



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 15.06.2020 r.

DZP – 15/2020

Wyjaśnienia treści SIWZ

do wszystkich zainteresowanych

**Dotyczy: postępowania 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:

1. Dotyczy treści SIWZ:

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy treści SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy treści SIWZ:

Uprzejmie prosimy o skrócenie terminu płatności z 60 dni na 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy treści SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz

żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Dotyczy Projektu Umowy § 7 ust. 1, ppkt.1.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości netto niedostarczonej partii dostawy licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Dotyczy Projektu Umowy § 7 ust. 1, ppkt.1.2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,1% wartości netto niedostarczonej partii dostawy, licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Dotyczy Projektu Umowy § 7 ust. 1, ppkt.1.3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5 % łącznej ceny brutto, o której mowa w § 5 ust. 3 Umowy za każdy przypadek naruszenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Dotyczy Projektu Umowy § 7 ust. 1, ppkt.1.4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 5 % wartości netto części zamówienia pozostałego do realizacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Dotyczy Pakietu nr 48:

Czy Zamawiający dopuści roztwór błękitu trypanu 0,06% pakowany w zbiorcze opakowanie zawierające 10 jednorazowych ampułkostrzykawkę o pojemności 0,75 ml każda? Jeśli tak, ile sztuk należy zaoferować?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, należy przeliczyć wg objętości w przetargu - 934 ampstrz. lub 94 op. a 10 ampstrz.

10. Dotyczy Pakietu nr 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu poz. 1, 3 i 5 do osobnego zadania?

Odpowiedź: Nie

11. Dotyczy Pakietu nr 30 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.

Odpowiedź: Tak

12. Dotyczy Pakietu nr 31:

Czy Zamawiający dopuści 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 poj. 600 ml (łącznie 1200 ml),
- dwa dreny typu Redon z trokarami.

Odpowiedź: Tak

13. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł do nakłuć lędźwiowych 1,3x88mm(G18) w miejsce igieł 1,2x88-90. Pozostałe parametry bez zmian. Igły 1,3x88 mieszczą się w granicach normy ISO, przewidującej parametry igieł w rozmiarze 18G, dlatego nieuprawnione jest ograniczanie wymogu SIWZ do jednej, konkretnej średnicy zewnętrznej igły, w sytuacji, gdy dla danego rozmiaru wskazywanego w G, równoważne jest kilka wymiarów.

Odpowiedź: Tak

14. Dotyczy Pakietu nr 53 poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika na odpady medyczne 2 litrowego z dwustopniowym wieczkiem otworu wrzutowego umożliwiające zamknięcie pojemnika chwilowo i następnie na stałe.

Odpowiedź: Tak

15. Dotyczy Pakietu nr 53 poz. 4:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika na odpady medyczne 3,5 litrowego o wysokości 28,5 cm, z otworem wrzutowym, z dwustopniowym wieczkiem otworu wrzutowego umożliwiające zamknięcie pojemnika chwilowo i następnie na stałe.

Odpowiedź: Tak

16. Dotyczy Pakietu nr 53 poz. 5:

Proszę o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne 1 litrowego z otworem wrzutowym, z dwustopniowym wieczkiem otworu wrzutowego umożliwiające zamknięcie pojemnika chwilowo i następnie na stałe.

Odpowiedź: Tak

17. Dotyczy treści SIWZ:

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zgodnie z opinią UZP Zamawiający przyjmie w/w oświadczenie złożone wraz z ofertą, jednakże jakakolwiek zmiana sytuacji Wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodował aktualizacji takiego oświadczenia po stronie Wykonawcy.

18. Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 4 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

19. Dotyczy Pakietu nr 41 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych (dla jednego pacjenta) o potwierdzonym czasie stosowania do 72 godzin– o poniższym składzie:

cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka z otworem końcowym bez żadnych ostrych krawędzi), termoplastyczny, miękki i jednocześnie wytrzymały o sztywności zapewniającej efektywne odsysanie i komfort pacjenta, z dwoma otworami po przeciwległych stronach, z niebieskim znacznikiem na 5 cm pozwalającym na właściwe jego umiejscowienie podczas przepłukiwania; oznaczenie rozmiaru cewnika na uchwycie z suwakiem zaworu sterującego ssaniem; cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 2 cm; kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komorze płuczącej); suwak zaworu sterującego siłą ssania z obrotową blokadą przypadkowego użycia, pozwalający na precyzyjne odsysanie (maksymalna siła ssania przy całkowitym odciągnięciu suwaka); wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru. W zestawie: łącznik obrotowy, rozciągliwa martwa przestrzeń, zamykany port do podawania leków wziewnych w aeroślu (port MDI) nakładany bezpośrednio na łącznik „T” podłączany do rurki pacjenta, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Sterylny, nie zawiera lateksu.

