenta oraz pozwala na jego wcześniejszą mobilizację
- dren zintegrowany z workiem o pojemności 600 ml z zaworem spustowym i zastawką płatkową ?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 43 – dot. Pakietu nr 11, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu niskociśnieniowego zawierający mieszek 40ml, uniwersalny, stopniowy łącznik, dren Redona 6 lub 8 z igłą wprowadzającą?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 44 – dot. Pakietu nr 11, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw z butelką 300ml bądź 600ml, dren łączący z zaciskiem ślizgowym zakończony łącznikiem do drenów, zacisk ślizgowy do zatrzymania drenażu, sterylny?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 45 – dot. Pakietu nr 11, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści butelkę o poj. 300ml bądź 600ml kompatybilną z zestawem z poz. 9?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 46 – dot. Pakietu nr 43, poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych worków na wymiociny z funkcją twist&lock spełniających rolę zastawki?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 47 – dot. Pakietu nr 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zgłębników silikonowych, Ch 14-18/ 60 cm.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 48 – dot. Pakietu nr 18, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zgłębnika CH10/140 cm w miejsce zgłębnika CH10/ 130 cm, pozostałe zgłębniki i parametry zgłębników według opisu.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 49 – dot. Pakietu nr 18, poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie zgłębników CH 18/24 cm lub CH 20/24 cm.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 50 – dot. Pakietu nr 42, poz. 1

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zmianę jednostki miary na opakowania i wycenę pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań, tj. Poz. 1, 20szt = 2 op. A'10szt

Odp.: Tak.

Pytanie nr 51 – dot. projekt umowy §6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 52 – dot. projekt umowy §9 ust. 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. 1.1, 1.2, 1.3:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku:

1.1. zwłoki w wykonaniu dostawy częściowej w terminie określonym w § 3 ust. 2 karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii dostawy licząc za każdy dzień zwłoki do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 10 ust. 2 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii dostawy.

1.2. zwłoki w wykonaniu obowiązków określonych w § 9 ust. 2 karę w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii dostawy, licząc za każdy dzień zwłoki do dnia

zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 10 ust. 2 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii dostawy.

1.3 za każde stwierdzone naruszenie postanowień § 3 ust. 12 – 15 umowy, karę umowną w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto należnego Wykonawcy, określonego w § 5 ust. 3,

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 53 – dot. projekt umowy §9 ust. 1

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie nr 18.

Pytanie nr 54 – dot. projekt umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp.: Zgodnie z §6 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 55 – dot. Pakietu nr 37, poz. 7-9

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 7, 8, 9 do osobnego pakietu co zwiększy konkurencyjność ofert.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 56 – dot. Pakietu nr 37, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemności 25 ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 57 – dot. Pakietu nr 30

Czy Zamawiający dopuści (obecnie dostarczany) zamknięty układ ssący z niskim podciśnieniem do bezpośredniej autotransfuzji pooperacyjnej, jałowy, o składzie: końcówka wciskowa dla drenów zwiększająca się schodkowo od CH 10 do CH 14, butelka redona z przeciwwrotną zastawką o pojemności 350 ml, możliwość podawania w iniekcji antykoagulantów, przywieszka na butelce ssącej oraz miejsce na workach transfuzyjnych do zapisu danych pacjenta, dwa bliźniacze porty w butelce ssącej umożliwiające jednoczesne podłączenie dwóch worków do autotransfuzji, filtr do krwi 40 mikronów z drenem do przetaczania, dwa worki z filtrem 200 mikronów do autotransfuzji o pojemności 600 ml (łącznie 1200 ml), dwa dreny typu Redon z trokarami.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 58 – dot. Pakietu nr 18, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zestawu PEG zawierającego zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, która umożliwi jego trwałe umocowanie i kieruje położenia zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (90 stopni), co zmniejsza ryzyko jego przypadkowego wyrwania? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 59 – dot. Pakietu nr 18, poz. 2

Zamawiający wyspecyfikował zgłębnik typu Flocare poliuretanowy, kontrastujący pod RTG. Czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga, aby sonda posiadała nie mniej niż 3 cieniодajne linie kontrastujące w promieniach RTG, które ułatwią prawidłowy odczyt położenia zgłębnika na zdjęciu RTG?

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 60 – dot. Pakietu nr 1, poz. 3, 4

Proszę o dopuszczenie strzykawki z 4-stronnie podciętym tłokiem. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem pełnej kompatybilności z pompami BBraun.

Pytanie nr 61 – dot. Pakietu nr 1, poz. 11, 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu i utworzy odrębny pakiet, pozwoli to Państwu na uzyskanie bardziej korzystnych cenowo i jakościowo ofert przetargowych.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 62 – dot. Pakietu nr 1, poz. 12

Proszę o możliwość zaoferowania aparatu do przetoczeń z precyzyjną regulacją prędkości przepływu. Regulacja poprzez okrągłe pokrętko w skali od 0-300 ml/h.

