

Gdynia, dnia 15 listopada 2024 r.

DZ.282.08.2024.PN
UC/2918/2024

WYJAŚNIENIA SWZ nr 1 ZMIANA SWZ nr 1

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „SUKCESYWNE DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH”

Ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nr 2024/S 207-642878 z dnia 23.10.2024 r.

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców. Niniejsze odpowiedzi na pytania stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia i stają się wiążące dla Wykonawców przy opracowaniu ofert.

PYTANIE 1

Pakiet nr 13 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątnej bez jęczyczka (posiadającej fingerlift bez warstwy kleju ułatwiający odklejanie) w rozmiarze 44 mm x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDŹ 1

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 2

Pakiet nr 13 poz. 1, 2, 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego elektrod – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

ODPOWIEDŹ 2

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

PYTANIE 3

Pakiet nr 13 poz. 1, 2, 8

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto i brutto za sztukę w zaokrągleniu do 4 miejsc po przecinku.

ODPOWIEDŹ 3

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 4

Pakiet nr 13 poz. 5

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 5 należy wycenić 10 sztuk elektrod (czyli 5 op.=2 szt.) czy 10 op.=2 szt.? Elektrody do defibrylacji z pozycji 5 są używane i sprzedawane parami (op.=2 szt.).

ODPOWIEDŹ 4

Zamawiający dopuszcza 5opk a 2 sztuki

PYTANIE 5

Pakiet nr 13 poz. 7

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 7 należy wycenić 5 sztuk elektrod (czyli 2,5 op.=2 szt.) czy 5 op.=2 szt.? Elektrody do defibrylacji z pozycji 7 są używane i sprzedawane parami (op.=2 szt.).

ODPOWIEDŹ 5

Zamawiający dopuszcza 2, 5opk a 2 sztuki

PYTANIE 6

Pakiet nr 13 poz. 7

Prosimy o wyjaśnienie do jakiego modelu defibrylatora Corpuls ma pasować elektroda z pozycji 7? Czy jest to np. Corpuls 1 czy Corpuls 3 (inny)? Informacja ta jest niezbędna żeby wtyczka elektrody była kompatybilna z danym modelem defibrylatora Corpuls.

ODPOWIEDŹ 6

Zamawiający wymaga aby zaferowany produkt był kompatybilny z defibrylatorem Corpus 3 HBO

PYTANIE 7

Pakiet nr 12 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 50 mm x 30 m, jest to właściwy rozmiar papieru do defibrylatora Lifepak 20.

ODPOWIEDŹ 7

Tak ,pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ

PYTANIE 8

Pakiet nr 12 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 112 mm x 25 m, jest to właściwy rozmiar papieru do aparatu Ascard M-Trace.

ODPOWIEDŹ 8

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ

PYTANIE 9

Pakiet nr 12 poz. 8, 9

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycjach należy wycenić papiery oryginalne czy Zamawiający dopuści również papiery będące zamiennikami papierów oryginalnych?

ODPOWIEDŹ 9

Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 10

Pakiet nr 12 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m.

ODPOWIEDŹ 10

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 11

Pakiet nr 12 poz. 17

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Mortara Eli-250 o rozmiarze 215 x280 mm x 250 kartek.

ODPOWIEDŹ 11

Tak , pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 12

Projekt umowy – par. 5 ust. 1

Prosimy o zmianę terminu wymiany towaru na wolny od wad na 5 dni roboczych.

ODPOWIEDŹ 12

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 13

Pakiet nr 12 poz. 1, 3, 5, 7, 10, 12, 18

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach możliwości wyceny op.-10 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

ODPOWIEDŹ 13

Nie zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 14

Pakiet nr 12 poz. 6, 11

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach możliwości wyceny op.-5 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

ODPOWIEDŹ 14

Nie zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 15

pakiet 21, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25, pozycja 6 pojemnik na odpady medyczne z otworem profilowanym w wieku pojemnika, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

ODPOWIEDŹ 15

Nie zapisy SWZ pozostają bez zmian. Rozbieżność w pytaniu.

PYTANIE 16

pakiet 21, pozycja 8

Zwracamy się z prośbą o uściślenie opisu pojemnika do dobowej zbiórki moczu, ponieważ jest on niejednoznaczny. Przykładowo Zamawiający wymaga, aby pojemnik był „jednorazowego użytku”, co wskazuje na produkt wykonany z pulpy celulozowej, jednocześnie wymaga „zakrętki”, co wzajemnie się wyklucza. Dodatkowo wymaga rozróżnienia dla kobiet i mężczyzn, co automatycznie wyklucza wymóg pojemności 2-2,5L, ponieważ wśród pojemników na mocz o pojemności 2-2,5L nie występuje rozróżnienie na damski lub męski.

ODPOWIEDŹ 16

Nie zapisy SWZ pozostają bez zmian. Rozbieżność w pytaniu

PYTANIE 17

pakiet 21, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu, zakręcany o pojemności 2-2,5L, w typie uniwersalnym?

ODPOWIEDŹ 17

Nie zapisy SWZ pozostają bez zmian. Rozbieżność w pytaniu

PYTANIE 18

Pakiet 45 pozycja 1

Mając na uwadze obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki o pojemności 450-650ml z wodą do tlenoterapii, zgodną z obowiązującą normą USP 43, umożliwiające prowadzenie terapii przez min. 35 dni (poświadczone zapisem na indywidualnym pojemniku o stabilność wody i oświadczeniem Producenta), sterylizowane radiacyjnie. W zestawie z pojemnikiem złączka do podłączenia reduktora tlenowego (pakowana indywidualnie) czysta mikrobiologicznie. Pojemniki przeznaczone i zalecane do stosowania dla jednego pacjenta, z dołączonymi do oferty badaniami mikrobiologicznymi potwierdzającymi, iż pojemniki do tlenoterapii, można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia.

ODPOWIEDŹ 18

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaproponowanego wyrobu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 19

Pakiet 45 pozycja 1

Mając na uwadze obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane pojemniki, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych

ODPOWIEDŹ 19

Nie, zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 20

Pakiet 45 pozycja 2

Mając na uwadze obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, prosimy o dopuszczenie zestaw do nawilżania z adapterem stanowiący system zamknięty zawierający sterylizowaną wodę do inhalacji (produkt niepirogenny) spełniającą normę sterylności USP 71 , pojemność 350ml. Czysty łącznik między pojemnikiem a reduktorem wyposażony w bolec, który automatycznie podczas nakręcania przekłupa pojemnik . Sposób przepływu tlenu zapewniający właściwe nawilżenie – tlen zintegrowany z pojemnikiem kanałem jest kierowany do mikrodyfuzorów w podstawie. Mikrodyfuzor wytwarza mniejsze pęcherzyki tlenu przechodzące przez wodę i większe poruszenie powierzchni, co zapewnia cichą pracę . Łącznik posiada zintegrowaną zastawkę bezpieczeństwa która wytwarza alarm dźwiękowy ostrzegający personel o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego. Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów ?

ODPOWIEDŹ 20

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowania produktu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 21

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 5 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, średnica 11 FR długość 15 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm 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
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

ODPOWIEDŹ 21

Nie, Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 22

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

ODPOWIEDŹ 22

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 10 poz. 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

ODPOWIEDŹ 23

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 24

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz. 5 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, średnica 13 FR długość 15 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm 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
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

ODPOWIEDŹ 24

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 25

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

ODPOWIEDŹ 25

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 10 poz. 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

ODPOWIEDŹ 26

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 27

Czy Zamawiający w pakiecie 10 poz.6 . dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), bez otworów bocznych ramiona zagięte o długości 15 cm ?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm 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
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- rozszerzadło 13 Fr
- wyprodukowany w Niemczech

ODPOWIEDŹ 27

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 28

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

ODPOWIEDŹ 28

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 10 poz. 6 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji

ODPOWIEDŹ 29

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 30

pakiet 62:

- Zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie pojemnika z formaliną:

Pojemnik na wycinek hist - pat., z zakrętką, o pojemności 30 ml z zawartością formaliny buforowanej 10% (9-10ml). Wymiary pojemnika 37x44 mm.?

- Zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie pojemnika z formaliną:

Pojemnik na wycinek hist - pat., z zakrętką, o pojemności 50 ml z zawartością formaliny buforowanej 10% (30ml). Wymiary pojemnika 60x64 mm?

ODPOWIEDŹ 30

Tak Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pojemnika z formaliną na wycinek hist - pat., z zakrętką, o pojemności 30 ml z zawartością formaliny buforowanej 10% (9-10ml). Wymiary pojemnika 37x44 mm.

PYTANIE 31

Pakiet 56

Czy zamawiający wyrazi zgodę na osłonka sterylna na głowicę USG, samoprzylepna Rozmiar 18 x40 cm lub 18 x 80 lub 18 x 120cm do wyboru Zamawiającego?

Czy zamawiający wymaga żelu sterylnego do osłon?

ODPOWIEDŹ 31

Nie, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Rozbieżność w pytaniu.

PYTANIE 32

Pakiet 35

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 35 poz. 5 zestawów wzierników laryngologicznych w rozm, 2,5 mm i 4 mm?

ODPOWIEDŹ 32

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowania produktu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 33

Pakiet 35

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 35 poz. 1 lusterka o średnicy 19 mm ?

ODPOWIEDŹ 33

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowania produktu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 34 Pakiet 35

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 35 poz. 2 zaoferowania wzierników nosowych jednorazowych sterylnych

ODPOWIEDŹ 34

Nie, zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 35

Pakiet 57

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty : Osłonka sterylna na głowicę USG z warstwą samoprzylepną: rozmiar 15 x60cm lub 15 x 120cm do wyboru Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ 35

Nie, zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 36

Pytania do pakietu 10

Szanowni Państwo, czy istnieje możliwość składania ofert na wybrane pozycje w pakiecie 10, biorąc pod uwagę, że zamieszczone produkty mają różne kody CPV i przeznaczenie. Zależy nam na możliwości skoncentrowania się na wybranych elementach oferty, co stworzy warunki konkurencyjności dla Zamawiającego, mając powyższe na uwadze prosimy o umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie 10 lub wydzielenie pozycji 1-3 do oddzielnego pakietu?

