



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

Wrocław 12.12.2024r.

Uczestnicy postępowania

dotyczy: **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Dostawa sprzętu jednorazowego użytku - dogrywka, znak sprawy: PN 99/24.**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2024r. poz. 1320 zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Zadanie nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu:

- z dwukanałową igłą biorcą ściętą w dwóch płaszczyznach,
- z komorą kroplową 65 mm w części przezroczystej wykonanej z PVC,
- z zatyczką filtra powietrza typu on/off w kolorze zielonym,
- w opakowaniu a'300 szt. (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym),
pozostałe wymogi zgodne z SWZ?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 2

Zadanie nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu:

- z dwukanałową igłą biorcą ściętą w dwóch płaszczyznach,
- z komorą kroplową 65 mm w części przezroczystej,
- z zatyczką filtra powietrza typu on/off w kolorze zielonym,
- w opakowaniu a'300 szt. (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym),
pozostałe wymogi zgodne z SWZ?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 3

Zadanie nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu:

- z dwukanałową igłą biorcą ściętą w dwóch płaszczyznach,
- z komorą kroplową 55 mm w części przezroczystej wykonanej z PVC,
- z zatyczką filtra powietrza typu on/off w kolorze zielonym,



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

- w opakowaniu a'300 szt. (z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym),
pozostałe wymogi zgodne z SWZ?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 4

Zadanie nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana bez PVC, ze skrzydełkami, o długość min. 63mm w części przezroczystej, odpowietrznik z samodomykającą klapką zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99.999994%, VFE min 99,9996%, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczona trwale na zaciskaczu w kolorze innym niż zaciskacz (widoczne, łatwe do odczytania), dodatkowe oznaczenia producenta na komorze kroplowej i na skrzydełkach dociskowych, na opakowania informacja o: wielkości filtra, poprawności procesu sterylizacji, nr katalogowym w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieski kodem, sterylny, opakowanie handlowe 20 szt., opakowanie zbiorcze 300 szt.?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 5

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej ?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY OCZEKUJE TRANSPORTU WYROBÓW MEDYCZNYCH ZGODNIE Z WARUNKAMI OKREŚLONYMI PRZEZ PRODUCENTA. ZAMAWIAJĄCY OCZEKUJE MOŻLIWOŚCI ZWERYFIKOWANIA WARUNKÓW TRANSPORTU PRZEZ DEDYKOWANEGO PRACOWNIKA APTEKI SZPITALA.

Pytanie nr 6

ZADANIE 7

Poz.1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne elektrody do monitorowania dorosłych, o wymiarze 57 x 34 mm i owalnym kształcie, z samoprzylepnym hydrożelem przewodzącym na bazie akrylu, o powierzchni żelu 254mm² oraz powierzchni lepnej elektrody 1050mm², spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - światowego lidera w produkcji tego typu elektrod firmy Kendall /Cardinal Health/.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

Poz.2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne elektrody przedsercowe jednorazowego użytku do badań spoczynkowych EKG, z samoprzylepnym hydrożelem przewodzącym i stykiem Ag/AgCl, z medycznej pianki poliuretanowej, o wymiarze 34 x 57 mm i owalnym kształcie, z obrotowym łącznikiem typu banan 4 mm; radioprzeierne, do zastosowań w CT i MRI, o całkowitej powierzchni 1522mm² i powierzchni żelu 254mm², o grubość 1mm oraz odporność na odrywanie 5N - światowego lidera w produkcji tego typu elektrod firmy Kendall /Cardinal Health/.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

Pytanie nr 7

ZADANIE 8

Poz. 2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane czujniki, tak jak oryginalne czujniki typu Nelcor OxiMax powinny posiadać dokładność pomiaru saturacji w standardach FDA: +/-2 dla zakresu SPO2 70-100% - wymagany certyfikat STERYLNY, kompatybilnych z NELLCOR OXIMAX zwalidowanych przez wytwórcę, posiadające przynajmniej minimalne zabezpieczenia przed interferencjami elektromagnetycznymi emitowanymi przez inne urządzenia na oddziale szpitalnym - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA ŻE PROPONOWANE CZUJNIKI powinny posiadać dokładność pomiaru saturacji w standardach FDA: +/-2 dla zakresu SPO2 70-100% - wymagany certyfikat STERYLNY, kompatybilnych z NELLCOR OXIMAX zwalidowanych przez wytwórcę, posiadające przynajmniej minimalne zabezpieczenia przed interferencjami elektromagnetycznymi emitowanymi przez inne urządzenia na oddziale szpitalnym - pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 3