Odp.: Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pytanie nr 63 – dot. Pakietu nr 1, poz. 12

Proszę o możliwość zaoferowania aparatu do przetoczeń z zaciskiem rolkowym dla krótkich przerw w infuzji.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64 – dot. Pakietu nr 1, poz. 16-18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu i utworzy odrębny pakiet, pozwoli to Państwu na uzyskanie bardziej korzystnych cenowo i jakościowo ofert przetargowych.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 65 – dot. Pakietu nr 1, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z przepływem kropłowym w zakresie 0-300ml/h?

Odp.: Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pytanie nr 66 – dot. Pakietu nr 1, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o długości drenu 180cm?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 67 – dot. Pakietu nr 1, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki bezzwrotnej na końcu drenu?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 68 – dot. Pakietu nr 1, poz. 20, 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu i utworzy odrębny pakiet, pozwoli to Państwu na uzyskanie bardziej korzystnych cenowo i jakościowo ofert przetargowych.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 69 – dot. Pakietu nr 1, poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu i utworzy odrębny pakiet, pozwoli to Państwu na uzyskanie bardziej korzystnych cenowo i jakościowo ofert przetargowych.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 70 – dot. Pakietu nr 6, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przedłużacza wykonanego z medycznego PVC.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 71 – dot. Pakietu nr 47, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie koreczków innego producenta niż kaniule. Oferowane koreczki są w pełni kompatybilne ze wszystkimi kaniułami występującymi na rynku, gdyż wykonane są zgodnie ze wszelkimi wymaganymi normami, standardami.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 72 – dot. Pakietu nr 47, poz. 1-3

Proszę o odstąpienie od wymogu aby asortyment w w/w pochodził od tego samego producenta. Wymóg nie ma to żadnego medycznego uzasadnienia. Bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji, ogranicza możliwość swobodnego realizowania interesów gospodarczych na wolnym rynku

Odp.: Jak wyżej.

Pytanie nr 73 – dot. Pakietu nr 47, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul o następujących długościach i przepływach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
------------	------------------	--------------	----------

Biały	17 G	1,4 x 45	126 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32	80 ml/min 80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74 – dot. Pakietu nr 47, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul o następujących długościach i przepływach:

Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,3 x 45	103 ml/min 90 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75 – dot. Pakietu nr 47, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 20G w jednej długości, tj. 32-33mm (bez dł. 25mm)?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 76 – dot. Pakietu nr 47, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul 22G o przepływie 33ml/min.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77 – dot. Pakietu nr 47, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul 20G o przepływie 55ml/min.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78 – dot. Pakietu nr 47, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul 18G o przepływie 85ml/min.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45 x 13 mm lub 0,45 x 38mm

Odp.: Tak.

Pytanie nr 80 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,7 x 38 mm.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 81 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,8 x 38 mm.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 82 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,9 x 38 mm.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 83 – dot. Pakietu nr 48, poz. 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,1 x 38 mm.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 84 – dot. Pakietu nr 48, poz. 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,2 x 38 mm.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 85 – dot. Pakietu nr 18, poz. 3 - 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu i utworzy odrębny pakiet, pozwoli to Państwu na uzyskanie bardziej korzystnych cenowo i jakościowo ofert przetargowych.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 86 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1-3

Proszę o dopuszczenie przyrządów wykonanych z medycznego PVC.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 87 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1, 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą biorcza standardowo wykonaną – dwukanałową.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 88 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 89 – dot. Pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający w powyższym pakiecie dopuści: przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z silikonu, obudowa kodowana kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiada filtr cząsteczkowy oraz filtr powietrza na przebiegu linii infuzyjnej, który zapewnia usuwanie powietrza podczas wlewu i zapobiega przedostawaniu się powietrza do pacjenta, podanie leku odbywa się w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym, pompy wyposażone w zamknięty układ bezigłowy w części wypełnienia pompy, co zapobiega przenikaniu leku do otoczenia, w

momencie odłączenia strzykawki system automatycznie się zamyka, bez konieczności zastosowania koreczka Luer Lock, co zabezpiecza przed rozproszeniem zarówno leku resztkowego, jak również jakichkolwiek oparów przez cały czas podawania leków, posiada badania stabilności leków w urządzeniu, obudowa blokująca promieniowanie UV, nie zawiera DEHP? Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta torebka jednorazowego użytku wykonana z flizeliny. Objętość nominalna pompy: 300 ml, a maksymalna: 360 ml; nominalna prędkość przepływu: 10 ml/godz., nominalny czas pracy: 30 godz., przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 48h.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań oraz wykazania możliwości podaży fluorouracylu z kwasem levofolinowym w roztworze 0,9% NaCl.

Pytanie nr 90 – dot. Pakietu nr 48, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły 1,2 x 90 mm 18G bądź o wyłączenie pozycji 4 do osobnego Pakietu co zwiększy konkurencyjność ofert.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 91 – dot. Pakietu nr 55, poz. 2 i 3

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 55 poz. 2 i 3 w celu utworzenia nowego, bardziej konkurencyjnego pakietu. Z naszej wiedzy wynika, że produkt opisany z w poz. 1 jest niedostępny na rynku polskim.