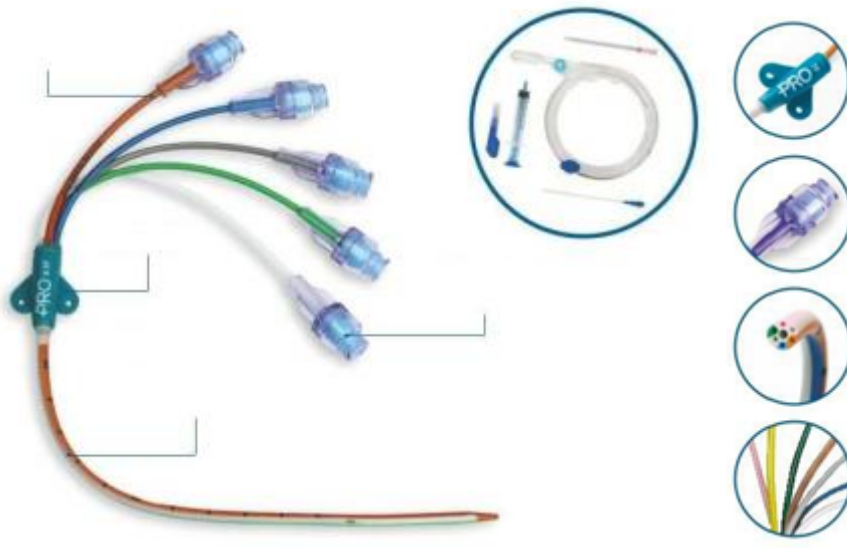
ODPOWIEDŹ 36

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 37

Pytania do pakietu 10

do pozycji 1-3 Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści cewniki centralne posiadające innowacyjne rozwiązanie jakim jest laminarny przepływ, cewnik zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą 18G x 7,0 cm, motylek mocujący skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawka 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy. Innowacyjna technologia cewników



ODPOWIEDŹ 37

Nie, zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 38

Czy Zamawiający w pakiecie 54 dopuści opakowanie zbiorcze 20 szt, możliwością zakupu na sztuki?

ODPOWIEDŹ 38

Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

PYTANIE 39

Czy Zamawiający w pakiecie 54 dopuści rozmiary od 2Fr do 5 Fr?

ODPOWIEDŹ 39

Tak Zamawiający zaoferowanie przedmiotu zamówienia w wyżej wymienionych rozmiarach pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 40

pakiet nr 4 poz. 2,3

1. Czy Zamawiający wymaga szwów z czynnikiem antybakteryjnym w postaci triclosanu w celu zminimalizowania ryzyka zakażenia miejsca operowanego?

Pytanie do pakietu nr 4 poz. 2,3

2. Czy Zamawiający dopuści nitkę o długości 70 cm zamiast wymaganej 75 cm przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów bez zmian?

ODPOWIEDŹ 40

Ad. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu z czynnikiem antybakteryjnym w postaci triclosanu w celu zminimalizowania ryzyka zakażenia miejsca operowanego

Ad.2 Tak Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o długości 70 cm zamiast wymaganej 75 cm przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów bez zmian

PYTANIE 41

Zadanie 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowe sterylne narzędzie do inspekcji dróg oddechowych, w 3 rozmiarach do wyboru, posiadające następujące parametry: pole widzenia 85°, głębia ostrości 6-50 mm, wbudowane oświetlenie LED, długość części roboczej 600 mm, z zagięciem końcówki w zakresie góra/dół minimum 180°/160°, minimalna średnica zewnętrzna 5,8 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 2,6 mm dla rozmiaru największego; minimalna średnica zewnętrzna 5.0 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 2.0 mm dla rozmiaru średniego; minimalna średnica zewnętrzna 3.8 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 1.2 mm dla rozmiaru najmniejszego z możliwością odsysania przez kanał roboczy i możliwością wprowadzenia elastycznych narzędzi np. biopsyjnych, port ssania umieszczony w osi bocznej fiberoskopu, wejście do portu narzędziowego od góry rękojeści, minimalny rozmiar rurki intubacyjnej 7/6/5 w zależności od rozmiaru (największy/średni/najmniejszy), gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montowania adapterów lub zastawek, pakowane po 5 sztuk, kompatybilny z: monitor z jednostką dokumentacji aView 2 Advance?

ODPOWIEDŹ 41

Nie Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 42

Zadanie 55 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny monitor z jednostką dokumentacji, ekran LCD 12.8 cali, kolorowy, dotykowy, rozdzielczość wyświetlacza Full HD, zasilanie sieciowe lub z wewnętrznego akumulatora, czas pracy na akumulatorze min. 2.5 godz., możliwość zapisywania filmów i zdjęć, wbudowana pamięć 32 GB, złącze USB umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci, uruchomienie systemu i gotowość do pracy, uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na statywie - stojaku (np. do kroplówek), uchwyty do podwieszenia opakowań fiberoskopów. W ramach pakietu monitor zostanie bezpłatnie udostępniony.

ODPOWIEDŹ 42

Nie Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 43

Dot. Pakietu 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szew z igła okrągłą z tnącym końcem (przyostrzona)?

ODPOWIEDŹ 43

Nie Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 44

Dot. Pakietu 4, poz. 4-6

Czy Zamawiający dopuści szew bez pokrycia antybakteryjnego, pozostałe parametry bez zmian?

ODPOWIEDŹ 44

Nie Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 45

Dot. Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny, niewchłaniający, monofilamentowy, poliamidowy o udokumentowanej zmniejszonej hydrofilności lecz nie pakowany na mokro?

ODPOWIEDŹ 45

Nie Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 46

Pakiet 53 pozycja 1

Ponieważ standardowo filtry elektrostatyczne HME są produkowane w zakresach obsługiwanych objętości oddechowych 150-1000 lub 1200 ml oraz 250-1500 ml prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska w zakresie wskazania objętości oddechowych obsługiwanych przez oczekiwany filtr i Zamawiający miał na myśli zakres nie 150-1500 ml tylko 250-1500 ml?

ODPOWIEDŹ 46

Tak Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

PYTANIE 47

Pakiet 53 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania 34,5 mg H₂O/ L przy VT 1200 ml, oporach przepływu max. 2,69 cm H₂O przy 60L/min, wadze 31,25 g i przestrzeni martwej nie większej niż 55,8 ml.

ODPOWIEDŹ 47

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 48

Pakiet nr 51, poz. nr 4 BEZPOŚREDNIE ZŁĄCZE DO TRACHEOSTOMII

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w pełnych opakowaniach zbiorczych bez możliwości podzielenia na sztuki zwracamy się do Zamawiającego o możliwość zaoferowania produktu w opakowaniu zbiorczym po 20 szt. Jednocześnie zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości zamawianych produktów: czy wycenić 1 op. = 20 szt. czy 2 op. = 40 szt.?

ODPOWIEDŹ 48

Zamawiający dopuszcza 1 opak a 20 szt

PYTANIE 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

ODPOWIEDŹ 49

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 50

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ 50

Nie.

PYTANIE 51

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawa opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

ODPOWIEDŹ 51

Zapisy w tym zakresie zawiera treść SWZ, a w szczególności pkt III ppkt 6 SWZ, § 1 ust. 3 wzoru umowy.

PYTANIE 52

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 ust. 1 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

ODPOWIEDŹ 52

Nie. Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

PYTANIE 53

Pakiet nr 51, poz. nr 3, Filtr powietrza do Airvo2

W związku z faktem, że filtry powietrza do Airvo nie są wyrobem medycznym prosimy Zamawiającego o zmianę stawki VAT z 8% na 23%.

ODPOWIEDŹ 53

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 54

Pytanie do zadania 10 poz. 1 -3, 6 oraz 8-9

Czy Zamawiający będzie wymagał przedstawienia abstraktów badań klinicznych udawadniających skuteczność powłoki antybakteryjnej

ODPOWIEDŹ 54

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 55

Pytanie do zadania 10

Czy Zamawiający będzie wymagał powłoki antybakteryjnej zgodnie z rekomendacją CDC (Amerykańskie Centrum ds. Zapobiegania i Prewencji Chorób (ang. Centers for Disease Control and Prevention, CDC), która brzmi następująco
CDC Guideline

O'Grady NP, Alexander M, Burns LA, Dellinger P, Garland J, Heard SO, Lipsett PA, Masur H, Mermel LA, Pearson ML, Raad II, Randolph A, Rupp ME, Saint S. Guidelines for the Prevention of Intravascular Catheter-Related Infections, 2011. The Centers for Disease Control.

Antimicrobial/Antiseptic Impregnated Catheters and Cuffs

Use a chlorhexidine/silver sulfadiazine or minocycline/rifampin -impregnated CVC in patients whose catheter is expected to remain in place >5 days if, after successful implementation of a comprehensive strategy to reduce rates of CLABSI, the CLABSI rate is not decreasing. The comprehensive strategy should include at least the following three components: educating persons who insert and maintain catheters, use of maximal sterile barrier precautions, and a >0.5% chlorhexidine preparation with alcohol for skin antisepsis during CVC insertion [106–113]. Category IA

ODPOWIEDŹ 55

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 56

Pytanie do zadania 54

Czy Zamawiający oczekuje dostępu typu midline zakładanego metoda zmodyfikowanego Seldingera w rozmiarze 4Fr/20cm z możliwością podaży pod ciśnieniem do 325psi. W skład zestawu wchodzi: staża, prowadnica w podajniku na kole, trymer do przycięcia cewnik, skalpel, złącze bezigłowe, rozrywka koszulka na rozszerzacz, igła punkcyjna echogeniczna, miarka

ODPOWIEDŹ 56

Zgodnie z SWZ

PYTANIE 57

do pakietu 47 – Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowego użytku wykonany z medycznego PCV

ODPOWIEDŹ 57

Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyrobu wykonanego z medycznego PCV pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 58

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do minimum 2-óch dni roboczych od dnia złożenia zamówienia lub dopisanie do umowy, że zamówienia złożone po godzinie 11:00 uważa się za złożone dnia następnego. Obecny zapis ogranicza konkurencyjność postępowania.

