

Kraków, dn.20.01.2023 r.

NR POSTĘPOWANIA: DZP.271-45/22

Postępowanie pn. „Sukcesywna dostawa medycznego sprzętu jednorazowego użytku”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA_3 ORAZ MODYFIKACJA TREŚCI SWZ_4

I.

Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. św. Ludwika w Krakowie działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t.j.) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

I.

Pakiet 17 pozycja 5

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycji 5 dopuści sterylny, z kontrolą siły odsysania. sterylny pojemnik na wydzielinę o pojemności 40 ml (skalowany co 1 ml od 5 do 40ml). W nakrętce pojemnika zintegrowane dwa wejścia. Jedno dzięki zgodności drenu z wszystkimi cewnikami do odsysania pojemnik zyskuje uniwersalność, drugi lejkowaty umożliwi podłączenie do źródła ssania . W zestawie dodatkowa nakrętka do zabezpieczenia pojemnika, oraz naklejka umożliwiająca identyfikację pojemnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 17 w pozycji 5 dopuści sterylny pojemnik na wydzielinę o pojemności 10 ml (skalowany co 0.5 ml do 2ml do 10ml). W nakrętce pojemnika zintegrowane dwa dreny. Jeden zakończony końcówką lejkowatą, drugi łącznikiem z kontrolą siły ssania. W zestawie dodatkowa nakrętka do zabezpieczenia pojemnika, oraz naklejka umożliwiająca identyfikację pojemnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

II.

Pakiet 11 pozycja 3

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli:

Kaniuła dożylna bez portu bocznego dla noworodków i dzieci, rozmiar kaniuli Gauge 26G Długość (mm)19 Średnica cewnika zew (mm) 0,6 Kolor fioletowy 13 ml/min, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska. W związku z tym Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ w zakresie pakietu nr 11 w poz. 3 i nadaje mu brzmienie jak w załączniku do niniejszego pisma.

Pakiet 11 pozycja 4

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli:

Kaniuła dożylna bez portu bocznego dla noworodków i dzieci, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ w zakresie pakietu nr 11 w poz. 4 i nadaje mu brzmienie jak w załączniku do niniejszego pisma.

Pakiet 11 pozycja 7

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli:

Rozmiar kaniuli Gauge 17G Długość (mm) 45 Średnica cewnika zew (mm) 1,4 Kolor Biały infuzja płynu 125 /min?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ w zakresie pakietu nr 11 w poz. 7 i nadaje mu brzmienie jak w załączniku do niniejszego pisma.

III.

Pakiet 1 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia bez nazwy producenta fabrycznie umieszczonej na cewniku, a tylko na opakowaniu pojedynczej sztuki. Nazwa producenta na cewniku nie ma żadnego wpływu na jakość użytkowania produktu?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 2 poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych bez nazwy producenta na łączniku. Nazwa producenta na łączniku nie ma żadnego wpływu na jakość użytkowania produktu?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 3 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik foleya jak poniżej

- Silikonowa powłoka stanowi barierę pomiędzy lateksową powierzchnią cewnika, a cewką moczową pacjenta, zwiększając stopień zgodności biologicznej
- Duże otwory drenażowe i duże światło przewodu cewnika ułatwiają przepływ moczu
- Gruby lejek zapobiega zapadaniu się przy irygacji
- Wzmocniona końcówka
- Mocne symetryczne baloniki zapobiegają wypadnięciu cewnika
- Przeznaczony do krótkotrwałego użytku
- Wyposażony w zastawkę lateksową
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Sterylny, pakowany podwójnie folia/folia-papier

Cewnik foleya występuje w rozmiarach:

- od CH 6 z przewodnicą rozmiar balonu 3 ml długość 270 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 3 poz. 1-67

Czy Zamawiający dopuści cewniki foleya sterylizowane tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 4 poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton jak poniżej

- wykonane z PCW
- powierzchnia satynowa („zmrożona”)
- jednorazowego użytku
- jałowa, sterylizowane tlenkiem etylenu
- pakowane – opakowanie foliowe
- kolor konektora oznaczający kod średnicy cewnika