Odp.: Zamawiający wykreśla pozycję nr 1 z pakietu 55.

Pytanie nr 92 – dot. Pakietu nr 6, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz wykonany z PCV? Wszystkie przedłużacze na rynku wykonane są z PCV.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 93 – dot. Pakietu nr 46, poz. 6-7

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

Odp.: Tak.

Pytanie nr 94 – dot. Pakietu nr 47, poz. 1

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

Odp.: Tak.

Pytanie nr 95 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bezlateksowy, wolny od ftalanów, z medycznego PVC, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, zamykany klapką, z filtrem cząsteczkowym 15µm, dren o długości 15cm z zakończeniem Luer-Lock, kolec ścięty trójplaszczynowo w celu łatwiejszego wkłucia . Opakowanie foliowe z fioletowymi napisami?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 96 – dot. Pakietu nr 45, poz. 6

Prosimy o wydzielenie poz. 6 z Pakietu nr 45 w celu utworzenia z niej odrębnego zadania.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 97 – dot. Pakietu nr 45

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki *in vitro*, jakim są paski testowe do glukometrów, oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Informujemy, że spełnienie warunków wyłącznie jednej normy nie gwarantuje, że paski testowe spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, gdyż wymagania te są szersze i bardziej restrykcyjne niż wymogi wynikające z normy EN ISO 15197:2015 (wynika to wprost z zapisów zawartych w samej normie, w rozdziale „Załącznik ZA.1 – powiązanie niniejszej Normy Europejskiej z Dyrektywą 98/79/WE”). W związku z powyższym instytucje Zamawiające powinny odstąpić od koncentrowania się wyłącznie na jednostkowej normie zharmonizowanej. Norma EN ISO 15197:2015 musi być spełniana przez wszystkie paski testowe do glukometrów w celu otrzymania Certyfikatu CE (certyfikat CE potwierdza spełnienie tej normy), jednakże spełnienie wymogów tej normy jest warunkiem koniecznym, ale niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie oceny zgodnej z przedmiotową normą. Anonsowanie, że dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 98 – dot. Pakietu nr 45

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ? Refundacja pasków testowych gwarantuje ciągłość dostaw pasków w okresie umowy przetargowej, gdyż wymusza na podmiocie któremu przyznano refundację stałą dostępność pasków testowych w ofercie.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 99 – dot. Pakietu nr 45

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

Odp.: Zamawiający wymaga pasków dopuszczonych do obrotu na terenie RP.

Pytanie nr 100 – dot. Pakietu nr 45

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie zgodnie z instrukcją jednakowy, niezależnie od miejsca w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań odnośnie przechowywania pasków

Pytanie nr 101 – dot. Pakietu nr 45

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odp.: Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza.

Pytanie nr 102 – dot. Pakietu nr 6, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dren wykonany z PCV, bez ftalanów i lateksu?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 103 – dot. Pakietu nr 6, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o objętości wypełnienia 0,09 ml?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 104 – dot. Pakietu nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści butelkę bez harmonijki?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 105 – dot. Pakietu nr 9, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kateter wykonany z poliamidu?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 106 – dot. Pakietu nr 10, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe które można wielokrotnie sterylizować?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 107 – dot. Pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe o śr. wew. 7mm, śr. zew. 9,5mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 108 – dot. Pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe o śr. Wew. 8m, śr. Zew. 12mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 109 – dot. Pakietu nr 10, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści dreny z tworzywa sztucznego balonowe bez możliwości sterylizacji?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 110 – dot. Pakietu nr 10, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 27, 30, 33,36 CH?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 111 – dot. Pakietu nr 10, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 50 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 112 – dot. Pakietu nr 11, poz. 2, 6