Prosimy o weryfikację zapisów w SIWZ – f. ofertowy punkt 11 podpunkt 3 :

1. Oświadczam, że:

1) przedmiotowe zamówienie realizować będę zgodnie z wymaganiami określonymi w SWZ, w tym określonymi we wzorze umowy,

2) dostawy realizować będę w terminie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy,

3) zamówienia bieżące (częściowe) zrealizuję w terminie maksymalnie do 24 godzin, od momentu złożenia zamówienia, do Apteki szpitalnej Zamawiającego, zgodnie z zapisami wzoru umowy stanowiącym załącznik nr 6 do SWZ,

a zapisami w umowie §3 Termin i organizacja dostaw

1. Umowa obowiązuje przez okres 24 miesięcy od dnia jej podpisania, tj. do dnia, jednak nie dłużej niż do wyczerpania wartości, o której mowa w §2 ust. 1
2. Dostawa wyrobów wymienionych w §1 ust. 1 następować będzie sukcesywnie w okresie obowiązywania niniejszej umowy, w ilościach podanych każdorazowo przez Zamawiającego w składanym zamówieniu bieżącym.
3. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć wyroby w terminie do 5 dni kalendarzowych od momentu złożenia zamówienia bieżącego/częściowego, do Apteki szpitalnej Zamawiającego, w dni robocze, od poniedziałku do piątku, w godzinach od 8:00 do 14:00.

ODPOWIEDŹ 58

Tak Zamawiający wyraża zgodę do wydłużenia terminu dostawy do 2-óch dni roboczych i zapis , że zamówienia złożone po godzinie 11:00 uważa się za złożone dnia następnego.

PYTANIE 59

Dot. asortymentu:

Pakiet 18

poz. 4: Czy nie doszło do oczywistej omyłki pisarskiej i czy pozycja ta nie powinna być rozdzielona na 2 wyroby?

ODPOWIEDŹ 59

Zamawiający wymaga dostarczenie rozmiarów(5-9kg lub 9-15kg) wyrobu medycznego do wyboru Zamawiającego.

PYTANIE 60

Dot. asortymentu:

Pakiet 18

poz 6: Czy Zamawiający dopuści podkłady o wkładzie chłonnym w rozmiarze 58 x 82 cm bez nadruki poziomu chłonności? Zamawiający dopuści nadrukowaną na pojedynczym podkładzie nazwę podkładu co umożliwi powiązanie pojedynczego podkładu z kartą danych technicznych, w której będzie wskazany poziom chłonności?

ODPOWIEDŹ 60

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej wymienionego wyrobu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 61

Pakiet 38

poz 2: Czy Zamawiający dopuści podkłady o wkładzie chłonnym w rozmiarze 58 x 82 cm bez nadruki poziomu chłonności? Zamawiający dopuści nadrukowaną na pojedynczym podkładzie nazwę podkładu co umożliwi powiązanie pojedynczego podkładu z kartą danych technicznych, w której będzie wskazany poziom chłonności?

ODPOWIEDŹ 61

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej wymienionego wyrobu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 62

Pakiet 38

poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwety operacyjnej wykonanej z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej ?

poz. 7

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i wymaga zaoferowania serwety sterylnej, podobnie jak w pozostałych pozycjach w ww. Pakiecie?

ODPOWIEDŹ 62

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej wymienionego wyrobu pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania serwety sterylnej.

PYTANIE 63

Pakiet 39

Poz 1: Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 15 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami

ODPOWIEDŹ 63

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 64

Pakiet 39

Poz 2: Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 17 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami.

ODPOWIEDŹ 64

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 65

Pakiet 39

Poz 3: Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 14 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami.

ODPOWIEDŹ 65

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 66

Pakiet 39

Poz 4: Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 14,5 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami.

ODPOWIEDŹ 66

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 67

Pakiet 39

Poz 7: Czy Zamawiający dopuści pęsetę o długości 15 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami

ODPOWIEDŹ 67

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 68

Pakiet 39

Poz 9: Czy Zamawiający dopuści imadło o długości 15 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami

ODPOWIEDŹ 68

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 69

Pakiet 39

Poz. 10: Czy Zamawiający dopuści urządzenie jednorazowe do usuwania zszywek z dodatkowym kompresem gazowym?

ODPOWIEDŹ 69

Tak, Zamawiający dopuszcza urządzenie jednorazowe do usuwania zszywek z dodatkowym kompresem gazowym, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 70

Pakiet 39

Poz. 13: Czy Zamawiający dopuści łyżkę o długości 16 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami.

ODPOWIEDŹ 70

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 71

Pakiet 39

Poz. 14: Czy Zamawiający dopuści imadło o długości 15 cm? Pozostałe zgodnie z wymogami.

ODPOWIEDŹ 71

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 72

Pakiet 39

Poz. 15: Czy Zamawiający dopuści zestaw posiadający pojemnik bez podziałki w rozmiarze 18X13X6,8CM? Pozostałe zgodnie z wymogami.

ODPOWIEDŹ 72

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 73

Pakiet 39

Poz. 16: Czy Zamawiający zestaw o następującym składzie: pojemnik plastikowy typu nerka w pojemności 700ML w rozmiarze 25X10,5X5CM - 1 sztuka; serweta włókninowa 75 x75 cm, gram. 55g/m²- 1 sztuka?

ODPOWIEDŹ 73

Nie , zgodnie z SWZ

PYTANIE 74

Pakiet 39.

Czy Zamawiający popełnił omyłkę pisarską i wymaga narzędzi zakwalifikowanych w klasie IIa?

ODPOWIEDŹ 74

Tak , Zamawiający dopuszcza narzędzie zakwalifikowane jako kl IIa

PYTANIE 75

Pytania dot. treści wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

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

ODPOWIEDŹ 75

Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian. Postanowienie §7 nie dotyczy rozwiązania umowy, ale odstąpienia od umowy.

PYTANIE 76

Pytania dot. treści wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej w § 6 ust. 2 wzoru umowy do wysokości 0,2% wartości zamówienia częściowego brutto, którego dotyczy zwłoka, za każdy dzień zwłoki?

ODPOWIEDŹ 76

Nie. Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian

PYTANIE 77

Dotyczy pakiet 3 poz1.

W związku z wycofania produktu obecnie stosowanego przez Zamawiającego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania równoważnego produktu tego samego producenta . W skład zestawu do drenażu płynów gromadzących się w jamie brzusznej wchodzi: 1). Worek 5L(+/- 0,5L) skalowany, wbudowana zastawka antyzwrotna, zawór spustowy, 2) dreny łączące worek z kranikiem trójdrożnym, 3) trzy igły 55mm- 14G,16G i 19G 4) strzykawka 60ml (+/-1ml), 5) trójdrożny kranik

ODPOWIEDŹ 77

Tak, Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony wyrób medyczny

PYTANIE 78

Pakiet 8

W związku połączeniem w pakiecie nr 8 produktów stosowanych w dwóch różnych terapiach nerkozastępczych (poz. 1-5 - przerywana hemodializa, poz. 1-6 ciągła terapia nerkozastępcza) zwracamy się z wnioskiem o rozdzielanie pakietu nr 8, na Pakiet nr 8A (poz. 1-5) i pakiet nr 8B (poz. 6-9), zgodnie z rodzajem prowadzonej terapii?

Jednocześnie informuję, iż z uwagi na planowane zamknięcie linii produkcyjnych dla wymienionych w pozycjach 1-5 produktów do terapii hemodializy, Wykonawca nie może zabezpieczyć dostaw na okres 24 m-cy.

ODPOWIEDŹ 78

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 79

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści poszwę min. 80x70 cm?

ODPOWIEDŹ 79

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 80

Pakiet nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 30 g/m²? **ODPOWIEDŹ** Nie, zapisy SWZ pozostają bez zmian
Pakiet nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m²? **ODPOWIEDŹ** Tak, Zamawiający dopuszcza również gramaturę min. 35 g/m², pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

Pakiet nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w jednym kolorze?

ODPOWIEDŹ 80

Tak, Zamawiający dopuszcza prześcieradło w innym kolorze pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 81

Pakiet nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 sztuk wraz z przeliczeniem ilości na opakowania?

Pakiet nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w całości z włókien poliestrowych (Molton): 100 g/m² część przednio pokryta mydłem oraz 70 g/m² część tylna?

ODPOWIEDŹ 81

Nie, zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 82

Pakiet nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę prostokątną, niezwiązaną w nadgarstku?

Pakiet nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w całości z włókien poliestrowych (Molton) o gramaturze 75 g/m²?

Pakiet nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści myjkę o wymiarach 15 cm x 23 cm?

ODPOWIEDŹ 82

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 83

Pakiet nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści ręczniki o wymiarach 40 cm x 70 cm?

ODPOWIEDŹ 83

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 84

Pakiet nr 6 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną z włókniny polipropylenowej?

ODPOWIEDŹ 84

Tak, Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 85

Pakiet nr 6 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze wykonane z folii?

ODPOWIEDŹ 85

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 86

Pakiet nr 6 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści gramaturę 20 g?

Pakiet nr 6 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści gramaturę 25 g?

Pakiet nr 6 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści rękaw wykończony wszytą gumką?

ODPOWIEDŹ 86

Zamawiający dopuszcza gramaturę 25g i rękaw wykończony wszytą gumką.

PYTANIE 87

Pakiet nr 6 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści gramaturę 25 g?

Pakiet nr 6 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści rękaw wykończony wszytą gumką?