Cewnik Nelaton występuje w rozmiarach:

od CH 6 do CH 24 długość 400 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści produkty sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7 poz. 4

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi przeznaczony jest do prowadzenia przetoczeń metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzyw i miękkich worków – uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza
- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa
- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- zaciskacz z miejscem na kolec oraz uchwytem na dren
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany EO
- opakowanie jednostkowe typu blister

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę j.u. 0,33x12mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 9 po. 10

Czy Zamawiający dopuści jak poniżej :

- specjalna konstrukcja oraz szlif ołówkowy z otworem bocznym
- przeznaczone do pobierania i rozpuszczania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- ołówkowa konstrukcja igły zapobiega wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku
- wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- sterylizowane tlenkiem etylenu, nietoksyczne, wolne od pirogeny i bezlateksowe
- opakowanie 100 szt.

Rozmiary:

1,2x30 nr katalogowy GTO120x30

1

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 9 po. 11

Czy Zamawiający dopuści jak poniżej :

- specjalna konstrukcja oraz szlif ołówkowy z otworem bocznym
- przeznaczone do pobierania i rozpuszczania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- ołówkowa konstrukcja igły zapobiega wytwarzaniu skrawków z korków gumowych, a tym samym zabezpiecza przed zanieczyszczeniem pobieranego leku
- wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- sterylizowane tlenkiem etylenu, nietoksyczne, wolne od pirogeny i bezlateksowe
- opakowanie 100 szt.

Rozmiary:

1,2x40 nr katalogowy GTO120x40

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13 poz. 3-6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki

Strzykawka jednorazowego użytku 2-częściowa, Luer, sterylna

właściwości:

- łącznik stożkowy Luer umieszczony centralnie dla poj. 2 ml bocznie dla pozostałych 5, 10, 20 ml
- czytelna, skala pomiarowa: 2 ml co 0,1 ml, 5 ml co 0,2 ml, 10 ml co 0,5 ml, 20 ml co 1 ml
- przedłużona podwójna skala:; 2 ml do 3 ml; 5 ml do 6 ml; 10 ml do 12 ml; 20 ml do 24 ml
- przezroczysty cylinder (korpus polipropylen) strzykawki umożliwia pełną kontrolę wizualną zawartości
- tłok strzykawki w kolorze białym (polietylen)
- podwójna kryza zabezpieczająca tłok przed wypadaniem
- na pojedynczym opakowaniu informacja o braku ftalanów oraz kolorystyczne oznaczenie rozmiarów
- poprzeczne wcięcia na tłoku ułatwiające zniszczenie strzykawki po użyciu
- logo oraz nazwa strzykawki umieszczona na korpusie strzykawki
- oznaczenie na korpusie strzykawki w postaci piktogramów: jednorazowego użytku oraz brak lateksu
- sterylizowana tlenkiem etylenu

sposób pakowania:

Opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister-pack

Opakowanie handlowe: 100 szt. dla poj. 2,5,10 ml oraz 50 szt. dla 20 ml

Opakowanie zbiorcze (karton):

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jak poniżej

Strzykawki do tuberculin 1 ml



Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, sterylizowany EO.

- końcówka Luer
- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem
- gumowa część tłoka z wypustką umożliwiającą całkowite opróżnienie
- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki
- czarna skala co 0,01 ml idealnie kontrastująca i czytelna
- wykonane z polipropylenu
- oznaczenie o braku lateksu na cylindrze
- data ważności na opakowaniu
-
- 1 ml TBC z nakładaną igłą 26Gx1/2, 0,45x12 ref. GT037-200-45-12

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 17 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z pojemnikiem 25 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

IV.

Pytanie do postępowania Pakiet 17 poz. 5 Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 25 ml.

Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

V.

Zad.11

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 1-8 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniul, barwne kodowanie jedynie za pomocą portu bocznego, rozmiary:

- 26G (0,64) - dł. 19mm; przepływ 19 ml/min
- 24G (0,74) - dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min • 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min • 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

VI.