Rozmiary cewnika: 10, 12, 14, 16 CH, o długości 57 cm do rurek intubacyjnych.

Odpowiedź: Zestaw do zamkniętego odsysania z dróg oddechowych, powinien posiadać możliwość wykonania bronchoskopii, dedykowany port. Powinien być także dostępny rozmiarach (długość) do odsysania przez rurkę intubacyjną i tracheostomijną.

20. Dotyczy Pakietu nr 48:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie błękitu trypanu w opakowaniach zawierających 10 szt. fiolek po 1 ml.

Odpowiedź: Tak

21. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

22. Dotyczy Pakietu nr 31:

Czy Zamawiający dopuści zestaw wyposażony w dwa dreny typu Redon 16 CH z trokarami; zestaw spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Tak

23. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego 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.

Odpowiedź: Tak

24. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1:

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

Odpowiedź: Nie

25. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego 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.

Odpowiedź: Tak

26. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 2:

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

Odpowiedź: Tak

27. Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 3:

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

Odpowiedź: Tak

28. Dotyczy 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?

Odpowiedź: Tak

29. Dotyczy Projekt Umowy §2 ust. 2:

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji, którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

30. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 1:

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

Odpowiedź: Tak

31. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 2:

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 zglębniaka na zdjęciu RTG?

Odpowiedź: Tak

32. Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w opakowaniu 4 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

33. Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

34. Dotyczy Pakietu nr 29 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby każdy wkład posiadał w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

Odpowiedź: Tak

35. Dotyczy Pakietu nr 51:

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej dublując pozycje z pakietu numer 29, jeśli nie to czy Zamawiający w pozycji nr 3 dopuści proszek żelujący w opakowaniu 4 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pakiet nr 51 został omyłkowo zdublowany.

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

36. Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 17.

37. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika do długotrwałego żywienia dojelitowego zakładanego metodą przezskórnej endoskopowej gastrostomii, z linią RTG, wykonanego z silikonu, w rozmiarach 14-20FR

Odpowiedź: Tak

38. Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika do żywienia wykonanego z PUR, z linią RTG, w rozmiarach 8, 10, 12FR o długości 125cm

Odpowiedź: Tak

39. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji opłucnej z trzema igłami o wymaganych parametrach 14,16,18G o długości 80mm?

Odpowiedź: Tak

40. Dotyczy Pakietu nr 12:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu klatki piersiowej równoważny?

Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej z wyeliminowaną przestrzenią martwą - pracujący w pozycji pionowej oraz leżącej (istotne między innymi podczas

transportu) Zestaw może być podłączony pacjentowi natychmiast po wyjęciu z opakowania bez żadnych czynności wstępnych – bez wypełniania jakichkolwiek komór płynem

- komora kolekcyjna o pojemności 1000 ml (wersja pediatryczna 400 ml) z podziałką co 10ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości
- komora kolekcyjna z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka
- płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H₂O
- wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania
- sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze
- wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego
- automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej
- podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim
- kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc
- posiadający bezigłowy port do pobierania próbek
- wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak do transportu a także zaczep mocujący do ubrania pacjenta
- opcjonalnie kompatybilny worek na treść o poj. 1000 ml - wyposażony w korek zamykający

Odpowiedź: Tak

41. Dotyczy Pakietu nr 29 i 51:

Czy Zamawiający oczekuje wkłady do pojemników do odsysania w identycznej ilości, czy są zdublowane?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 35.

42. Dotyczy zapisów SIWZ:

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 17.