ODPOWIEDŹ 87

Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 88

Pakiet nr 6 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy fartuch chirurgiczny, zapewniający wysoki komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu SMS o gramaturze 40 g/m², przenikanie cieczy min. 96 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 111,30 kPa / na mokro 60,40 kPa (+/-5kPa), wytrzymałość na rozciąganie na sucho 83,1N / na mokro 99N (+/-3N). Fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu w okolicach szyi, zapięcie na rzep, mankiety bawełniane Zapakowanie i złożenie fartucha umożliwia jego szybkie otwarcie, a następnie przekazanie do użytku. Fartuch zgodny z normą PN EN 13795-1:2019. Na opakowaniu zewnętrznym znajdują się min. dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające min.: nr katalogowy, LOT, datę ważności, nazwę producenta. Rozmiary fartucha: M, L, XL, XXL?

Pakiet nr 6 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, jałowy fartuch chirurgiczny wzmocniony do zabiegów wysokiego ryzyka do długich zabiegów operacyjnych wykonany z wysoko przewiewnej hydrofobowej włókniny typu SMS, z wstawkami nieprzemakalnymi z włókniny laminowanej z wewnętrzną warstwą chłonną w części krytycznej – przód i rękawy powyżej łokcia. Rękawy zakończone elastycznymi mankietami z dzianiny, dobrze utrzymującymi się podczas użytkowania. Tyłne poły zakładane i wiązane na troki łączone kartonikiem, sposób złożenia pozwalający na aplikację z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu. Przy szyi zapięcie na rzep.

Włóknina o gramaturze 75g/m² w obszarze krytycznym i poza obszarem krytycznym 35g/m², odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 123,30 cm H₂O (+/-2), wytrzymałość na wypychanie dla obszaru krytycznego na sucho 75,2 kPa, na mokro 64 kPa (+/-2kPa), wytrzymałość na rozciąganie na sucho 92,5N / na mokro 83,6N (+/-3N). Zgodny z normą PN-EN 13795-1:2019. Opakowanie: papier-folia zewnętrzna zgrzewana, min. dwie etykiety w języku polskim zawierająca min. numer katalogowy, serię, datę ważności, oznaczenie producenta. Zapakowane w wielowarstwowe opakowanie transportowe (karton zewnętrzny do transportu oraz karton wewnętrzny do przechowywania w warunkach bloku operacyjnego. Rozmiar fartucha: L, XL, XXL?

ODPOWIEDŹ 88

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 89

Pakiet nr 6 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści chłonność 3,5 L?

Pakiet nr 6 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wymiary powierzchni chłonnej 50 cm x 190 cm?

Pakiet nr 6 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści możliwość udźwigu do 150 kg?

Pakiet nr 6 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści dodatkową serwetę dołączoną osobno?

Pakiet nr 6 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści zamiast serwetki dołączony osobno dodatkowy podkład chłonny o wymiarach 102 cm x 152 cm?

ODPOWIEDŹ 89

Zamawiający dopuszcza wymiary powierzchni chłonnej 50 cm x 190 cm, możliwość udźwigu do 150 kg. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

PYTANIE 90

Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2,1 m?

ODPOWIEDŹ 90

Tak, Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 91

Pakiet nr 11 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści stazę z możliwością dezynfekcji zamiast sterylizacji?

ODPOWIEDŹ 91

Tak, Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 92

Pakiet nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'80 sztuk wraz z przeliczeniem ilości na opakowania?

ODPOWIEDŹ 92

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 93

Pakiet nr 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wymiary 160x210 cm?

ODPOWIEDŹ 93

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 94

Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 1500 ml?

Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 115 cm?

Pakiet nr 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści otwór do podwieszenia zamiast paska?

ODPOWIEDŹ 94

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 95

Pakiet nr 11 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści butelkę częściowo harmonijkową lub całkowicie prostą?

ODPOWIEDŹ 95

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 96

Pakiet nr 11 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści uniwersalny zestaw do nebulizacji o składzie: nebulizator, ustnik, łącznik T, dren 2,1 m, jak na zdjęciu poniżej:



ODPOWIEDŹ 96

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 97

Pakiet nr 11 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści uniwersalny zestaw do nebulizacji o składzie: nebulizator, dren 2,1 m, maska z mocowaniem na głowę, jak na zdjęciu poniżej:

Z



ODPOWIEDŹ 97

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 98

Pakiet nr 22 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu, z otworem Murphy'ego?

Pakiet nr 22 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu z potrójnym oznaczeniem głębokości w postaci półpiersi?

ODPOWIEDŹ 98

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 99

Pakiet nr 22 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane?

Pakiet nr 22 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści balony kontrolne znakowane wyłącznie rozmiarem rurki?

ODPOWIEDŹ 99

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 100

Pakiet nr 22 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie kolorystyczne: 1 – niebieski, 2 – pomarańczowy, 3 – różowy, 4 – biały, 5 – żółty?

Pakiet nr 22 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści maski bez specjalnego uźebrowania? Sama konstrukcja maski zapewnia stabilny, pewny chwyt.

ODPOWIEDŹ 100

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 101

Pakiet nr 22 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie kolorystyczne: 0 – biały, 1 – różowy, 2 – żółty, 3 – zielony, 4 – czerwony, 5 – niebieski, 6 - pomarańczowy?

ODPOWIEDŹ 101

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 102

Pakiet nr 22 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści łyżki światłowodowe wykonane z wytrzymałego ABS, kompatybilne ze wszystkimi uchwytami laryngoskopowi według zielonego oznaczenia (green standard) zgodnymi z normą ISO 7376/3, jednorazowego użytku, pakowane w opakowanie papier-foolia, rozmiary: 2 (długość 120 mm, wysokość 27 mm), 3 (długość 140 mm, wysokość 30 mm), 4 (długość 160 mm, wysokość 33 mm)?

ODPOWIEDŹ 102

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 103

Pakiet nr 22 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu, światłowodową, jednorazową, typ McIntosh, rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 oraz Miller, rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4 – wszystkie rozmiary od jednego producenta. Zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone, pogrubione. Nieodkształcające się łyżki wykonane z lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieostłony, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardła. Średnica światłowodu 5 mm. Mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 2 kulek stabilizujących. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol świadczący o jednorazowym zastosowaniu wyrobu (przekreślona cyfra 2) naniesione bezpośrednio na łyżce, opakowanie folia-foolia. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do min. 3 lat. Na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta?

ODPOWIEDŹ 103

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 104

Pakiet nr 22 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści gaziki nasączone alkoholem?

ODPOWIEDŹ 104

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 105

Pakiet nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający, w celu prawidłowego i bezproblemowego przeprowadzenia procedury medycznej, wymaga, aby sonda Sengstakena była nie krótsza niż 100 cm?

ODPOWIEDŹ 105

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 106

Pakiet nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści System do kontrolowanej zbiórki stolca o następujących parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Niesterylne
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawka 60ml, 2x przyklepne opatrunki
- Możliwość użytkowania systemu przez 29 dni?

ODPOWIEDŹ 106

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 107.1

Pakiet nr 40 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 2000 ml skalowane co 25ml (od 25 do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym, mikrobiologicznie czyste?

PYTANIE 107.2

Pakiet nr 46 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następującej specyfikacji:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej

- Posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- System wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- Cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- Cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- Oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- W zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Rozmiary: 12, 14, 16 CH – długość 60 cm (intubacja) oraz 33 cm (tracheostomia)
- Pakowana folia/papier?

ODPOWIEDŹ 107.1

ODPOWIEDŹ 107.2

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 108

Pakiet nr 46 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki zawierające śladową ilość ftalanów?

Pakiet nr 46 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki bez skalowania?

Pakiet nr 46 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rozmiar oraz nazwę importera nadrukowane na opakowaniu zamiast na cewniku?

Pakiet nr 46 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH10 o długości 600 mm?

ODPOWIEDŹ 108

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 109

Pakiet nr 46 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pojemność 10 ml?

ODPOWIEDŹ 109

Tak, Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 110

Pakiet nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator wykonany z PCV?

Pakiet nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający poprzez „pompowany mankiet” ma na myśli maskę twarzową z pompowanym mankietem?

ODPOWIEDŹ 110

Zamawiający wymaga Silikonowy resuscytator jednorazowy dla dorosłych(skład maska twarzowa, resuscytator,dren tlenowy)

PYTANIE 111

Pakiet nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%?

Pakiet nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści port kapno z koreczkiem wkręcanym?

Pakiet nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą 40 ml?

Pakiet nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 32 mg H₂O/L przy Vt 500 ml?

ODPOWIEDŹ 111

Zamawiający dopuszcza skuteczność nawilżania 32 mg H₂O/L przy Vt 500 ml, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%,Pozostałe wymagania , zgodnie z SWZ

PYTANIE 112

Pakiet nr 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści masę 9 g?

Pakiet nr 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wydajność nawilżania 24 mg H₂O/L przy Vt 500 ml?

Pakiet nr 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opór przepływu 0,5 cm H₂O przy 30 l/min?

ODPOWIEDŹ 112

Tak, Zamawiający dopuszcza również.

PYTANIE 113

Pakiet 36

Czy zamawiający dopuści worek w kolorze mlecznym (umożliwiającym wizualizację zawartości)?

Czy zamawiający dopuści worek w kolorze czerwonym?

ODPOWIEDŹ 113

Nie. Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 114

Pakiet 59, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski?

ODPOWIEDŹ 114

Tak Zamawiający wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski, w związku z gwarancją urządzenia.

PYTANIE 115

Czy zamawiający w pakiecie 63 poz 1 dopuści zarejestrowany Sterylny Indygo carmin na Polskim rynku o nazwie handlowej ProveEndo 5 ml 0,8% x 5 ampulek , umożliwiający jednocześnie na chromoendoskopię jak i podanie podśluzówkowe.