Czy Zamawiający dopuści końcówki podwójnie zagięte?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 113 – dot. Pakietu nr 11, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści lusterko o średnicy 19 mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 114 – dot. Pakietu nr 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Zestaw przeznaczony do pooperacyjnej autologicznej transfuzji krwi. W skład zestawu wchodzi: pojemnik ssący typu mieszek, wykonany z polietylenu o wysokim stopniu rozprężalności o pojemności 250 ml z miejscem na kciuk wyposażony w zastawkę antyzwrotną dla utrzymania stałego podciśnienia oraz dren o długości 6 cm z klamrą zaciskową zakończony łącznikiem typu large-lock z zatyczką ochronną do zabezpieczenia łącznika po odłączeniu worka, dren o długości 140 cm z dwoma lub czterema (w zależności od modelu) uniwersalnymi, docinanymi końcówkami, kompatybilnymi ze wszystkimi drenami Redona w rozmiarach od CH 6 do CH 18, w przebiegu drenu samouszczelniający się port iniekcyjny, umożliwiający pobieranie próbek krwi oraz podawanie antykoagulantów oraz klamra zaciskowa, worek zbiorczy na krew z filtrem 200 µm o pojemności 700 ml., skala numeryczna: 10, 20, 30, 50, 75, 100, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 700 ml, worek wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną zapobiegającą cofaniu się krwi oraz w zawór łączeniowy typu large-lock umożliwiający połączenie worka z zestawem transfuzyjnym, drugi dren łączący o długości 6 cm zakończony łącznikiem typu large-lock służącym do szczelnego połączenia mieszka z workiem na krew, wyposażony w nasadkę ochronną do zabezpieczenia łącznika po odłączeniu worka oraz klamrę zaciskową. Dodatkowo w skład zestawu wchodzi aparat do transfuzji Priautotrans z filtrem 10 µm lub 40 µm (w zależności od modelu) z dużą komorą kropłową oraz drenem o długości 150 cm z zakończeniem luer-lock oraz precyzyjnym zaciskiem rolkowym z zaczepem na dren. Sterylny, podwójnie pakowany.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 115 – dot. Pakietu nr 31, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z końcówką Tiemanna z balonem 5-10 lub 30 ml o długości 40 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 116 – dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 117 – dot. Pakietu nr 34, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 118 – dot. Pakietu nr 36, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 55x41?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 119 – dot. Pakietu nr 36, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 30?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 120 – dot. Pakietu nr 37, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści nebulizator dla dorosłych + ustnik prosty?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 121 – dot. Pakietu nr 37, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania o pojemności min. 20ml?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 122 – dot. Pakietu nr 43, poz. 1

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

Odp.: Tak.

Pytanie nr 123 – dot. Pakietu nr 43, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści worek wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii w kolorze niebieskim, umożliwiającej obserwację wydzielin Pojemność całkowita worka: 2000 ml Dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 90 ml co 10 ml i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu. Szeroki wlot worka zabezpieczony plastikowym kołnierzem Obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią Kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczep” Nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku Jednorazowego użytku Nie zawiera lateksu Nie zawiera ftalanów Wyrób klasy I niesterylnej?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 124 – dot. Pakietu nr 43, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej osłony na uchwyt lampy operacyjnej o wymiarach: Wysokość samego uchwyty: 7,5 cm Wysokość całkowita: 11 cm Średnica otworu: 3 cm Średnica kołnierza: 13,5 cm

Odp.: Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na to pytanie bez otrzymania próbki i sprawdzenia przydatności osłony w rzeczywistości.

Pytanie nr 125 – dot. Pakietu nr 46, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z niezintegrowaną igłą?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 126 – dot. Pakietu nr 48, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2x90 mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 127 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy posiadające komorę, odpowietrznik i dren wykonany z medycznego PVC?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 128 – dot. Pakietu nr 37, poz. 8, 11

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z Pakietu 37 - pozycji 8 " Zestaw do treningu oddechowego 3 –kulkowy" oraz pozycji 11 - " Zestaw do pobierania wydzieliny z drzewa oskrzelowego w czasie odsysania- sterylne, zakończenia różnoimienne, opakowanie typu papier/folia, pojemnik kubelkowy, pojemność min. 30 m" - tak aby stanowiły jeden odrębny pakiet. .

Odp.: Nie.

Pytanie nr 129 – dot. Pakietu nr 44, poz. 1

Czy Zamawiający w miejscu Zestaw do monitorowania ciśnienia wewnątrzczaszkowego typu Nurovent miał na myśli Zestaw do monitorowania ciśnienia wewnątrzczaszkowego typu Neurovent?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 130 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,45x13mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 131 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie rozmiary pochodziły od jednego producenta?

Odp.: Preferuje lecz nie wymaga.

Pytanie nr 132 – dot. Pakietu nr 48

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły 18G 1,2 o długości 152,4mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 133 – dot. Pakietu nr 51, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści waciki w rozmiarze 1,2 x 1,2cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 134 – dot. Pakietu nr 51, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści waciki w rozmiarze 1,2 x 5,0cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 135 – dot. Pakietu nr 51, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści waciki w rozmiarze 7,0 x 7,0cm?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 136 – dot. Pakietu nr 51, poz. 6

Prosimy o wydzielenie poz.6 do odrębnego pakietu.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 137 – dot. Pakietu nr 10, poz. 4

Czy zamawiający dopuści dren wykonany z PCV?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 138 – dot. Pakietu nr 10, poz. 5

Czy zamawiający dopuści dren brzuszny wykonany z PCV?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 139 – dot. Pakietu nr 10, poz. 8

Czy zamawiający dopuści nieskalowaną sondę z 2 otworami bocznymi?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 140 – dot. Pakietu nr 14, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe składające się z dwóch osobnych elementów – rurki i kolorowej wkładki, trwale ze sobą połączonych?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 141 – dot. Pakietu nr 14, poz. 10

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: brak, Przestrzeń martwa: 35ml, Waga: 22g, Objętość oddechowa: 150-1500ml, Skuteczność nawilżania: nie dotyczy, Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min, Złącza: 22M/15F-22F/15M, Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką, Opakowanie: papier/folia Jałowy: tak?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 142 – dot. Pakietu nr 14, poz. 10