PAKIET NR 7 POZ. 3-4

Prosimy o dopuszczanie przyrządów z logo identyfikującym przyrząd. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PAKIET NR 9 POZ. 10-11

Prosimy o dopuszczanie igły o szlifie ołówkowym w rozmiarze 1,2 x 30 mm kolor nasadki purpurowy oraz 1,2 x 40 mm kolor nasadki purpurowy

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z kontrastującym tłokiem w kolorze granatowym, kolor tłoka nie ma medycznego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy opis w komplecie z niezintegrowaną igłą wyklucza strzykawka z wtopioną igłą

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 13 poz. 3-6

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 2- cz z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim, kolor tłoka nie ma medycznego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 3-6

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 2- cz ze skalą rozszerzoną do 20%.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 2- cz 20 ml w opakowaniu 80 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie strzykawki 2- cz 20 ml w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 13 poz. 3-6

Czy Zamawiający wymaga strzykawek w podwójną kryza zapobiegającą wysunięciu tłoka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 11-13

Prosimy o dopuszczenie karników z optycznym i wyczulanym identyfikatorem pozycji o/z

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 12-13

Prosimy o dopuszczenie karników bez dodatkowego portu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie koreczków do kaniuli z trzpieniem poniżej krawędzi korka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 13 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści zawór bezigłowy o objętości wypełnienia 0,085 ml i przepływie 320 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

VII.

Pakiet 2:

Pytanie 1, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych z zaokrągloną końcówką, prosty ze złączem w kształcie lejka oznaczonego kolorystycznie wg. międzynarodowego standardu. Rozmiar CH 06, cewnik wykonany z PVC o zmniejszonej twardości (wartość wg skali Shore'a - 70 - parametr potwierdzony oświadczeniem producenta), cewnik o długości 60 cm, posiadający otwór centralny oraz dwa boczne, produkt bez lateksu i DEHP, sterylny, pakowany folia-papier, na opak.: nr serii, data produkcji oraz data ważności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych z zaokrągloną końcówką, prosty ze złączem w kształcie lejka oznaczonego kolorystycznie wg. międzynarodowego standardu. Rozmiar CH 08, cewnik wykonany z PVC o zmniejszonej twardości (wartość wg skali Shore'a - 70 - parametr potwierdzony oświadczeniem producenta), cewnik o długości 60 cm, posiadający otwór centralny oraz dwa boczne, produkt bez lateksu i DEHP, sterylny, pakowany folia-papier, na opak.: nr serii, data produkcji oraz data ważności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych z zaokrągloną końcówką, prosty ze złączem w kształcie lejka oznaczonego kolorystycznie wg. międzynarodowego standardu. Rozmiar CH 10, cewnik wykonany z

PVC o zmniejszonej twardości (wartość wg skali Shore'a - 70 - parametr potwierdzony oświadczeniem producenta), cewnik o długości 60 cm, posiadający otwór centralny oraz dwa boczne, produkt bez lateksu i DEHP, sterylny, pakowany folia-papier, na opak.: nr serii, data produkcji oraz data ważności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4, poz. 4: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych z zaokrągloną końcówką, prosty ze złączem w kształcie lejka oznaczonego kolorystycznie wg. międzynarodowego standardu. Rozmiar CH 12, cewnik wykonany z PVC o zmniejszonej twardości (wartość wg skali Shore'a - 70 - parametr potwierdzony oświadczeniem producenta), cewnik o długości 60 cm, posiadający otwór centralny oraz dwa boczne, produkt bez lateksu i DEHP, sterylny, pakowany folia-papier, na opak.: nr serii, data produkcji oraz data ważności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