ODPOWIEDŹ 115

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

PYTANIE 116

PAKIET 50

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 50 wymaga pasków testowych do glukometru z możliwością ustawienia odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika?
2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 50 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów. Paski nier refundowane mogą być niedostępne w sprzedaży, pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane.
3. Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu – proszę nam wierzyć, że takie firmy istnieją), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiet nr 9 poz. 1 certyfikatu jednostki notyfikowanej, wystawionego dla polskiego dystrybutora/importera będącego wykonawcą lub dla reprezentującego go wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych

ODPOWIEDŹ 116

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 117

Pakiet 47

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator jednorazowy dla dorosłych wykonany z bardziej bezpiecznego dla środowiska tworzywa sztucznego: elastomeru termoplastycznego styren-etylen-butylenu (SEBS)?

Pytanie 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby resuscytator posiadał zintegrowany z workiem pasek na dłoń umożliwiający pewny chwyt?

Pytanie 3

Czy Zamawiający oczekuje, aby resuscytator można było warunkowo wykorzystywać w środowisku rezonansu magnetycznego?

ODPOWIEDŹ 117

Zamawiający dopuszcza jako równoważny resuscytator jednorazowy dla dorosłych wykonany z bardziej bezpiecznego dla środowiska tworzywa sztucznego: elastomeru termoplastycznego styren-etylen-butylenu (SEBS). Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

PYTANIE 118

Pakiet nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z portem kapno z koreczkiem wkręcany, o skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999%, o skuteczności filtracji wirusowej >99,999%, o masie 35,6g, przestrzeń martwa równa 55ml oraz wydajności nawilżania 37 mg/l H₂O przy V_t=500ml? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDŹ 118

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 119

Pakiet nr 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o masie 8,4g, wydajności nawilżania 28,8 mg/H₂O przy V_t=500ml, przestrzeni martwej 15ml oraz oporze przepływu 0,63 cm H₂O przy 30l/min? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

ODPOWIEDŹ 119

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 120

Pakiet 62

- 1) Czy Zamawiający oczekuje, aby pojemniki tworzyły system zamknięty rozumiany jako brak kontaktu użytkownika z jakąkolwiek substancją chemiczną zarówno postaci lotnej jak i ciekłej, a biopłat jest umieszczany w pustym pojemniku?
- 2) Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bezpieczny pojemnik tworzący system zamknięty domateriału biopsyjnego/histopatologicznego, składający się z pokrywy zawierającej środek utrwalający i zbiornika. Substancja utrwalająca - Formaldehyd 4% w roztworze wodnym (10% roztwór formaliny). Pokrywa wyposażona w gwint zewnętrzny oraz filtr zapobiegający cofnięciu się preparatu do zbiornika na formalinę. Zbiornik wyposażony w gwint wewnętrzny służący do zamknięcia i szczelnego połączenia z pokrywą. Substancja utrwalająca uwalniana po połączeniu pokrywy ze zbiornikiem i przez wciśnięcie przycisku wbudowanego w górną część pokrywy?

ODPOWIEDŹ 120

Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 121

Dotyczy pakietów: 12, 13, 19 i 59.

Czy Zamawiający wymaga, aby elementy zużywalne jednorazowe, dedykowane do urządzeń jak np. papier do defibrylatora, były częściami oryginalnymi, a nie zamiennikami nie zalecanymi przez producenta?

ODPOWIEDŹ 121

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 122

Pakiet 53 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wadze 26,2 g, spełniający pozostałe wymagania?

ODPOWIEDŹ 122

Tak Zamawiający dopuszcza również

PYTANIE 123

Pakiet 53 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na wymiennik ciepła i wilgoci o wadze 9,5 g, poziomie nawilżania 30 mg H₂O/l przy V_t=500 ml, przestrzeni martwej 7 ml, oporach przepływu ≤0,3 cm H₂O przy 30 l/min., spełniający pozostałe wymagania?

ODPOWIEDŹ 123

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 124

Pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana ułatwiająca zakładanie, mankiet rolowany zapobiegający się zsuwaniu, kolor naturalnego lateksu, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, anatomiczny kształt dłoni, profilowane z przeciwstawnym kciukiem na dłoń lewą i prawą, dzięki lepszemu dopasowaniu redukcja obciążenia dłoni, grubość na palcu 0,18±0,02, na dłoni 0,16±0,02, mankiecie 0,14±0,02, długość min 280 mm. Rękawice o niskim kontrolowanym poziomie endotoksyn <1 EU/parę, potwierdzone raportem badania w jednostce niezależnej. Poziom protein białek lateksu ≤30 µg/g, siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 18N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa reguła 7, oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na działanie leków cytostatycznych, potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz mikroorganizmów w tym również bakterii i grzybów zgodnie z EN ISO 374-5. Dyspenser ze znacznikiem sterylizacji w kolorze czerwonym oraz możliwością otwierania w pionie i poziomie, co pozwala zredukować przestrzeń, z dodatkowym otworem zwrotnym, umożliwiającym zwrot nadmiernie pobranej, nieotwartej pary rękawic, co minimalizuje straty i podnosi efektywność pracy. 5 lat ważności od daty produkcji. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, podwójna bariera pakowania: opakowanie wewnętrzne papier z kodem EAN13 oraz informacjami ostrzegawczymi dla użytkownika, zewnętrzne foliowe z kodem GS-128?

ODPOWIEDŹ 124

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 125

Pakiet 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców i o sile zrywu min 10N?

Pakiet 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na min. 8 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi) na poziomie 6?

ODPOWIEDŹ 125

Tak Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 126

Pakiet 14 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na min. 20 substancji chemicznych, w tym min 2 kwasy – poziom 1, oraz 10% etanol - >480min, 70% izopropanol – 44min. i 90% izopropanol – 12min?

Pakiet 14 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikroteksturowane na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców?

Pakiet 14 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ 126

Tak, Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane a 200 szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 127

Pakiet 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przedstawienie raportu z badań na substancje chemiczne wykonanych przez jednostkę notyfikowaną zawierającego takie informacje jak: nazwę badanego produktu, metodę badania, nazwę Laboratorium badawczego, datę badania, datę raportu, nr raportu oraz przebadane substancje chemiczne z podaniem czasu przebiccia i poziomem odporności rękawicy?

ODPOWIEDŹ 127

Tak Zamawiający dopuszcza również przedstawienie raportu z badań na substancje chemiczne wykonanych przez jednostkę notyfikowaną zawierającego takie informacje jak: nazwę badanego produktu, metodę badania, nazwę Laboratorium badawczego, datę badania, datę raportu, nr raportu oraz przebadane substancje chemiczne z podaniem czasu przebiccia i poziomem odporności rękawicy

PYTANIE 128

Pakiet 14 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przedstawienie raportu z badań na substancje chemiczne wykonanych przez jednostkę notyfikowaną zawierającego takie informacje jak: nazwę badanego produktu, metodę badania, nazwę Laboratorium badawczego, datę badania, datę raportu, nr raportu oraz przebadane substancje chemiczne z podaniem czasu przebiccia i poziomem odporności rękawicy?

ODPOWIEDŹ 128

Tak Zamawiający dopuszcza przedstawienie raportu z badań na substancje chemiczne wykonanych przez jednostkę notyfikowaną zawierającego takie informacje jak: nazwę badanego produktu, metodę badania, nazwę Laboratorium badawczego, datę badania, datę raportu, nr raportu oraz przebadane substancje chemiczne z podaniem czasu przebiccia i poziomem odporności rękawicy

PYTANIE 129

Pakiet 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniach a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

ODPOWIEDŹ 129

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 130

Pakiet 11 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści koc ratunkowy wykonany jest z metalicznej folii PET z powłoką aluminiową w rozmiarze 210x160cm?

ODPOWIEDŹ 130

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 131

Pakiet 11 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z workiem o pojemności 1500ml z otworami do zawieszenie, drenem o długości 115cm zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

ODPOWIEDŹ 131

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 132

Pakiet 11 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści butelkę do odsysania ran 200ml bez harmonijki u podstawy?

ODPOWIEDŹ 132

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 133

Pakiet 11 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z rozpylaczem w kształcie walca?



ODPOWIEDŹ 133

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 134

Pakiet 11 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z rozpylaczem w kształcie walca?



ODPOWIEDŹ 134

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 135

Pakiet 12 poz. 4, 5, 6, 10, 11, 12

Czy Zamawiający dopuści papiery objęte stawką Vat 23%?

ODPOWIEDŹ 135

Tak Zamawiający dopuszcza również papiery objęte stawką Vat 23%

PYTANIE 136

Pakiet 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu Defimax o szerokości 57mm

ODPOWIEDŹ 136

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 137

Pakiet 12 poz. 4, 8, 9

Czy Zamawiający wymaga papier oryginalny?

ODPOWIEDŹ 137

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 138

Pakiet 12 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu Goldway o wymiarach 112x100x200?

ODPOWIEDŹ 138

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 139

Pakiet 12 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści papier EKG Mr Gold o wymiarach 210x40?

ODPOWIEDŹ 139

Tak Zamawiający dopuszcza również papier EKG Mr Gold o wymiarach 210x40

PYTANIE 140

Pakiet 12 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu Lifepack o wymiarach 107x23?

ODPOWIEDŹ 140

Tak Zamawiający dopuszcza również papier Lifepack o wymiarach 107x23

PYTANIE 141

Pakiet 12 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści papier do defibrylatora Philips Hartstart o wymiarach 75x26 z nadrukiem?

ODPOWIEDŹ 141

Zamawiający dopuszcza papier do defibrylatora Philips Hartstart o wymiarach 75x26 z nadrukiem

PYTANIE 142

Pakiet 12 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 215x280x250mm?

ODPOWIEDŹ 142

Zamawiający dopuszcza papier w rozmiarze 215x280x250mm

PYTANIE 143

Pakiet 13 poz. 1, 2, 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ 143

Tak Zamawiający dopuszcza wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

PYTANIE 144

Pakiet 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 43mm?

Tak Zamawiający dopuszcza elektrodę o średnicy 43mm

ODPOWIEDŹ 144

Tak pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 145

Pakiet 13 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 43mm?