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?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 143 –dot. Pakietu nr 14, poz. 11

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: brak, Przestrzeń martwa: 35ml, Waga: 22g, Objętość oddechowa: 150-1500ml, Skuteczność nawilżania: nie dotyczy, Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min, Złącza: 22M/15F-22F/15M, Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką, Opakowanie: papier/folia, Jałowy: tak?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 144 – dot. Pakietu nr 14, poz. 11

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: 70ml, Waga: 36,5 g, 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?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 145 – dot. Pakietu nr 15, poz. 1

Czy zamawiający dopuści łyżkę wykonaną z ABS, długość łyżki dla rozmiaru 4: 160mm, wysokość końcówki bez elementu mocującego 16mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 146 – dot. Pakietu nr 15, poz. 2

Czy zamawiający dopuści plastikową podstawę łyżki?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 147 – dot. Pakietu nr 15, poz. 4

Czy zamawiający dopuści kołdrę o wymiarach 215 x 100 cm?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 148 – dot. Pakietu nr 16, poz. 6

Czy zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 1650 ml, w zestawie z jedną maską w rozmiarze 5, z rezerwuarem tlenu 2000ml, bez zastawki PEEP?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 149 – dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie: rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw, 2 porty na rękawie, jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową, 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka, zestaw wprowadzający, podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 150 – dot. Pakietu nr 34, poz. 2

Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 151 – dot. Pakietu nr 37, poz. 1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 180cm?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 152 – dot. Pakietu nr 37, poz. 2

Czy zamawiający dopuści maski tlenowe z blaszką mocującą na nos, z drenem o długości

180cm?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 153 – dot. Pakietu nr 37, poz. 4, 5

Czy zamawiający dopuści maski tlenowe z drenem o długości 180cm?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 154 – dot. Pakietu nr 37, poz. 7

Czy zamawiający dopuści linię o długości 305 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 155 – dot. Pakietu nr 37, poz. 10

Czy zamawiający wymaga zmrożonej powierzchni?

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań do opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 156 – dot. Pakietu nr 37, poz. 11

Czy zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzieliny z pojemnikiem o pojemności 20-25ml?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 157 – dot. Pakietu nr 45

Czy Zamawiający będzie wymagać kalibracji do krwi noworodkowej?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 158 – dot. Pakietu nr 45

Czy Zamawiający dopuści paski, które nie wymagają uzupełnienia kropli krwi ze względu wyjątkowo szeroką kapilarą, umożliwiającą aplikację niewielkiej próbki krwi na całej jej szerokości?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 159 – dot. Pakietu nr 45

Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 160 – dot. Pakietu nr 45

Czy Zamawiający będzie wymagał pasków do pomiaru poziomu cukru z krwi noworodków?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 161 – dot. Pakietu nr 45, poz. 6

Czy zamawiający wyłączy pozycję 6 z pakietu 45 – akcesoria różne – do oddzielnego pakietu?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 162 – dot. Pakietu nr 1, poz. 5-7, 10

Czy zamawiający wydzieli poz.5-7,10 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 163 – dot. Pakietu nr 37, poz. 1, 2, 4, 5

Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 164 – dot. Pakietu nr 38, poz. 2, 3

Czy zamawiający dopuszcza dren o dł. 200 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 165 – dot. Pakietu nr 43, poz. 1-2, 15-21

Czy zamawiający wydzieli poz.61-2,15-21 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp.: Nie.

Pytanie nr 166 – dot. Pakietu nr 47, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 167 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1-3

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.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 168 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1-3

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 169 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 170 – dot. Pakietu nr 49, poz. 1-3

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

Odp.: Tak.

Pytanie nr 171 – dot. Pakietu nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez,który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Przyrząd posiada badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU. Nominalna prędkość infuzji: 10ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. "

Odp.: Nie.

Pytanie nr 172 – dot. Pakietu nr 31, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki Foley mają być wyposażone w plastikową zastawkę, która lepiej dopasowuje się i przylega do końca strzykawki oraz lepiej zabezpiecza przed przypadkowym opróżnieniem balonu?

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań, dopuszcza cewniki opisane powyżej.

Pytanie nr 173 – dot. Pakietu nr 31, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką w Cewniku Foley ma się znajdować logo marki, informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika oraz pojemność balonu?

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań, dopuszcza oznakowanie cewników opisanych przez Pytającego.

Pytanie nr 174 – dot. Pakietu nr 31, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają być pakowane w opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania?

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań, dopuszcza oznakowanie cewników opisanych przez Pytającego

Pytanie nr 175 – dot. Pakietu nr 31, poz. 7-9

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby cewniki posiadały mandryn nylonowy lub metalowy do wyboru Zamawiającego przy każdorazowym zamówieniu w zależności od potrzeby anatomicznej? Zastosowanie rozwiązania bardziej miękkiego bezpieczniejszego dla chorego (mandryn nylonowy) gdy warunki anatomiczne tego wymagają , lub sztywniejszego (mandryn metalowy).