43. Dotyczy treści SIWZ:

Wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

44. Dotyczy Projektu Umowy § 3 pkt. 2:

Wnosimy o wykreślenie w/w zapisu ze wzoru umowy i zastąpienie go ust. o niżej podanej treści:
Brak zapłaty w terminie nie skutkuje przerwaniem dostaw o ile termin zapłaty nie przekroczy 30 dni ponad ustalony termin.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

45. Dotyczy Projektu Umowy § 9 pkt. 1:

Wnosimy o modyfikację w/w paragrafu wzoru umowy na: „W przypadku 3- krotnego kolejnego niezrealizowania lub nienależytego wykonania postanowień umowy, Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym z winy Wykonawcy, obciążając go karą, o której mowa w § 7 ust. 1.3 niniejszej umowy po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zobowiązania”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

46. Dotyczy Pakietu nr 25 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.?

Odpowiedź: Tak

47. Dotyczy Pakietu nr 25 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.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

48. Dotyczy Pakietu nr 25 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

49. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 4:

Czy 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?

Odpowiedź: Tak

50. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 5:

Czy 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?

Odpowiedź: Tak

51. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 6:

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

Odpowiedź: Tak

52. Dotyczy Pakietu nr 25 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.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

53. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 8:

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

Odpowiedź: Tak

54. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 9:

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

Odpowiedź: Tak

55. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 10:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

56. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 11:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

57. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 14:

Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą o długości 55 cm?

Odpowiedź: Tak

58. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3ml?

Odpowiedź: Tak

59. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 11:

Czy Zamawiający dopuści zestaw z aparatem infuzyjnym posiadający skalę w kształcie beczułki?

Odpowiedź: Nie

60. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pompy infuzyjnej wolny od PCV w kolorze niebieskim, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak

61. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy, sterylny zawór o przestrzeni martwej 0,09ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak

62. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 8-11:

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego zadania?

Odpowiedź: Nie

63. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1, 2:

Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe które można wielokrotnie sterylizować?

Odpowiedź: Tak

64. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1:

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

Odpowiedź: Tak

65. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe o śr. wew. 8mm, śr. zew. 12mm?

Odpowiedź: Tak

66. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1, 2:

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

Odpowiedź: Nie

67. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe w rozmiarach: 24F, 26F, 27F, 30F, 33F, 36F, 39F?

Odpowiedź: Tak

68. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści sondę do karmienia z 2 otworami bocznymi, posiadającą znaczniki głębokości?

Odpowiedź: Tak

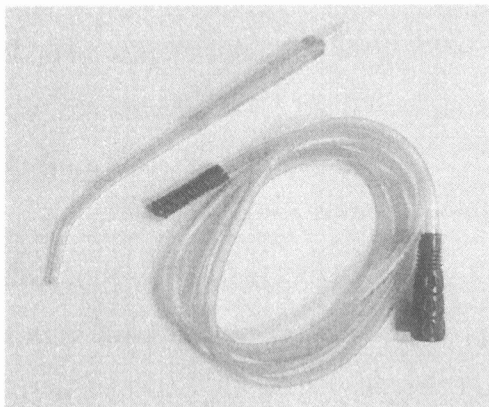
69. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 10:

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego zadania?

Odpowiedź: Nie

70. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 2, 6:

Czy Zamawiający dopuści końcówki podwójnie zagięte?



Odpowiedź: Tak

71. Dotyczy Pakietu nr 20 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści lusterka laryngologiczne o średnicy 19mm?

Odpowiedź: Tak

72. Dotyczy Pakietu nr 20 poz. 5:

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego zadania?

Odpowiedź: Nie

73. Dotyczy Pakietu nr 31 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 kroplową oraz drenem o długości 150 cm z zakończeniem luer-lock oraz precyzyjnym zaciskiem rolkowym z zaczepem na dren. Sterylny, podwójnie pakowany?

Odpowiedź: Tak

74. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z końcówką Tiemanna lateksowe pokryte silikonem, balon 5-10ml lub 30ml, długość 40cm?

Odpowiedź: Tak

75. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 10-11:

Czy Zamawiający dopuści cewniki Dufoura 3 drożne 100% silikon, Ch20 balon 50-80ml, Ch22, 24 balon 80-100ml?

Odpowiedź: Tak

76. Dotyczy Pakietu nr 37 poz. 2,3:

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe zestawie 2 dysze – biała, która umożliwia wybór średnich stężeń przepływu (35%,40% i 50%) oraz zielona, która umożliwia ustawienie niskich stężeń(24%, 26%, 28%, 30%)?

Odpowiedź: Tak

77. Dotyczy Pakietu nr 37 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści nebulizator dla dorosłych + ustnik prosty?

Odpowiedź: Nie

78. Dotyczy Pakietu nr 37 poz. 10:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaproponowania pojemnika stojącego.

79. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej

ilości?