ODPOWIEDŹ 145

Tak pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 146

Pakiet 19 poz. 1-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 19 pozycje 1-7 i utworzenie z nich odrębnego pakietu? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

ODPOWIEDŹ 146

Nie, Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 147

Pakiet 26 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

Pakiet 26 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4-światłowej silikonowej sondy Sengstaken – Blakemore o długości 85cm, z przewodnicą, wyposażonej w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie i zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki głębokości od początku balonu przelykowego na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm. Balony: żołądkowy o długości 60mm i przelykowy 140mm. Otwory boczne: 3 żołądkowe i 2 przelykowe.

ODPOWIEDŹ 147

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 148

Pakiet 35 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści lusterko krtańowe o średnicy 19mm?

ODPOWIEDŹ 148

Tak, Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 149

Pakiet 35 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do ucha niesterylne w rozmiarze 2,5mm i 4mm?

Pakiet 35 pozycja 3

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

ODPOWIEDŹ 149

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie wzierników do ucha niesterylne w rozmiarze 2,5mm i 4mm i wycenę za opk a 100 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

PYTANIE 150

Pakiet 35 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ 150

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

PYTANIE 151

Pakiet 36 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści torby na wymiociny wykonane z wytrzymałej, przezroczystej folii LDPE w kolorze niebieskim lub czerwonym, umożliwiającej obserwację wydzieliny

- szeroki wlot worka zabezpieczony polipropylenowym kołnierzem
- obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią
- kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczepl”
- pojemność całkowita worka: 2000 ml
- dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu
- kierunek odczytu skali dla małych objętości oznaczony grotem

- nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylny
- okres trwałości: 5 lat ?

ODPOWIEDŹ 151

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 152

Pakiet 40 pozycja 1

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

ODPOWIEDŹ 152

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 153

Pakiet 40 pozycja 2

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

ODPOWIEDŹ 153

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 154

Pakiet 42 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'120 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ 154

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

PYTANIE 155

Pakiet 42 pozycja 2

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

ODPOWIEDŹ 155

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

PYTANIE 156

Pakiet 42 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści miskę jednorazową o pojemności maksymalnej 3L wykonaną z pulpy?

ODPOWIEDŹ 156

Tak pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 157

Pakiet 42 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'120 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ 157

Tak , Zamawiający wyraża zgodę

PYTANIE 158

Pakiet 42 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Pakiet 42 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ 158

Tak , Zamawiający wyraża zgodę

PYTANIE 159

Pakiet 42 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wieszak na mocz po stawce Vat 8%?

ODPOWIEDŹ 159

Tak Zamawiający dopuszcza również

PYTANIE 160

Pakiet 42 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w woreczku 15g, na 500ml?

Pakiet 42 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści proszek po stawce Vat 23%?

ODPOWIEDŹ 160

Tak Zamawiający dopuszcza również

PYTANIE 161

Pakiet 42 pozycja 8

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

ODPOWIEDŹ 161

Tak Zamawiający wyraża zgodę na wycenę za opk a 100szt pod warunkiem przeliczenia ilości zgodnie z SWZ

PYTANIE 162

Pakiet 43 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya posiadające oświadczenie producenta na czas utrzymania przez 30 dni?

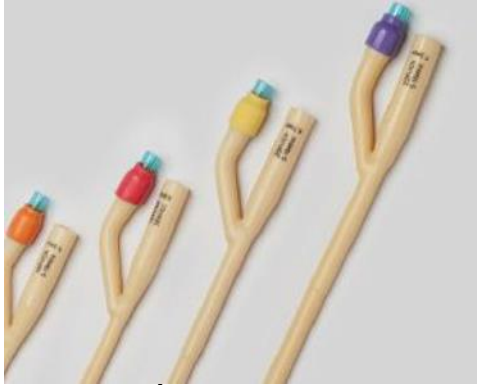
ODPOWIEDŹ 162

Tak Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 163

Pakiet 43 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z informacją o rozmiarze i poj. Balonu podanym na drugim ramieniu cennika?



ODPOWIEŹ 163

Tak Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 164

Pakiet 43 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya CH 26 z balonem 30ml?

ODPOWIEŹ 164

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 165

Pakiet 43 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worki o parametrach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- worek o pojemności 2000ml wykonany z medycznego PVC
- biała, tylna ścianka ułatwiająca wizualną ocenę moczu
- skuteczna zastawka antyrefluksyjna (bezzwrotna)
- szczelny zawór spustowy szybkiego opróżniania typu poprzecznego (T), obsługiwany jedną ręką z możliwością podwieszenia w twardej pochewce
- komora kroplowa typu Pasteur'a tworząca „suchą” barierę powietrzną
- dwa filtry hydrofobowe (w worku i komorze), zapobiegające zasysaniu, wyrównujące ciśnienie wewnątrz systemu
- dren długości 120 cm o dużej średnicy, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym
- samouszczelniający się, bezigłowy port do pobierania próbek na zakończeniu drenu
- dren wyposażony w przesuwany zacisk oraz zapinkę do stabilizacji drenu
- w miejscu połączenia drenu z komorą dodatkowy element wzmacniający zapobiegający zaginaniu i skręcaniu drenu
- czytelna, łatwa do odczytu skala worka, adekwatna do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru co 25 ml od 25 do 100 ml i co 100 ml od 100 do 2000 ml
- na worku nazwa producenta, miejsce do opisu danych pacjenta oraz daty
- zintegrowany, uniwersalny wieszak pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka
- dodatkowe mocowanie za pomocą sznurka
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka/papier-folia

ODPOWIEDŹ 165

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 166

Pakiet 43 pozycja 6, 7

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

ODPOWIEDŹ 166

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 167

Pakiet 47 pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy wykonany z PCV?

ODPOWIEDŹ 167

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

PYTANIE 168

Dotyczy §5 ust. 1 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji dotyczącej braków ilościowych do 4 dni roboczych.

2. Zwracamy się z prośbą o naliczanie terminu dostaw w dniach roboczych :

„Wykonawca ma obowiązek dostarczyć wyroby w terminie do 5 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia...”

ODPOWIEDŹ 168

Zapis § 3 ust. 3 pozostaje bez zmian.

Zapis § 5 ust. 1 otrzymuje nowe brzmienie:

W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub innych nieprawidłowości w dostawie Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę telefonicznie, potwierdzając czynność za pomocą e-maila, a Wykonawca w ciągu maksymalnie 4 dni robocze dostarczy brakujące wyroby lub wymieni na wolne od wad.

PYTANIE 169

Dotyczy formularza cenowego Pakiet 40

Mając na uwadze podniesienie konkurencji i zaoferowanie alternatywnego zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca o szerszych parametrach niż oczekiwał zamawiający, czy zamawiający da zgodę na zaoferowanie systemu zgodnie z parametrami jak poniżej :

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

1.

Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.

2.

System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu

3.

Skład opakowania zestawu:

- Worek odbiorczy 1 l. (skalowany od 50 ml co 100 ml)
- Strzykawka 50 ml
- Strzykawka z żelem smarującym (10 ml)
- Instrukcja użycia
- 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów
- Zacisk na przewody

4.

Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.

5.

Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1,34 in², max 1,4 in²

6.

Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem.

- Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/opróżniania mankieta.
- Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków.
- Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca.
- Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką

7.

Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego

8.

System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.

9.

Przewód odprowadzający (długość 167cm.) wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek

10.

Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w wewnętrzną (membranę) zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.

11.

System przebadany klinicznie, (czas utrzymania do 29 dni) 12.

Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.

ODPOWIEDŹ 169

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 170

Dotyczy Formularza cenowego Pakiet 40

Czy zamawiający dopuści worki kompatybilne z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami jak poniżej :

Worek odbiorczy :

- Wymienny worek odbiorczy pojemność 1000 ml., skalowany od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.
- Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w wewnętrzną (membranę) zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
- Opakowanie zbiorcze 10 szt.



ODPOWIEDŹ 170

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 171

Dotyczy Formularza cenowego Pakiet 40

Czy dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów i jakości dostarczanego produktu, zamawiający będzie wymagał badań klinicznych dla zamawianego zamkniętego systemu do kontrolowanej zbiórki stolca w zadaniu 40

ODPOWIEDŹ 171

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 172

Prosimy w p. 52, pozycja 1 oraz 2 o dopuszczenie alternatywnej strzykawki do przepłukiwania fabrycznie napełniona izotonicznym roztworem 0.9% NaCl o poj. 10 ml. do zabiegów w warunkach jałowych – sterylna zawartość oraz strzykawka zewnętrznie. Zawartość nietoksyczna, niepirogenna. Skala max 10 ml, skalowana co 0,5ml, wypełnienie odpowiadająca nominalnej pojemności strzykawki =10 ml. Strzykawka o średnicy cylindra odpowiadającej strzykawce 10 ml. Graficzne oznaczenie strefy sterylnej oraz kod kolorystyczny na cylindrze celem rozróżnienia od strzykawki tylko o sterylnej zawartości. Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający przypadkowe wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania. Naciśnięcie tłoka strzykawki w celu odblokowania blokady (stopera) tłoka- instrukcja użycia IFU w języku PL, w każdym opakowaniu. Tłok wykonany z polipropylenu, prosty na całej długości (bez przewężeń). Specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika potwierdzony zerowy refluks (3 pierścienie). Strzykawka wyposażona w nakręcany korek, długi minimum 2cm, umożliwiający odpowietrzenie bez konieczności całkowitego ściągania korka. Korek posiada gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki typu Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III, zgodnie z regułą 14, załącznik VIII, Rozporządzenia UE MDR 2017/745. Kod UDI na cylindrze. Okres stabilności roztworu oraz ważności produktu 3 lata. Nie zawiera BPA, LATEXU, DEHP, PVC. Sterylizowana parowo – opakowanie papier/folia. Data ważności na produkcie (bez opakowania). Opakowanie 30 sztuk – data produkcji i ważności na opakowaniu

ODPOWIEDŹ 172

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 173

Pakiet 52: Czy oferowane strzykawki mają posiadać badania kliniczne: Redukcja od cewnikowych zakażeń krwi (CRBSI) po zastosowaniu oferowanej marki fabrycznie napełnionej strzykawki do przepłukiwania potwierdzona badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty - minimum 3, w tym dla linii centralnej oraz linii z wszczepionym dostępem naczyniowym.