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań.

Pytanie nr 176 – dot. Pakietu nr 31, poz. 12

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika?

Odp.: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań, dopuszcza oznakowanie cewników opisanych przez Pytającego.

Pytanie nr 177 – dot. Pakietu nr 32, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii zawierający kateter typu Pigtail wykonany z poliuretanu, igła rozrywana, worek na mocz 2L, rozmiary 8F, 11F, 14F

Odp.: Tak.

Pytanie nr 178 – dot. Pakietu nr 32, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii zawierający kateter typu Pigtail wykonany z materiału 2-warstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu, przewodnik sztywny ze stali nierdzewnej ze zmiękczonego końcem "J", igła wprowadzająca dwuczęściowa 18G x 20 cm z kanałem powietrznym w mandrynie w części dystalnej znacznie zwiększający echogeniczność końca igły, zestaw rozszerzadeł rozmiary 8F, 12F, 14F.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 179 – dot. Pakietu nr 32, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych typu Pigtail, śródoperacyjnych (oba końce zamknięte), w rozmiarze 6CH dł. 24cm, 26cm, 28cm,

Odp.: Tak.

Pytanie nr 180 – dot. Pakietu nr 32, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1cm i posiadać linię pozycjonującą ułatwiającą zakładanie w trakcie zabiegów otwartych

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 181 – dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii z prostymi rozszerzadłami, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 182 – dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw do nefrostomii: Cewnik wykonany z poliuretanu, długość całkowita 250mm, długość z zagięciem typ. J 215mm.

Igła z mandrynem do wyprostowania cewnika. Koniec do-nerkowy pokryty hydrożelem na dł. 90mm. Łącznik do worka na mocz. Igła 2-częściowa 18G dł. 20cm. Prowadnica Lunderquista z miękkim bezpiecznym końcem typ J.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 183 – dot. Pakietu nr 34, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje łącznika z mechanizmem obrotowym, który zapobiega przypadkowemu zablokowaniu odpływu i zwiększa bezpieczeństwo pacjenta,

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 184 – dot. Pakietu nr 34, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów z cewnikiem typu Pigtail otwarty/zamknięty w rozmiarach: 4.8CH, 6CH i 7CH o długościach 24cm, 26cm, 28cm,

Odp.: Tak.

Pytanie nr 185 – dot. Pakietu nr 34, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewnik wykonany był z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 186 – dot. Pakietu nr 37, poz. 11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu o poj. min 25 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Tak.

Pytanie nr 187 – dot. Pakietu nr 18, poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu: Zestaw do długotrwałego żywienia, zakładany przeskrótnie metodą endoskopową, Wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem RTG. Wolne od lateksu i DEHP. W opakowaniu akcesoria umożliwiające

pierwotne założenie. Rozmiary: 15 CH/30 CM, 20 CH/35

Odp.: Tak

Pytanie nr 188 – dot. Pakietu nr 18, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu: zgłębnik poliuretanowy w wersji żołądkowo-dwunastniczej, z przewodnicą umożliwiającą łatwe założenie, ze znacznikiem RTG i podziałką, długości 120 cm. Zakończone oliwką z dwoma otworami bocznymi. Wolne od lateksu i DEHP. Końcówka ENFit. Rozmiary: 8 CH/120 cm 10 CH/120 cm 12 CH/120 cm

Odp.: Tak.

Pytanie nr 189 – dot. Pakietu nr 18, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu: Zestaw do długotrwałego żywienia dożołądkowego, zakładany metodą „push” jako wymiennik istniejącego zgłębnika (typu PEG, GastroTube lub Button), wykonany z silikonu, ze znacznikiem RTG. Port do napełniania balonu z zastawką antyrefluksową. Wolne od lateksu i DEHP. Rozmiar 15 CH, długość 13 cm, pojemność balonika 5-7,5 cm³?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 190 – dot. Pakietu nr 19, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie zestawu do podawania diet dojelitowych, uniwersalnego do opakowań typu worek lub butelka przez pompę Amika, długości 250 cm z komorą kroplową, zamykanym kranikiem do podawania leków oraz łącznikiem do zgłębników typu ENFit. Wolne od lateksu i DEHP?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 191 – dot. Pakietu nr 19

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 19 pomp Amika do żywienia dojelitowego, do stosowania w warunkach szpitalnych i domowych?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 192 – dot. Pakietu nr 19

W jakim terminie Zamawiający oczekuje udostępnienia pomp do podaży diet dojelitowych? Czy będzie przesłane odrębne zamówienie faxem lub e-mailem na dostawę pomp do podaży diet dojelitowych?

Odp.: Tak, natychmiast po podpisaniu umowy.