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, oryginalne filtry pediatryczne, elektrostatyczne z wymiennikiem ciepła i wilgoci, o nazwie handlowej Hygroboy amerykańskiego lidera w produkcji tego typu filtrów - firmy Medtronic/Covidien - z portem bocznym, skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) i wirusowej (VFE) minimum 99,99%, waga własna filtra 21g, objętość ściśliwa 29ml, opór przepływu 1,4cm H₂O przy przepływie 10l/min i 4,7cm H₂O przy przepływie 20l/min, stosowany do 24 godzin, sterylny, pakowany pojedynczo.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry pediatryczne, obok wymaganej zapisami SIWZ skuteczności filtracji bakteryjnej (BFE) i wirusowej (VFE) na poziomie minimum 99,99%, powinny charakteryzować się także skutecznością filtracji wobec NaCl, na poziomie min. 96,26% oraz zakresem objętości oddechowej na poziomie 75-300ml, tak jak oryginalne filtry Hygroboy?

ODPOWIEDŹ: TAK, ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.

Poz. 4

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania w systemie zamkniętym dla dorosłych, powinny - tak jak obecnie stosowane - posiadać długość 54cm /do rurek intubacyjnych/ oraz długość 30,5cm /do rurek tracheostomijnych/ - przy bezwzględnym zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

ODPOWIEDŹ: TAK, ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż opisana w SWZ cyt. „samodomykająca się zastawka komory płuczącej oddzielająca samoistnie cewnik od pacjenta” to zastawka jednoelementowa (jednopłatkowa), nie wymagająca żadnej innej dodatkowej obsługi czy ingerencji użytkownika w celu osiągnięcia stawianego w SWZ warunku „oddzielenia cewnika od pacjenta”, jak tylko uaktywnienie siły ssącej systemu - tak jak w obecnie stosowanym systemie.

ODPOWIEDŹ: TAK, ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.

Poz. 5-6

1. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na zapis SWZ, odnoszący się do wymogu cyt. „pełnej kompatybilności” zestawów łączników i szczoteczek z poz. 4-5 oraz cewników z poz.3, zapewniającej prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie w systemie zamkniętym - wszystkie oferowane produkty - tak jak obecnie użytkowane w Państwa Szpitalu - powinny pochodzić od tego samego producenta - przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

ODPOWIEDŹ: TAK, ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

Poz. 7

1. W związku z zaprzestaniem produkcji opisanych w SWZ zestawów, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, sterylne zestawy do śródściennej chirurgicznej jejunostomii, przeznaczone do długotrwałego żywienia dojelitowego, cewnik wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem RTG, podziałką i końcówką EN-Fit, rozm. CH/FR 9 (średnica zewn./wewn. 2,9mm/1,9 mm), dł. 75cm, rozdzielalna kaniula punkcyjna, całość pakowana w jednym wygodnym do użycia opakowaniu.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

2. W związku z zaprzestaniem produkcji opisanych w SWZ zestawów, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, sterylne zestawy do jejunostomii, cewnik 9,6FR (3.2/2.0mm) x 60cm z silikonu, czytniki głębokości położone na 10,15 i 20cm od końcówki, prosta, metalowa prowadnica 39cm o średnicy 0,97mm, igła prowadząca 17G x 98mm, całość pakowana w jednym wygodnym do użycia opakowaniu.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA.

Pytanie nr 8

ZADANIE 3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane czujniki do przyklejenia na czoło, powinny posiadać min. trzy warstwy przylepne, dodatkową opaską typu Velcro do stabilizacji czujnika na czole pacjenta oraz owalny kształt a ich sensor powinien być kompatybilny z technologią Nellcor OxiMax, kalibrowany cyfrowo - przy bezwzględnym spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

ODPOWIEDŹ: TAK, ZAMAWIAJĄCY POTWIERDZA powinny posiadać min. trzy warstwy przylepne, dodatkową opaską typu Velcro do stabilizacji czujnika na czole pacjenta oraz owalny kształt a ich sensor powinien być kompatybilny z technologią Nellcor OxiMax, kalibrowany cyfrowo - POZOSTAŁE PARAMETRY ZGODNIE Z SWZ.

Pytanie nr 9

W związku z wycofaniem z produkcji produktu wyszczególnionego w zadaniu 4 poz. 1 zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do niezależnego zadania. Pozwoli to na złożenie wiążącej oferty na pozostałe pozycje 2 – 4 wyspecyfikowane w zadaniu 4.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 10

Pakiet 11, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC.