ODPOWIEDŹ 173

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 174

Pakiet 52: Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 52 pozycja 2 strzykawkę o pojemności 10 ml zgodnie z Wytycznymi INS, Infusion Nurses Society (Towarzystwa Pielęgniarek Infuzyjnych) z 2021 które mówią: par 51. I.A. Profilaktyka uszkodzeń cewnika mówią: „Do oceny działania urządzenia VAD (vascular access device – urządzenia dostępu naczyniowego), używać cylindra o pojemności 10 ml.”

W wypadku dopuszczenia ilości zostaną przeliczone zgodnie z zapotrzebowaniem.

11.

ODPOWIEDŹ 174

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 175

Pakiet 52 :Prosimy o doprecyzowanie, czy w pakiecie 52 pozycje 1,2 strzykawki napełnione 0,9%NaCl mają mieć ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i wyraźne, graficzne oznaczenie granicy strefy sterylnej płynu na cylindrze strzykawki?

UZASADNIENIE KLINICZNE Ogranicznik tłoka strzykawki uniemożliwiający wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki oznaczoną na cylindrze i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania.

ODPOWIEDŹ 175

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 176

Czy Zamawiający w pakiecie 67, poz. 1 dopuści proponowane rozwiązanie: Igły do ostrzykiwania-jednorazowego użytku, średnica ostrza igły 0,5 mm, długość ostrza 4-6 mm, długość narzędzia 230 cm, osłonka śr. 2,3 mm, mechanizm długopisowy z wyraźnym kliknięciem, zapobiegający niekontrolowanemu wysunięciu ostrza, osłonka teflonowa odporna na załamania, u wyjścia zakończona metalowym kołnierzem

ODPOWIEDŹ 176

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 177

Czy Zamawiający w pakiecie 67, poz. 2 dopuści proponowane rozwiązanie: Kleszcze chwytające jednorazowe, powleczone teflonem, rozwarcie 15 mm z cewnikiem 2,4 mm oraz obrotowe z rozwarciem 10 mm i cewnikiem 2,3 mm?

ODPOWIEDŹ 177

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 178

Czy Zamawiający w pakiecie 67, poz. 3 dopuści proponowane rozwiązanie: Igły do ostrzykiwania-jednorazowego użytku, średnica ostrza igły 0,6-07 mm, długość ostrza 4-6 mm, długość narzędzia 230 cm, osłonka śr. 2,3 mm, mechanizm długopisowy z wyraźnym kliknięciem, zapobiegający niekontrolowanemu wysunięciu ostrza, osłonka teflonowa odporna na załamania, u wyjścia zakończona metalowym kołnierzem

ODPOWIEDŹ 178

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 179

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 10

Prosimy o doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „

Zamawiający, po bezskutecznym pisemnym wezwaniu wykonawcy do realizacji umowy, ma prawo zakupić od innego podmiotu wyroby medyczne, niedostarczone przez Wykonawcę w terminach dostawy określonych w umowie, a występującą różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę, który nie dostarczył wyrobu w terminie, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia wyrobu Zamawiającemu.”

ODPOWIEDŹ 179

Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

PYTANIE 180

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1

Prosimy o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „

W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub innych nieprawidłowości w dostawie Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę telefonicznie, potwierdzając czynność za pomocą e-maila a Wykonawca w ciągu maksymalnie 72 godzin od uznania zasadności reklamacji dostarczy brakujące wyroby lub wymieni na wolne od wad.”

ODPOWIEDŹ 180

Patrz odpowiedź na pytanie 168.

PYTANIE 181

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,3%?

ODPOWIEDŹ 181

Nie. Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

PYTANIE 182

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 a)

Prosimy Zamawiającego by kara umowna liczona była od wartości brutto towaru, którego dotyczy zwłoka.

ODPOWIEDŹ 182

Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

PYTANIE 183

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,3%?

ODPOWIEDŹ 183

Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

PYTANIE 184

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do zapisów umowy poniższej treści:

„Wykonawcy przysługuje prawo do wstrzymania dostawy w przypadku zwłoki w płatnościach (za zrealizowane zamówienia) powyżej 30 dni od momentu wymagalności faktury.”?

ODPOWIEDŹ 184

Nie. Zapisy SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

PYTANIE 185

Pakiet nr 7, pozycja nr 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Obwód oddechowy do respiratora parapack do modelu P310NPL„

Produktu o poniższych parametrach:

„Obwód oddechowy jednorazowego użytku, o regulowanej długości w zakresie 50-180 cm, dla dorosłych, w komplecie 2 rury rozciągane, łącznik Y zintegrowany z rurami, łącznik kolankowy od strony pacjenta wyposażony w port CO₂, układ mikrobiologicznie czysty, średnica 22mm. Czas stosowania do 7 dni. Opakowanie folia z etykietą z nr serii, nr katalogowym oraz terminem ważności. „



ODPOWIEDŹ 185

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 186

Pakiet nr 36, pozycja nr 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Torba na wymiociny ze sztywnym plastikowym ustnikiem, wykonana z przezroczystego materiału, wyposażona w skalę, worki zawierające żel absorbujący zawartość, o pojemności 1500-2000 „

Produktu o poniższych parametrach:

„Worek na wymiociny z samoprzylepnym paskiem zamykającym. Instrukcja użycia, w formie obrazków, na zewnętrznej części worka. Wchłania ponad 400 ml płynu. ”



ODPOWIEDŹ 186

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 187

Pakiet nr 40, pozycja nr 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Zamknięty jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w: silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z dwoma sygnalizatorami, z których jeden wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta, a drugi unosi się w przypadku przepełnienia balonika w bańce odbytniczej pacjenta. 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 w kolorze niebieskim, 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 1 nieprzezroczysty worek do

zbiórki stolca z okienkiem podglądu, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, skalowany co 25 ml oraz z filtrem węglowym. „

Produktu o poniższych parametrach:

„Zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca, składający się z silikonowego cewnika powlekanego obustronnie polimerem dla zmniejszenia tarcia powierzchniowego, łatwego przepływu i redukcji przenoszenia zapachów z niskociśnieniowym pierścieniem uszczelniającym. Pierścień uszczelniający posiadający obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego i ułatwienia aplikacji. Cewnik o długości min. 170 cm, posiadający znacznik pozycyjny w postaci czarnej kreski, niebieski marker lokalizacji pierścienia uszczelniającego w RTG, port do wypełniania pierścienia uszczelniającego w kolorze białym, port irygacyjny w kolorze niebieskim oraz port do pobierania próbek stolca z zastawką i zatyczką. Port do wypełniania pierścienia uszczelniającego z wbudowanym zaworem redukcji pojemności wody do max. 45 ml. Podstawa montażowa do worka z plastikowym paskiem do jego podwieszenia na ramie łóżka oraz centralnie umieszczoną rurką obrotową. Worek zbiorczy o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz zaślepką na zawieszce. W worku zbiorczym wkładka żelująca zawartość (wykonana z papieru celulozowego i superchłonnego granulatu poliakrylanu sodu) dodatkowo zabezpiecza przed wylaniem zawartości na zewnątrz. W zestawie: 3 worki zbiorcze o pojemności 1500 ml z super chłonną wkładką żelującą, filtrem z wentylem dezodoryzującym oraz zaślepką na zawieszce, 3 dodatkowe zaślepki na cewnik zabezpieczające przed wydostaniem się zawartości i/lub zapachu przy zmianie worka, strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny na cewnik, zestaw 5 samoprzylepnych etykiet do opisu produktu wg potrzeb użytkownika, instrukcja obsługi w języku polskim. System jednorazowego użytku nie zawierający lateksu z możliwością stosowania przez 29 dni. ”



ODPOWIEDŹ 187

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 188

Pakiet nr 40, pozycja nr 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Worki wymienne kompatybilne 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.,

Produktu o poniższych parametrach:

„Worki zbiorcze o pojemności 1500ml do systemu kontrolowanej zbiórki stolca. Worki posiadające super chłonną wkładkę żelującą zawartość (wykonana z papieru celulozowego i super-chłonnego granulatu poliakrylanu sodu), filtr z wentylem dezodoryzującym. Worki jednostronnie przezroczyste z zabezpieczeniem przed wylaniem zawartości w postaci zaślepki na zawieszce. W opakowaniu 10 szt.”



ODPOWIEDŹ 188

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 189

Pakiet nr 46, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaproponowania tego produktu.

W ramach Pakietu nr 46, pozycji nr 2 propozycja naszego systemu zamkniętego posiada na wyposażeniu rozdzielacz linii ssącej do użytku z zamkniętymi liniami ssącymi i liniami do higieny jamy ustnej. Kompatybilny z pozycjami 2.

ODPOWIEDŹ 189

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 190

Pakiet nr 46, pozycja nr 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„System zamkniętego odsysania 72h o długości 54cm do rurki intubacyjnej. System składa się z cewnika połączonego z ergonomiczną zastawką do odsysania, umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania, zatraskowego systemu blokowania, mocnego, transparentnego rękawa z markerami, oraz linii do płukania zakończonej kapturką zintegrowaną z portem. Obrotowa zastawka separująca izoluje cewnik do płukania, a zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika. Kolorystyczne kodowanie każdego rozmiaru w min. trzech miejscach, oraz umieszczony rozmiar cewnika i jego długość bezpośrednio na produkcie. W skład zestawu wchodzi:

- cewnik do odsysania
- widełki do odłączenia systemu
- martwa przestrzeń 15F-22F
- naklejki z dniami tygodnia. Dostępne rozmiary : 16F,14F,12F,10F,

Produktu o poniższych parametrach:

„Zamknięty system do odsysania rurki intubacyjnej w rozmiarach CH 10/12/14/16 długość 54 cm oraz rurki tracheostomijnej CH 10/12/14/16 długość 34 cm, możliwość stosowania do 72 godz. Rozmiary cewników kodowane kolorem.