Pytanie nr 193 – dot. § 3 ust. 6 umowy

Wnosimy o zmianę zapisu § 3 ust. 6 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była zrealizowana minimum na poziomie 70 %. Zamawiający przed ogłoszeniem postępowania ma obowiązek prawidłowo oszacować wartość oraz ilość przedmiotu zamówienia. Skoro Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykorzystania przedmiotu umowy na poziomie minimum 25 %, oznacza to że nie dochowano należytej staranności podczas przygotowywania postępowania, a wymagane ilości poszczególnych produktów

lecniczych/wyrobów medycznych są mocno zawyżone.

Odp.: Zamawiający informuje, iż § 3 ust. 6 projektowanych postanowień umowy otrzymuje brzmienie”

„(...) Jednocześnie Strony zgodnie postanawiają, że świadczenie Wykonawcy zrealizowane zostanie na minimalnym poziomie wynoszącym 50 % wartości umowy, o której mowa w § 5 ust. 3.”

Pytanie nr 194 – dot. § 8 ust. 1 punkt 1.3 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie zmienia projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 195 – dot. § 8 ust. 1 punkt 1.1 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych dot. niedotrzymania przez Wykonawcę określonego terminu dostawy do 0,5 % wartości brutto niedostarczonej partii dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 196 – dot. § 8 ust. 1 punkt 1.2 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych zwłoki w wykonaniu obowiązków określonych w § 10 ust. 2 do 0,5 % wartości brutto niedostarczonej partii dostawy za każdy dzień zwłoki?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 197 – dot. § 9 ust. 1, 2 umowy

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odp.: Patrz odpowiedź na Pytanie nr 18.

Pytanie nr 198 – dot. Pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o sprostowanie, wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje:

„Zestaw do przetaczania leków światłoczułych bursztynowy kompatybilny z pompą Mindray

czy,

„Zestaw do przetaczania leków przezroczysty kompatybilny z pompą Mindray”.

Odp.: Zamawiający oczekuje zestawu do przetaczania leków światłoczułych kompatybilny

z pompą Mindray, który umożliwia kontrolę wizualną przetaczanych leków.

Pytanie nr 199 – dot. Pakietu nr 29, poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał zestawów do krwawego ciśnienia - Długość linii ciśnieniowych 122 cm, dł. przedłużacza 30 cm w komplecie z dodatkowymi koreczkami w kolorze żółtym jako prewencja kontaminacji,?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 200 – dot. Pakietu nr 29, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje Linia do pomiaru ciśnienia metoda krwawą z przetwornikiem i płuczką 3ml/h wyposażona w zestaw do bezpiecznego pobierania krwi / pojedyncza linia ze zintegrowaną strzykawką o pojemności 3ml w jednej linii?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 201 – dot. Pakietu nr 29, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zestawów do krwawego ciśnienia - w komplecie z dodatkowymi koreczkami w kolorze żółtym jako prewencja kontaminacji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 202 – dot. Pakietu nr 29

Prosimy o doprecyzowanie konkretnych modeli monitorów do doboru odpowiednich rodzajów kabli.

Odp.: Kabel typu Transpac do monitora Hewlett Packard oraz kabel do monitorów współpracujących z aparatami do krwawego pomiaru ciśnienia ze złączem telefonicznym.

Pytanie nr 203 – dot. § 9 ust. 2 umowy

Prosimy o wydłużenie czasu na wymianę wadliwego towaru w przypadku uznania reklamacji do 3 dni roboczych).

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie nr 18.

Pytanie nr 204 – dot. § 11 ust. 4 pkt. i) umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopisanie do w/w punktu zastrzeżenia o treści: „o maksymalnie 6 miesięcy”.

Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie nr 19.

Pytanie nr 205 – dot. SWZ

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35⁰C, igieł, cewników, zgłębników 5-37⁰C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40⁰C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i

transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odp.: Zamawiający wyraża nadzieję, że Dystrybutorzy działają zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 i towar przez nich dostarczany jest pełnowartościowy.

Pytanie nr 206 – dot. SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 207 – dot. SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 208 – dot. Pakietu nr 6, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny tylko z optycznym indykatorem?

Odp.: Nie.

Pytanie nr 209 – dot. Pakietu nr 6, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwa 0,07 ml?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 210 – dot. Pakietu nr 7, poz. 1-3

Czy Zamawiający ma na myśli rampy 3-drożne i rampy 5-drożne?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 211 – dot. Pakietu nr 7, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli „Imadło do rozdzielacza”? Czy to ma być uchwyt do ramp?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 212 – dot. Pakietu nr 10, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren Kehr wykonany z latexu naturalnego o długość ramion 16/38 cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 213 – dot. Pakietu nr 13, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli „mechanizm blokujący

umożliwiający przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki”?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 214 – dot. Pakietu nr 37, poz. 2, 4, 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli „wyprofilowanym zachyłkiem nosowym / sztywnym /”? Czy Zamawiający ma na myśli regulowany metalowy klip na nos?

Odp.: Maskę ma mieć wyprofilowany sztywny zachyłek nosowy, nie jest wymagany regulowany metalowy klip.

Pytanie nr 215 – dot. Pakietu nr 37, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 200cm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 216 – dot. Pakietu nr 37, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli „dwudrożny”?