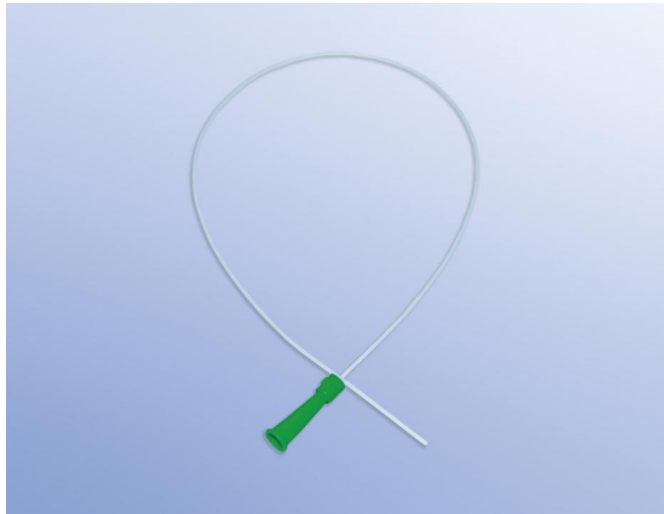
Pytanie 5, poz. 5: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych z zaokrągloną końcówką, prosty ze złączem w kształcie lejka oznaczonego kolorystycznie wg. międzynarodowego standardu. Rozmiar CH 14, cewnik wykonany z PVC o zmniejszonej twardości (wartość wg skali Shore'a - 70 - parametr potwierdzony oświadczeniem producenta), cewnik o długości 60 cm, posiadający otwór centralny oraz dwa boczne, produkt bez lateksu i DEHP, sterylny, pakowany folia-papier, na opak.: nr serii, data produkcji oraz data ważności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6, poz. 6: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych z zaokrągloną końcówką, prosty ze złączem w kształcie lejka oznaczonego kolorystycznie wg. międzynarodowego standardu. Rozmiar CH 16, cewnik wykonany z PVC o zmniejszonej twardości (wartość wg skali Shore'a - 70 - parametr potwierdzony oświadczeniem producenta), cewnik o długości 60 cm, posiadający otwór centralny oraz dwa boczne, produkt bez lateksu i DEHP, sterylny, pakowany folia-papier, na opak.: nr serii, data produkcji oraz data ważności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7, poz. 7: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych z zaokrągloną końcówką, prosty ze złączem w kształcie lejka oznaczonego kolorystycznie wg. międzynarodowego standardu. Rozmiar CH 18, cewnik wykonany z PVC o zmniejszonej twardości (wartość wg skali Shore'a - 70 - parametr potwierdzony oświadczeniem producenta), cewnik o długości 60 cm, posiadający otwór centralny oraz dwa boczne, produkt bez lateksu i DEHP, sterylny, pakowany folia-papier, na opak.: nr serii, data produkcji oraz data ważności?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 4:

Pytanie 1, poz. 1-7: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Cewnik urologiczny Nelaton w rozmiarach od CH 8 do CH 18, wykonany z miękkiego i elastycznego PCV z powierzchnią wygodną do wprowadzania cewnika, półprzezroczysty dren umożliwia kontrolę wzrokową, z atraumatyczną, zaokrągloną zamkniętą końcówką, wyposażony w dwa boczne otwory, cewniki mają kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu, bez oznaczenia nazwy producenta na łączniku, cewniki nie zawierają lateksu, nie zawierają ftalanów, jednorazowego użytku, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2, poz. 1-7: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, co Zamawiający ma na myśli pod „zmrożoną powierzchnią”



Odpowiedź: zamrożona powierzchnia = powierzchnia satynowa pozwalająca na bezbolesną aplikację

VIII.

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wyjaśnienia: zadanie 7, poz. 3-4 Czy zamawiający wydzieli poz.3-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 7, poz. 3

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 7, poz. 4

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

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Czy zamawiający dopuści kolec bez skrzydełek dociskowych?

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

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8, poz. 1-4,8,

Czy zamawiający wydzieli poz.1-4,8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli

Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 13, poz. 7-10, 14

Czy zamawiający wydzieli poz.7-10,14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 13, poz. 10

Czy zamawiający dopuści skalę co 1 ml lub co 2 ml?

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13, poz. 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 18, poz.1

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 m, z perforacją co 80 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze całkowitej 54 g/m²; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m²; minimalna chłonność 160 g/m²; grubość folii 22 ± 2 μm, 50 listków?