Odpowiedź: Tak

80. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 4:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy należy podać wycenę osłonki za sztukę, czy za opakowanie a'2 szt?

Odpowiedź: Należy wycenić op. a 2 szt. – 1200 op.

81. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 18:

Czy Zamawiający dopuści żel do USG 20g z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu do USG a 30g w ilości - 20 szt.

82. Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z niezintegrowaną igłą?

Odpowiedź: Nie

83. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1, 2:

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

Odpowiedź: Tak

84. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez pochewki w opakowaniu papier- folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd bez pochewki, jednocześnie oczekuje przyrządu z możliwością zabezpieczenia kolca igły biorczej do podaży leków.

85. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 9:

Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

86. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 9:

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

Odpowiedź: Tak

87. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 15-16:

Czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

88. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 16:

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

Odpowiedź: Tak

89. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 1, 14-17:

Czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

90. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak

91. Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 5:

Czy zamawiający wydzieli poz.5 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

92. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1:

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

93. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1:

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

Odpowiedź: Tak

94. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1, 3:

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

Odpowiedź: Poz. 1 – tak, poz. 3 – tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w opisie.

95. Dotyczy Pakietu nr 46 poz.1-3:

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

Odpowiedź: Tak

96. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1, 3:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kolec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Tak

97. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1-3:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

98. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1-3:

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak

99. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 μ m, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Tak

100. Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 2:

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH o parametrach: Zestaw do nefrostomii 8 i 10Ch z rozszerzadłami 12 i 14Ch z elementami zestawu

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
- Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- 2-częściowe rozszerzadło, otwór centralny, dł. ok. 175 mm, z rozrywalną koszulką, widoczne w rtg
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, przedłużacz do cewnika typu pigtail z pionowym rozcięciem i łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
- Sterylne, do jednorazowego użytku

•Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź: Nie

101. Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 1:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 33 pozycję 1?

Odpowiedź: Nie

102. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH o parametrach: Cewnik moczowodowy typ Pigtail, śródoperacyjny (oba końce zamknięte) zestaw Ch 6 dł. 24cm, 26 cm, 28 cm?

Odpowiedź: Pakiet nr 34 poz. 3 - Tak.

103. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH o parametrach: Zestaw do nefrostomii 8 i 10Ch z rozszerzadłami 12 i 14Ch z elementami zestawu:

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
- Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- 2-częściowe rozszerzadło, otwór centralny, dł. ok. 175 mm, z rozrywalną koszulką, widoczne w rtg
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, przedłużacz do cewnika typu pigtail z pionowym rozcięciem i łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
- Sterylny, do jednorazowego użytku
- Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź: Nie

104. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH o parametrach: Prowadnica do URS stalowa, pokryta PTFE. Zakończenie proste, giętkie 0,028'', 0,035'' lub 0,038'' dł. 120 cm ze stałym rdzeniem?

Odpowiedź: Tak

105. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH o parametrach: Prowadnica do URS, z nitinolu z powłoką hydrofilną. Zakończenie proste, giętkie 0,035'', 0,038'' dł. 150 cm ze stałym rdzeniem?

Odpowiedź: Tak

106. Dotyczy Pakietu nr 39:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowany znacznik tkankowy miał trwałą widoczność w RTG i MRI oraz okresową widoczność w USG przez okres ok. 12 miesięcy oraz był dostępny w trzech różnych kształtach.

Odpowiedź: Tak

107. Dotyczy Projektu Umowy § 6 pkt. 3:

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zapis § 6 ust. 3 otrzymuje brzmienie: „Za nieterminowe regulowanie należności Wykonawca może naliczyć odsetki ustawowe za opóźnienie zgodnie z ustawą dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych.”

108. Dotyczy Projektu Umowy § 7 ust. 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

1.1. w przypadku niezrealizowania w terminie określonym w § 3 ust. 3 dostawy częściowej karę umowną w wysokości 0,3 % wartości brutto niedostarczonej partii dostawy licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez

Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii dostawy,

1.2. w przypadku opóźnienia w wykonaniu obowiązków określonych w § 8 ust. 2 karę w wysokości 0,3 % wartości brutto niedostarczonej partii dostawy, licząc za każdy dzień opóźnienia do dnia zrealizowania dostawy lub odstąpienia od umowy przez

Zamawiającego na podstawie § 9 ust. 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii dostawy,

1.3. w przypadku naruszenia obowiązku określonego w 10 ust. 5, § 10 ust. 6 lub § 10 ust. 7 w wysokości 10 % niezrealizowanej części ceny brutto, o której mowa w § 5 ust. 3 Umowy za każdy przypadek naruszenia.