Odp.: Cewnik z możliwością podawania tlenu przez nos

Pytanie nr 217 – dot. Pakietu nr 37, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pojemność 25ml?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 218 – dot. Pakietu nr 43, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane w opakowania po 80 szt. ?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 219 – dot. Pakietu nr 43, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści ostrza nr 10, 11, 12, 15, 20, 21, 22, 23, 24?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 220 – dot. Pakietu nr 43, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny mleczną?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 221 – dot. Pakietu nr 46, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą tj. 2ml/3ml, 5ml/6ml, 10ml/12ml, 20ml/24ml?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 222 – dot. Pakietu nr 46, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 223 – dot. Pakietu nr 46, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 224 – dot. Pakietu nr 46, poz. 6,7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z nakładaną igłą?

Odp.: W poz. 6 – nie, w poz. 7 – tak

Pytanie nr 225 – dot. Pakietu nr 46, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane w opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podanie ceny za opakowanie tj. 3 opakowania?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 226 – dot. Pakietu nr 46, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane w opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz podanie ceny za opakowanie tj. 320 opakowania?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 227 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły 0,45x13mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 228 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły 0,6x30mm?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 229 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1, 3

Czy Zamawiający wymaga aby igła była wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, ścięta dwupłaszczyznowo?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 230 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści przyrządy wykonane z medycznego PCV?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 231 – dot. Pakietu nr 48, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści dren wykonany z medycznego PCV, wolne od ftalanów?

Odp.: Tak.

Pytanie nr 232 – dot. Pakietu nr 42, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczeniu akcesoriów w pełni kompatybilnych z aparatem Airvo o poniższych parametrach: Układ do oddychania ogrzewanym powietrzem do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), służący do dostarczania nawilżonych i

podgrzanych gazów oddechowych. Dren posiada wbudowaną w ściankach podwójną spiralę grzejącą. Układ z wbudowanymi czujnikami temperatury i czujnikiem przepływu. Gładka powierzchnia wewnętrzna rury. Układ przeznaczony do użycia przy przepływach gazów medycznych od 2 do 60 l/min, w zależności od zastosowanego interfejsu. Kompatybilne przyłącza pacjenta: kaniula donosowa, bezpośrednie połączenie z rurką tracheostomijną, miękka silikonowa końcówka eliminuje konieczność zastosowania adapterów. Długość układu 180 cm, układ zawierający w komplecie komorę nawilżacza. Komora z automatycznym poborem wody, wyposażona w system podwójnego pływaka (podstawowy i dodatkowy) zabezpieczającego przed przelaniem wody. Zestaw: układ oddechowy i komora nawilżacza przeznaczone do stosowania przez 14 dni. Zestaw kompatybilny z nawilżaczem serii Airvo2. Na opakowaniu czytelna data produkcji, oraz czytelna data przydatności do użycia (min 24 mce). Na etykiecie czytelna waga zestawu (0,3 kg.).

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 233 – dot. Pakietu nr 42, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczeniu akcesoriów w pełni kompatybilnych z aparatem Airvo o poniższych parametrach: Kaniula donosowa do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), kaniula wyposażona w miękkie wąsy tlenowe, których konstrukcja zapewnia swobodny przepływ gazów medycznych. Wygodne i dobrze tolerowane silikonowe wąsy tlenowe sprawiają, że pacjent jest bardziej podatny na terapię. Miękkie i anatomicznie ukształtowane wąsy tlenowe dopasowują się do każdego pacjenta zapewniając maksymalną wygodę. Kaniula wyposażona w uniwersalną obrotową złączkę. Oznaczenie kaniul kolorami - szybka i łatwa identyfikacja rozmiaru. Kaniule posiadające rurki gładkościenne co zmniejsza ryzyka zagięcia rurki. Przepływ gazu w kaniulach jest praktycznie bezgłośny, co minimalizuje uciążliwość dla pacjenta. Kaniule wyposażone w dzielony (podwójny) pasek mocujący wokół głowy. Do kaniuli dołączony klips stabilizujący, zmniejszający ryzyko repozycji kaniuli. Wysokoprzepływową kaniulę nosową została opracowana dla szerokiego zakresu stężeń tlenu przy różnych prędkościach przepływu w optymalnych warunkach. Rozmiar S,M,L Uniwersalna kaniula kompatybilna z układami oddechowymi aparatów do terapii HFNC dostępnych na rynku: (urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz) Rozstaw widełek 5 mm - rozmiar S, Rozstaw widełek 6 mm - rozmiar M; Rozstaw widełek 7 mm- rozmiar L.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje jednocześnie, iż dokonuje modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 4 i 55.

W związku z powyższym Zamawiający w załączeniu przekazuje poprawiony formularz cenowy w tym zakresie.

Z poważaniem

p.o. Z-CY DYREKTORA
ds. Lecznictwa
SP ZOZ Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
Nr 4 w Bydgoszczy
dr n. med. Janusz Kuśmierz