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, dwuwarstwowy o wymiarach 50 cm x 50 m, z perforacją co 50 cm, wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1x warstwa folii, nieprzemakalny; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły: 24 ± 0,10 g/m²; minimalna chłonność 90 g/m²; grubość folii 15 ± 2 μm, 100 szt. na rolce?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 18, poz.2 Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, dwuwarstwowy o wymiarach 50 cm x 50 m, z perforacją co 50 cm, wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły: 24 ± 0,10 g/m²; minimalna chłonność 90 g/m²; grubość folii 15 ± 2 μm, 100 szt. na rolce?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 18, poz.3

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 18, poz.1-3 Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 20, poz. 4-5 Czy zamawiający wydzieli poz.4-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 20, poz.5 czy zamawiający dopuści czepek bez nadruku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

IX.

Pakiet nr 8 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 120 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 120 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści długość 400 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH20?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści długość 400 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 120cm 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", obydwie z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 8 poz. 13

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, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 1

Czy zamawiający dopuści rurkę wykonaną z niesilikonowanego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 1

Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 17 poz. 2

Czy zamawiający dopuści rurkę wykonaną z niesilikonowanego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 2

Czy zamawiający dopuści potrójne oznaczenie głębokości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 2

Czy zamawiający dopuści rurkę zawierającą śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 3

Czy zamawiający dopuści rurkę wykonaną z niesilikonowanego PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 3

Czy zamawiający dopuści rurkę zawierającą śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 4

Czy zamawiający dopuści rurkę zawierającą śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 17 poz. 5

Czy zamawiający dopuści funkcjonalny zestaw ułatwiający pobieranie próbek w postaci płynów do badań np. wydzieliny oskrzelowej przy badaniu bronhoskopowym. W zestawie pojemnik o pojemności 20ml., kapsel z końcówkami dł. 28 i 60cm i dodatkowy szczelny kapsel zabezpieczający pojemnik po pobraniu materiału do badań. W wyposażeniu dodatkowym dwustronna końcówka zwiększająca uniwersalność podłączenia oraz etykieta samoprzylepna do nanoszenia danych o materiale do badań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

X.

Pakiet 3:

Poz1-7: Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewników Foley sterylizowanych tlenkiem etylenu, spełniających pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8:

Poz.6;

Prosimy o dopuszczenie zaferowania niesterylnego zestawu do lewatywy, spełniającego pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.7:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania zestawu do lewatywy j.u. z pojemnikiem wykonanym z folii PVC ze skalą orientacyjną bez funkcji pomiarowej od 100-1750ml, pasek do podwieszania, dren 1500cm, zacisk regulujący przepływ, kanka doodbytnicza, sterylne opakowanie jednostkowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.12:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania Jednorazowego systemu 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; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis. System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.13:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania worków wymiennych kompatybilnych z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca pojemności 1000 ml, skalowane co 25 ml w tym numerycznie co 100 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, biologicznie czyste w opakowaniu po 10 szt

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7

Poz.1,2

- 1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przedłużaczy o średnicy drenu 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego
- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym)
- 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przedłużacza przezroczystego do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do przetoczeń krwi ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV

4) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd przetaczania krwi ma być zapakowany w opakowanie jednostkowe folia-papier ze skrzydełkami ułatwiającymi otwarcie (jedna strona folia na całej powierzchni, druga strona papier medyczny na całej stronie

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 4

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), bez zawartości Bisfenolu A (BPA), igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, bez dodatkowych skrzydełek dociskających zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

2) Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), bez zawartości Bisfenolu A (BPA), igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS, Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994- oraz wydajność filtra wirusowego (VFE) wynosząca minimum 99,99964%. Bez dodatkowych skrzydełek dociskających zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu,

dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 10 poz. 2

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 22G x 0,9 x 25 mm, przepływ 42 ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 20 G 1,1 x 32 mm, przepływ 67 ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 18 G 1,3 x 32 mm, przepływ 103 ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 14 G 2,0 x 45 mm, przepływ 270 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego zastosowania); ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,2 µm. (o dwukrotnie większej niż wymaganej przez Zamawiającego skuteczności filtracji). Port wyposażony w zawór bezigłowy wielokrotnego dostępu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil Point 25G x 90 mm x 0,5, Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Wszystkie parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Quincke 22G x 38mm x 0,7 .mm Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Wszystkie parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Quincke 22G x 90mm x 0,7 mm

Odpowiedź: Wszystkie parametry zgodnie z SWZ.