1.4. w przypadku o którym mowa w § 9 ust. 1 umowy karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto części zamówienia pozostałego do realizacji.

Odpowiedź: Nie

109. Dotyczy Projektu Umowy § 3 ust. 5:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie w/w zapisu z projektu umowy.

Odpowiedź: Nie

110. Dotyczy Projektu Umowy § 8 ust. 2:

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zapis § 8 ust. 2 projektu umowy otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca w ciągu 3 dni roboczych od uznania reklamacji jest zobowiązany do wykonania dostawy zgodnie z zamówieniem.”

111. Dotyczy Projektu Umowy § 10 ust. 1.2 h:

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

Odpowiedź: Nie

112. Dotyczy Projektu Umowy:

Wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Nie

113. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękocyści, gdzie zasilanie znajduje się w rękocyści a podwójne oświetlenie UV LED w łyżce?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

114. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kołdry grzewczej na całe ciało o rozmiarze 210 x 120 cm, wykonanej z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu, materiał radioprzezierny i perforowany umożliwiający równomierny przepływ powietrza, odporny na rozdarcie, przebicie i zamoczenie?

Odpowiedź: Dopuszcza

115. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 2:

Czy Zamawiający oczekuje masek z otwartym kołnierzem, bez możliwości regulacji ciśnienia, kolor kołnierza oznacza rozmiar?

Odpowiedź: Nie

116. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 2:

Czy Zamawiający oczekuje masek z miękkim pompowanym kołnierzem, z możliwością regulacji ciśnienia, rozmiar oznaczony pierścieniem?

Odpowiedź: Tak

117. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 1:

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

Odpowiedź: Tak

118. Dotyczy Pakietu nr 44 poz.1:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rozmiary pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak

119. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rozmiary pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak

120. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rozmiary pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak

121. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie koreczków w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100 sztuk?

Odpowiedź: Tak

122. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 11:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu z regulatorem w kształcie beczułki, dwie skale: regulacja dla płynów o różnej gęstości: 1 zakres 5-250 ml/h 10 %, 2 zakres 5-200 ml/h 40% bez zastawki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

123. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1-11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

124. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 7:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie system bezigłowego o przestrzeni martwej <10ml użytkowanie prze 7 dni?

Odpowiedź: Nie

125. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 8:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie system bezigłowy trójdrożny z portami długość zestawu ok 9,5 cm z 3 zaciskami, szybkość przepływu 145ml/min możliwość używania przez minimum 7 dni, odporny na dezynfekcje?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

126. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1-8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

127. Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 1-4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek z rozszerzeniem skali o 20%

Odpowiedź: Tak

128. Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z kontrastującym tłokiem w kolorze innym niż biały/mleczny?

Odpowiedź: Dopuszcza

129. Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowym asortymentowym strzykawek pakowanych po 80 sztuk?

Odpowiedź: Tak

130. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 1-2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie

131. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga koreczków jednofunkcyjnych z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Dopuszcza

132. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowo asortymentowym koreczków pakowanych po 100 sztuk?

Odpowiedź: Tak

133. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli w rozmiarach?

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
17 G	1,50 x 45	130
18 G	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

134. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli w rozmiarach?

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

135. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli w rozmiarach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

136. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu w opakowaniu typu folia?

Odpowiedź: Nie

137. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie przyrządu z ftalanami?

Odpowiedź: Nie

138. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1-3:

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

Odpowiedź: Dopuszcza

139. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1, 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania z igła ścięta stożkowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igłę ściętą trójplaszczynowo.

140. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 3:

Czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga, aby zacisk rolkowy wyposażony był w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, a nie żeby igła była wciskana w miejsce wlotu lub wylotu drenu?

Odpowiedź: Tak

141. Dotyczy Projektu Umowy § 3 ust. 3:

Wykonawca wnosi o wydłużenie terminu częściowego realizacji wskazanego w §3 ust 3 wzoru Umowy dla pakietu 49 z 2 do 5 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

142. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1, 2:

Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga by zaoferowane strzykawki były skalibrowane z pompami B.Braun i wymienione z numeru katalogowego w instrukcji obsługi urządzeń. Tylko skalibrowane strzykawki gwarantują dokładną i bezpieczną podaż leków przy użyciu pomp. Pojęcie „kompatybilne” nie jest precyzyjne.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane strzykawki były wymienione z numeru katalogowego i dopuszczone w instrukcji użytkowania pompy.

143. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1-6:

Czy Zamawiający wymaga by strzykawki były wykonane z materiałów umożliwiających przygotowanie i podaż leków cytotoksycznych z odpowiednim potwierdzeniem producenta?

Odpowiedź: Tak

144. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3-5, 7-8:

Czy Zamawiający wymaga by dreny do pomp z pozycji od 3 do 5, oraz dreny do podaży cytostatyków z pozycji 7 i 8, posiadały, silikonowy odcinek do pomp z odpowiednim wzorem sygnalizujący przekręcenie drenu w urządzeniu? Takie zabezpieczenie znajduje się w drenach gwarantujących bezpieczną podaż leków

Odpowiedź: Dopuszcza

145. Dotyczy Pakietu nr 5:

Ze względu na zwiększenie konkurencyjności uprzejmie prosimy o dopuszczenie i przyznanie tej samej punktacji następującym cechom produktów:

1. System infuzyjny o objętości nominalnej, 270 ml (z możliwością wypełnienia 240 ml) a max 295 ml oraz o nominalnej prędkości przepływu 5ml/h. System zapewnia dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 15% nominalnego czasu wlewu.
2. Zbiornik elastomerowy wykonany z silikonu, znacząco zmniejszający siłę potrzebną do wypełnienia pompy.
3. System wyposażony w filtr cząstek stałych. w końcowej części drenu, zatrzymujący zanieczyszczenia cząsteczkowe oraz znacząco ułatwiający odpowietrzenie systemu
4. Pokrowiec uniemożliwiający przechodzenie promieniowania UV.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

146. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 5, 7, 8, 9:

Czy zamawiający wyłączy i utworzy z nich osobny pakiet lub umożliwi składanie ofert na pozycje w obrębie tego pakietu?

Odpowiedź: Nie

147. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 8:

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 29 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność

1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: Tak

148. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 9:

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 34 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: Tak

149. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 1:

Czy zamawiający dopuści łyżki wykonane z abs, o długości 160mm, szerokości końcówki 18mm, szerokości w najszerszym miejscu 28mm, wysokości końcówki bez elementu mocującego (mierzona na samym końcu od tyłu łyżki ponad elementem do mocowania) – 15mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

150. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści rękojeść radełkowaną z łyżką dostępną w rozmiarach 0, 1, 2, 3 i 4, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

151. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 3, 4:

Czy zamawiający wyłączy z pakietu i utworzy z nich osobny pakiet lub umożliwi składanie ofert w obrębie tego pakietu na pozycje?

Odpowiedź: Nie

152. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 8:

Czy zamawiający dopuści zgłębnik o dł. 120cm?

Odpowiedź: Tak

153. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 9:

Czy zamawiający dopuści kankę o dł. 40cm?

Odpowiedź: Tak

154. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 17:

Czy zamawiający dopuści przezroczysta torbę na wymiociny z systemem „twist&lock” (przekręć i zamknij)?

Odpowiedź: Tak

155. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 17:

Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

Odpowiedź: Dopuszcza

156. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 18:

Czy zamawiający dopuści żel w saszetkach 20g?

Odpowiedź: Tak

157. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 2, 3:

Czy zamawiający wyłączy i utworzy z nich osobny pakiet lub umożliwi składanie ofert w obrębie tego pakietu na pozycje?

Odpowiedź: Nie

158. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści resuscytator z zastawką peep dołączoną osobno?

Odpowiedź: Nie

159. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści resuscytator 1650 ml, z rezerwuarem 2500ml?

Odpowiedź: Tak

160. Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści resuscytator z 1 maską w zestawie w rozmiarze 4 lub z drugą w rozmiarze 5 dołączaną osobno?

Odpowiedź: Nie

161. Dotyczy Pakietu nr 52 poz. 8:

Czy zamawiający wyłączy i utworzy z niej osobny pakiet lub umożliwi składanie ofert w obrębie tego pakietu na pozycje?

Odpowiedź: Nie

162. Dotyczy Pakietu nr 52 poz. 8:

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny?