ODPOWIEDŹ: - ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

Pytanie nr 11

Pakiet 11, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 12

Pakiet 11, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet 11, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym zamiast logo producenta.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 14

Pakiet 11, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 15

Dot. Pakietu 4 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia; bez dodatkowego portu górnego. kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących; wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min, produkt sterylizowany tlenkiem etylenu.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

Pytanie nr 16

Dot. Pakietu 4 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu w opakowaniu papier-folia.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA, POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 17

Dot. Pakietu 11 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego Aparatu do przetoczeń, podstawowy. Zestaw do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej; Spike ABS, igła czterokanałowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Złącze luer lock stale. Komora kroplowa o długości 57mm na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi; data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt. (z odpowiednim przeliczeniem).

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 18

Dot. Pakietu 11 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do transfuzji (przetaczania) krwi, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min. z filtrem 200 µm, długość min.90mm wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A Kompatybilny z lipidami Objętość wypełnienia drenu 14 ml długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO Złącze luer lock obrotowe dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym priming cap na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, bez fabrycznie nadrukowanego kodu UDI , data ważności – 4 lata od daty prod.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 19

zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 4 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Smooth Flow do implantacji metodą Anterograde bez otworów bocznych z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR

o długościach

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 23 cm, długość całkowita 36 cm

- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 27 cm, długość całkowita 40 cm



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 32 cm, długość całkowita 45 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 37 cm, długość całkowita 50 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- Trokar
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 20

zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 4 poz.1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 21

zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 4 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) „Over the Wire” z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR ramiona proste o długościach cewnika

- kończówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- kończówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- kończówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- kończówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- kończówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki
- silikonowe przedłużki
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 22

zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 4 poz. 1 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji ?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 23

zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 4 poz. 1 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR,

o długościach cewnika

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniecyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 24

zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli z zadania 4 poz. 1 i stworzy osobny pakiet dla tej poz.

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 25

Zadanie 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bez portu 26G 0,6x19mm, o przepływie 17ml/min?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA - POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 26

Zadanie 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie bez dodatkowego zdejmowalnego uchwytu?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 27

Zadanie 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści typu standardowego kaniule dożylnie dla noworodków, bez portu?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA - POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

Pytanie nr 28

Zadanie 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych z kolorystycznie kodowaną nasadką, bez barwnego oznaczenia na opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 29

Zadanie 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 22G x 40mm?

ODPOWIEDŹ: - ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 30

Zadanie 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych w opakowaniu folia-papier?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA - POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie nr 31

Zadanie 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dwukanałowy, czteropłaszczyznowy osty kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantująca szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 32

Zadanie 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową wykonaną z wysokiej jakości medycznego PCV niezawierającego szkodliwych ftalanów, o długości części przezroczystej 55mm, długości całkowitej 60mm?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 33

Zadanie 11, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w całości wolny od szkodliwych ftalanów - informacja na opakowaniu jednostkowym ?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

Pytanie nr 34

Zadanie 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta tylko na zaciskaczu rolkowym?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 35

Zadanie 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie op.=250szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 36

Zadanie 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dwukanałowy, dwupłaszczynowy osty kolec komory kroplowej ze zmatowioną końcówką gwarantująca szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 37

Zadanie 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren medyczny o długości 180 cm wykonany z PVC niezawierającego żadnych szkodliwych ftalanów - potwierdzone pikogramem na opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 38

Zadanie 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zatyczkę filtra powietrza typu on/off w kolorze zielonym?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 39

Zadanie 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową dzieloną na elastyczną część dolną i twardą część górną z dodatkowym pierścieniem dociskowym ułatwiającym wkłucie pojemnik z płynami, wykonaną z PCV + ABS + włókno szklane, nie zawierającą ftalanów o długości części przezroczystej 70mm, długości całkowitej 75mm?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

Pytanie nr 40

Zadanie 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta tylko na komorze kroplowej?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 41

Zadanie 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie op=25szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie nr 42

Zadanie 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową wykonaną z PCV bez zawartości szkodliwych ftalanów?

ODPOWIEDŹ: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

*W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający informuje, że Wykonawcy którzy składają produkt dopuszczony odpowiedziami Zamawiającego – **zaznaczą uwagę nr odpowiedzi i datą pisma z odpowiedziami.***

UWAGA: PROSZĘ O ZAŁĄCZENIE DOKUMENTÓW PRZEDMIOTOWYCH POTWIERDZAJĄCYCH WSZYTSKIE WYMAGANE ZAPISAMI SWZ CECHY.

Sporządziła: *Ewa Nowakowska*