Pakiet 11

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o przepływie 36/min/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Wszystkie parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o przepływie 60 /min/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Wszystkie parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bez portu bocznego, ze zdejmowalnym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Wszystkie parametry zgodnie z SWZ.

Poz.4

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o przepływie 20 /min/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ przepływ 13ml/min.

Pakiet 13

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1 ml j.uż tuberkulinowej W komplecie z dopakowaną igłą 0,5x 16 mm, Strzykawka w całości wykonana z polipropylenu, biały kontrastujący tłok, Na korpusie strzykawki umieszczone logo producenta, Pojemność strzykawki 1 ml, Jednorazowego użytku, Niepirogenna, nietoksyczna. Nie zawiera ftalanów OP 100SZT

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1 ml j.uż insulinowej W komplecie z dopakowaną, niezintegrowaną igłą 0,5x 16 mm, S X100SZT

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 3,4,5,6

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź: Nie.

2. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z tłokiem prostym bez przewężień w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku.

Odpowiedź: Tak.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, zróżnicowanym w zależności od pojemności, w celu łatwej identyfikacji rodzaju strzykawki.

Odpowiedź: Tak.

Poz. 13

Kranik trójdrożny typ luer lok z wyczuwalnym indykatozem pozycji otwarty/zamknięty z przedłużaczem 100-cm bez dodatkowego portu, wykonany z poliwęglanu dren wolny od ftalanów, dren 4,1 mm x 2,9 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o poniższych parametrach: system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, niezawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście do naczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 18 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów na rolce w rozmiarze 80cm x 51cm – 50 sztuk na rolce, w kolorach: biały, niebieski, zielony, pomarańczowy. Podkłady wykonane z podfoliowanej, dwuwarstwowej bibuły o gramaturze łącznej 33 g/m², grubość folii 15 µm (+/- 2), brzegi bez postrzępień, powierzchnia tłoczona, wygniatana, minimalna chłonność 160 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 18 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładów na rolce w rozmiarze 50cm x 51cm – 80 sztuk na rolce, w kolorach: biały, niebieski, zielony, pomarańczowy. Podkłady wykonane z podfoliowanej, dwuwarstwowej bibuły o gramaturze łącznej 33 g/m², grubość folii 15 µm (+/- 2), brzegi bez postrzępień, powierzchnia tłoczona, wygniatana, minimalna chłonność 160 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 18 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania podkładów wykonanych z podwójnej celulozy, pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 18 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych podkładów chłonnych, min. 4-warstwowych, przeciwdrożdżynowych, oddychających, przeznaczony do absorpcji płynów ustrojowych. Warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni. Nie rozwarstwa się, nie pęcznieje i nie przywiera do skóry gdy jest mokra. Miękka, włókninowa warstwa zewnętrzna pomaga redukować nacisk na skórę. Superabsorbująca warstwa środkowa z wkładem żelowym, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów. Rozmiar 210 x 80 cm. Oddychająca, pełnobarierowa, antypoślizgowa warstwa spodnia. Nadaje się do repozycjonowania pacjenta, obracania go i unoszenia (wytrzymałość do 150 kg). Pakowane po 30 szt. (6 toreb po 5 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 18 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny serwet za 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

XI.

Pakiet 3, pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley sterylizowany tlenkiem etylenu, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści cewnik tlenowy donosowy sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę obwodową bez portu bocznego 20G w rozmiarze 33mmx1,1mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę obwodową bez portu bocznego 22G w rozmiarze 25mmx0,9mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 5, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz T zgodnie z poniższym opisem:

- B-safe bezigłowy port do iniekcji dożylnych
- Przeznaczone do wielokrotnych iniekcji
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- System podzielnej silikonowej membrany
- Prosty tor przepływu
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- Obrotowy łącznik luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Obudowa wykonana z polikarbonu, dren z PCV
- Pozbawione lateksu
- Do użytku przez 7 dni lub 140 aktywacji
- Długość całkowita 11,5cm
- Zacisk ślizgowy na przedłużaczu
- Przezroczysta obudowa, niebieska membrana
- Odporny na działanie lipidów
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia

?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 7, pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 7, pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 7, pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 7, pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakażenia?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 7, pozycja 4

W związku z tym, że na rynku pojawiły się produkty z wytłoczoną nazwą dystrybutora, a nie producenta na zaciskaczu rolkowym, prosimy o informacje czy Zamawiający dla bezpieczeństwa pacjenta oraz w celu łatwej identyfikacji, oczekuje produktu z nazwą producenta na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 8, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków do pobierania moczu w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 03x13?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 10, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne z portem umieszczonym nie centralnie nad skrzydełkami?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 10, pozycja 1-9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań laboratoryjnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 10, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści kaniule bez nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli, a umieszczona na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13, pozycja 3-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 13, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet 15, poz. 3 – Czy nie zaszła omyłka w kolumnie „Rozmiar” dla tej pozycji i Zamawiający ma na myśli stabilizator w rozmiarze 9cm x 4cm zgodnie z kolumną „Nazwa Przedmiotu”?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ w zakresie pakietu nr 15 poz. 3 i nadaje mu brzmienie jak w załączniku do niniejszego pisma.

Pakiet 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch pierścieni dookoła rurki?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 17, pozycja 5

Zwracamy się zapytaniem do Zamawiającego czy nie doszło do omyłki z kolumnie rozmiar przy zestawie do pobierania próbek i odsysania płynów z drzewa oskrzelowego?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ w zakresie pakietu nr 17 poz. 5 i nadaje mu brzmienie jak w załączniku do niniejszego pisma.

Pakiet 18, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny j. uż. Perforowany na kotetkę na rolce (nie składany), szerokość 50cm, perforacja 80cm, długość 40m (50 odcinków) z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości na 3720 rolek. Podfoliowane, wykonane z 2 warstw celulozy o gramaturze 18g/m² oraz folii o grubości 0,015-0,017mm, powierzchnia gofrowana, chłonność minimum 160g/m², w kolorze białym i niebieskim?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 18, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny j. uż. Perforowany na kotetkę na rolce (nie składany), szerokość 50cm, perforacja 50cm, długość 40m (80 odcinków) z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości na 2500 rolek. Podfoliowane, wykonane z 2 warstw celulozy o gramaturze 18g/m² oraz folii o grubości 0,015-0,017mm, powierzchnia gofrowana, chłonność minimum 160g/m², w kolorze białym i niebieskim?

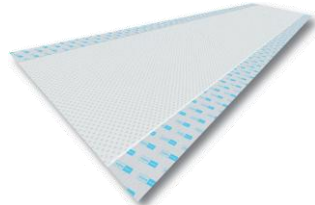
Odpowiedź: Tak.

Pakiet 18, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny perforowany co 37,5cm?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 18, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z

gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwi przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.Coli, redukuje zapach. Op.20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?



Odpowiedź: Tak. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

II.

Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. św. Ludwika w Krakowie działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych zmienia treść SWZ w zakresie:

1) Załącznika nr 2 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia, który otrzymuje brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

Zmiana dotyczy:

- Pakietu nr 11 poz. 3,4,7 załącznika nr 2 do SWZ;
- Pakietu nr 15 poz. 3 załącznika nr 2 do SWZ;
- Pakietu nr 17 poz. 5 załącznika nr 2 do SWZ.

2) Załącznika nr 4 do SWZ (Projekt umowy), który otrzymuje brzmienie jak w załączniku do niniejszego pisma. Zmiana dotyczy §11. ust. 2 pkt 2) i 3).

Odpowiedzi do pytań oraz modyfikacja treści SWZ wprowadzone niniejszym pismem stanowią integralną część SWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia.

Załączniki:

- Załącznik nr 2 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia po zmianie 1
- Załącznik nr 4 do SWZ – projekt umowy po zmianie 1

Otrzymują:

- Strona internetowa prowadzonego postępowania
- a/a