Odpowiedź: Nie

163. Dotyczy Pakietu nr 21:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja umożliwi okresową weryfikację na szczelbu urzędowym materiałów informacyjnych dostarczanych wraz z paskami testowymi, co zapobiega umieszczaniu danych niespójnych i wewnętrznie sprzecznych, dezorientujących użytkownika (tj. na przykład różne warunki przechowywania opisane w instrukcji i na opakowaniu pasków).

Odpowiedź: Nie

164. Dotyczy Pakietu nr 21:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

165. Dotyczy Pakietu nr 21:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu wynoszącym min. 20-60%? Informujemy, że węższe zakresy HCT, tj. np. 35-60% mogą spowodować uzyskanie zafalszowanych wyników pomiarów u takich pacjentów jak kobiety w ciąży, niemowlęta, czy dzieci poniżej 6. r.ż., gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u tych pacjentów mogą być niższe niż 35%.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

166. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1-3:

Prosimy Zamawiającego o podanie modeli pomp infuzyjnych B.Braun, z którymi mają być kompatybilne strzykawki z poz. 1-3 pakietu 1.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawek kompatybilnych z pompami typu: Perfuzor Compact oraz Perfuzor Space firmy BBraun.

167. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3ml białej 3 elementowej, typu Luer-Lock.

Odpowiedź: Tak

168. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 25mm, z otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego, sterylizacja tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Nie

169. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 11:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu. Długość zestawu 210 cm. Aparat wyposażony w filtr p/bakteryjny 1um w odpowietrzniku oraz dodatkowy filtr cząstkowy w komorze kroplowej. Regulator prędkości infuzji na stałe połączony z drenem, gwarantujący stały niezmienny w czasie przepływ płynów, oraz powtarzalność ustaleń po wznowieniu przepływu. Regulator przepływu od 0-250 ml/h (możliwość precyzyjnej regulacji podawanego płynu przez regulator (z podziałką w skali co 5ml/h do 30 ml/h). Dodatkowo port igłowy do podawanie leków typu Y konektor wbudowany w linię. Zacisk typu Roberts do przerw infuzji. Zestaw sterylny - bez flatanów i

lateksu.

Odpowiedź: Nie

170. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 10:

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 10 z pakietu 2.

Odpowiedź: Nie

171. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego 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. Nominalny czas infuzji: 10ml/godz. Nominalna objętość: 275ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

172. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z czterema zaciskami zatrzaskowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji. 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. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

Odpowiedź: Dopuszcza

173. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 8:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

174. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheotomijnej do laryngektomii bez mankietu z kaniulą wewnętrzną wielorazowego użytku rozmiar roz. 8, Ø wew. 9,5 mm, Ø zew. 12,2 mm dł 51mm oraz roz. 10, Ø wew. 11,5 mm, Ø zew. 14,3 dł. 55 mm I.D.

Odpowiedź: Tak

175. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje łącznik rozciągliwy czy o stałej długości? Czy łącznik ma być, sterylny, bezlateksowy, z PCV, bez DEHP, bez BPA?

Odpowiedź: Rozciągliwy, Sterylny bez ftalanów.

176. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i

wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V_t 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Tak

177. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtr o wyłącznym typie filtracji mechanicznej, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,9999\%$, \geq p/wirusowej 99,9999%, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 99,747\%$, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV, przestrzeń martwa: 66 ml, opory przepływu 1,9 cm H₂O przy 60 l/min (0,8 cm H₂O przy 30 l/min), filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 21 mg H₂O przy VT=500 ml, utrata wilgotności 15 mg H₂O przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, objętość oddechowa V_t 200-1500 ml, waga 39 g, ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, prostokątny.

Odpowiedź: Dopuszcza

178. Dotyczy Pakietu nr 37 poz. 14:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie cewnik do podawania tlenu przez nos jednorazowego użytku, z miękkiego, przezroczystego PVC, część donosowa prosta, rozpraszająca tlen równomiernie, anatomiczna końcówka do nosa z miękkiego materiału eliminującego podrażnienia śluzówki, dren o przekroju gwiazdkowym na całej długości łącznie z częścią opasającą głowę, długość drenu 2.1m, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu.

Odpowiedź: Nie.

179. Dotyczy Pakietu nr 32 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

180. Dotyczy Pakietu nr 32 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

181. Dotyczy Pakietu nr 32 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

182. Dotyczy Pakietu nr 32 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).

Odpowiedź: Dopuszcza

183. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 10-11:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

184. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 10-11:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

185. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 10-11:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

186. Dotyczy Pakietu nr 32 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

187. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 14:

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie, co pozwoli na złożenie ważnej konkurencyjnie oferty szerszemu gronu wykonawców.

Odpowiedź: Nie

188. Dotyczy Pakietu nr 33 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

Odpowiedź: Tak

189. Dotyczy Pakietu nr 33 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 zmiękczonej 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.

Odpowiedź: Tak

190. Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1cm i posiadać linię pozycjonującą ułatwiającą zakładanie w trakcie zabiegów otwartych – tak jak w obecnie stosowanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak

191. Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 3:

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

Odpowiedź: Tak

192. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

193. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii z cewnikiem typu foley z integrowanym balonem, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

194. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

195. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewnik wykonany był z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu, taki jak obecnie stosowany.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

196. Dotyczy Pakietu nr 34 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnicy do URS stalowej, pokrytej PTFE, zakończenie proste, giętkie, 0,035" dł. 150cm, ze stałym rdzeniem.

Odpowiedź: Nie

197. Dotyczy 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, tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź: Tak

198. Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 3:

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestaw do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego ma posiadać dren wyskalowany w milimetrach słupa rtęci, zabezpieczonym filtrem p/bakteryjnym?

Odpowiedź: Tak

199. Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 4:

Czy zamawiający oczekuje na wejściu do komory pomiarowej dren zabezpieczony spiralą antyzagłociową na odcinku min. 5 cm, która zapobiega zamknięciu światła drenu?

Odpowiedź: Dopuszcza

200. Dotyczy Pakietu nr 35 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy komora pomiarowa 500 ml powinna być wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczną komorę precyzyjnego pomiaru wyskalowaną linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml.

Odpowiedź: Dopuszcza

201. Dotyczy Pakietu nr 37 poz. 14:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie cewnik do podawania tlenu przez nos jednorazowego użytku, z miękkiego, przezroczystego PVC, część donosowa prosta, rozpraszająca tlen równomiernie, anatomiczna końcówka do nosa z miękkiego materiału eliminującego

podrażnienia śluzówki, dren o przekroju gwiazdkowym na całej długości łącznie z częścią opasającą głowę, długość drenu 2.1m, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu.

Odpowiedź: Nie

202. Dotyczy Pakietu nr 43 poz. 1-4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek bez poszerzonej skali. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Nie

203. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły jednorazowego użytku 0,45x12,5mm.

Odpowiedź: Tak

204. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul w 20 G w 1 rozmiarze 1,1 x 32 mm.

Odpowiedź: Nie

205. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z PTFE bez pasków RTG i poniższych rozmiarach . pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

- 0,8 x 25 mm (22G) – przepływ min. 31 ml/min
- 1,0 x 32 mm (20G) – przepływ min. 54 ml/min
- 1,3 x 32 mm oraz 1,3 x 45 mm (18G) – przepływ 80 ml/min
- 1,5 x 45 mm (17G) – przepływ min. 125 ml/min

Odpowiedź: Nie

206. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 1,5 x 45 mm o minimalnym przepływie 128 ml/min.

Odpowiedź: Nie

207. Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 2, 3:

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 19 poz. 2 i 3?

Odpowiedź: Nie.

208. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:

Czy wymagają Państwo:

a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

209. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

210. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi, co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź: Dopuszcza.

211. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź: Dopuszcza.

212. Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1:

Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

Odpowiedź: Dopuszcza.

213. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1:

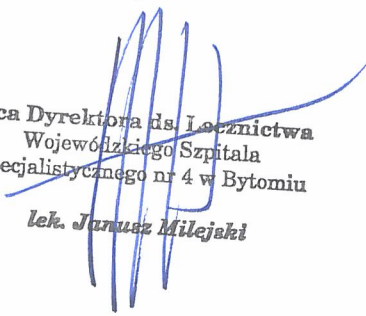
Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bezlateksowy, wolny od ftalanów, z medycznego PVC, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, zamykany klapką, z filtrem cząsteczkowym 15µm, dren o długości 15cm z zakończeniem Luer-Lock, kolec ścięty trójplaszczynowo w celu łatwiejszego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

Odpowiedź: Tak, w opakowaniu typu blister.

Zamawiający informuje jednocześnie, iż dokonuje modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 37, poz. 2, 4, 12.

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

Z poważaniem


**Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala
Specjalistycznego nr 4 w Bytomiu
Lek. Janusz Milejski**