Zintegrowany / wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany i obrotowy port do przepłukiwania cewnika, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora do obserwacji wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. System wyposażony w zastawkę komory płuczącej w postaci klapki, samoistnie otwieranej podczas wprowadzania cewnika do rurki oraz zamykanej podczas jego usuwania; klapka oddzielająca cewnik od układu oddechowego pacjenta umieszczona na wysokości portu do przepłukiwania.

Cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości, skalowanymi co 1 cm. W zestawie specjalny klin w postaci „widelczyka” do bezproblemowego odłączania systemu zamkniętego od rurki.

System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.”



ODPOWIEDŹ 190

Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony wyrób medyczny

PYTANIE 191

Pakiet nr 46, pozycja nr 3

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Cewnik do odsysania typ V bez ftalanów: - wykonane z PCV - powierzchnia satynowa (zmrożona), jeden otwór centralny, dwa otwory boczne naprzeciwległy, skalowany co 1 cm w zakresie:

roz. CH6 - CH10: skala od 5 cm do 28 cm

roz. CH12 - CH20: skala od 5 cm do 45 cm

nadrukowany rozmiar oraz nazwa importera na cewniku, skala RTG na całej długości cewnika, kolor konektora oznaczający kod średnicy cewniki jednorazowego użytku, jałowe sterylizowane tlenkiem etylenu, opakowanie folia-papier

Cewnik do odsysania występuje w rozmiarach:

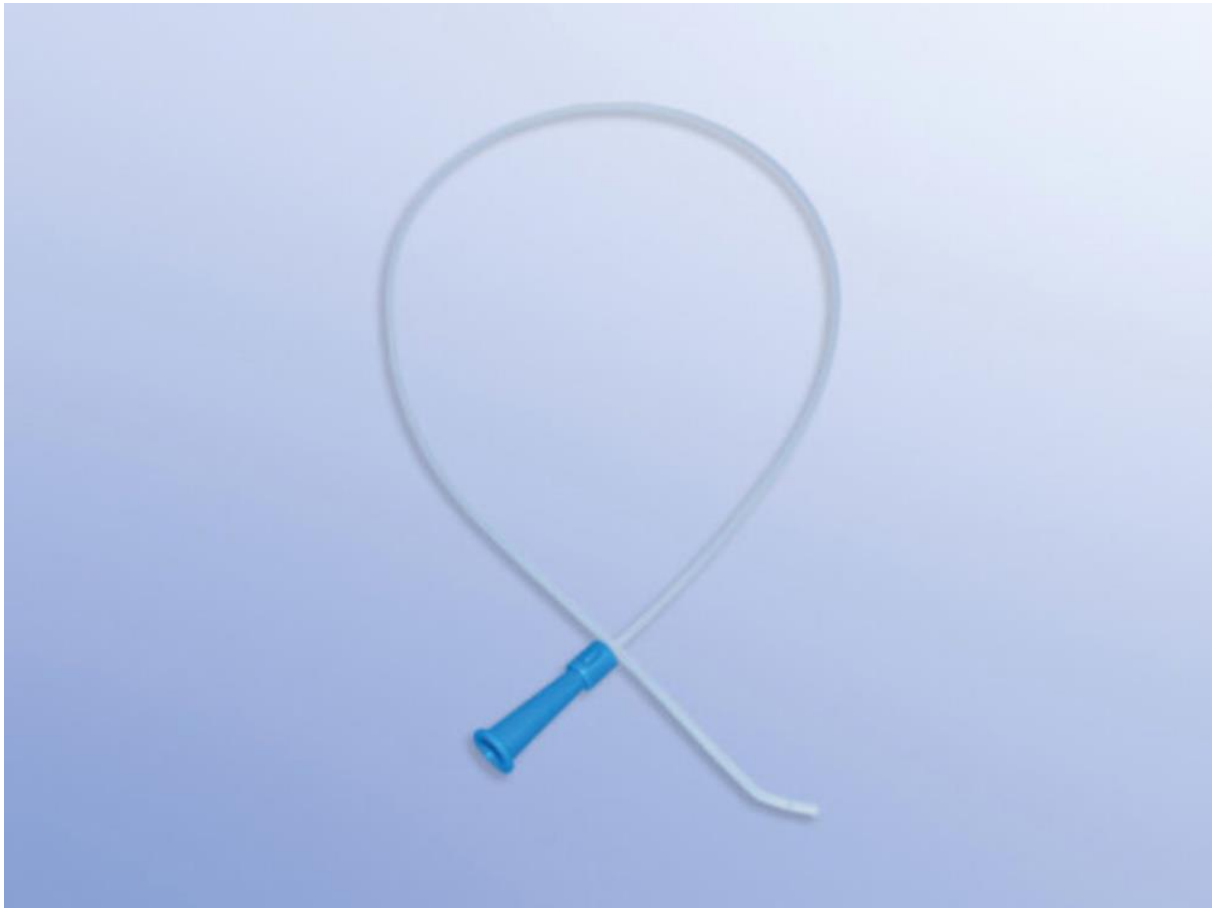
od CH 6 do CH 10 - długość 400 mm

od CH 12 do CH 20 - długość 600 mm,,

Produktu o poniższych parametrach:

„ „Cewnik do odsysania z zakrzywioną i zaokrągloną końcówką ze złączem w

kształcie lejka oznaczonego kolorystycznie wg. międzynarodowego standardu. Rozmiary (kodowane kolorem złącza) CH 08, 10, 12, 14, 16, 18. Cewnik wykonany z PVC o standardowej twardości (wartość wg skali Shore'a - 80 - 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. Opak. jednostkowe 100 szt. UWAGA - PRÓBKA cewnika o rozmiarze 12/60 cm i cewnika o rozmiarze 14/60 cm”



ODPOWIEDŹ 191

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 192

Pakiet nr 47, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby resuscytator posiadał zapakowane fabrycznie przez producenta maski w dwóch rozmiarach #4 i #5?

ODPOWIEDŹ 192

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 193

Pakiet nr 53, pozycja nr 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Filtr oddechowy, bakteryjno-wirusowy, elektrostatyczny, sterylny, złącza proste, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, port kapno z koreczkiem zaciskowym, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999% i wirusowej 99,999%, masa 30g, przestrzeń martwa 53ml, objętość oddechowa w zakresie 150-1500ml, sterylny lub mikrobiologicznie czysty op. folia/papier, wydajność nawilżania minimum 32,8mg H₂O/l przy Vt 500ml, „

Produktu o poniższych parametrach:

„Filtr oddechowy, okrągły elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%, z portem kapno z zatyczką, martwa przestrzeń max. 45 ml, waga max. 29 g, objętość oddechowa VT300-1500ml z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami: minimalną i maksymalną objętością oddechową Vt. Opory przepływu przy: 30l/min. - 1cmH₂O, 60l/min. - 2,4cmH₂O. Opakowanie folia.”



ODPOWIEDŹ 193

Zamawiający dopuszcza również

PYTANIE 194

Pakiet nr 53, pozycja nr 2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Wymiennik ciepła i wilgoci dla Pacjentów na własnym oddechu (sztuczny nos), z portem do podawania tlenu, masa 8,5 g, wydajność nawilżania 28,5 mg H₂O/l przy V_t= 500 ml, objętość wewnętrzna (przestrzeń martwa) 16 ml, opory przepływu 0,8 cm H₂O przy 30 l/min, wyposażony w otwór do odsysania i port do podawania tlenu, sterylny, jednoelementowy, jednorazowy.,,

Produktu o poniższych parametrach:

„Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu tzw. sztuczny nos, piankowy wkład wymiennika HME. Port do podłączenia tlenu o średnicy 5mm, martwa przestrzeń 17ml, waga max. 5g, zakres objętości oddechowej VT=50-1000ml. Utrata wilgoci przy VT250 ml - max. 9,0mg/l, przy VT500 - max. 13,2mg/l. Długość całkowita max. 30mm, pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe. Na opakowaniu data ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt czysty mikrobiologicznie.”



ODPOWIEDŹ 194

Zamawiający dopuszcza również

PYTANIE 195

Pakiet nr 57, pozycja nr 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast:

Zamiast:

„Osłonka sterylna na głowicę USG, samoprzylepna Rozmiar 18 x30 cm lub 18 x 50 lub 18 x 120cm do wyboru Zamawiającego„

Produktu o poniższych parametrach:

„Sterylna osłonka ochronna na sondę USG ogólnego przeznaczenia. Rozmiar 10 x 61 cm. Osłonka składana teleskopowo łatwo nakładana na przetwornik. W opakowaniu pojedyncza osłonka, 2 gumki, 2 paski taśmy, 1 saszetka żelu transmisyjnego. Produkt wykonany z poliuretanu bez lateksu..”



ODPOWIEDŹ 195

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian

PYTANIE 196

PAKIET 39

1. Poz. Nr 16– czy w opisie przedmiotu zamówienia nastąpiła pomyłka pisarska? Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu składającego się z 1 x miski nerkowatej plastikowej 700ml 23 x 8,7cm oraz serwety włókninowej 75 x 75 cm, gramatura 50 - 55 g/m²?
2. Zapis „Uwaga do pakietu” – czy nastąpiła pomyłka pisarska w podaniu wymaganej klasy wyrobu medycznego? Wszystkie wymienione w pakiecie narzędzia chirurgiczne, poza pozycją nr 4 (nożyczki opatrunkowe), mogą mieć kontakt z przerwana ciągłością skóry lub błon śluzowych. Mają zastosowanie do opra-cowywania chirurgicznego rany/błon śluzowych, rewizji rany, preparowania tkanek oraz mogą być użyte w chirurgii ambulatoryjnej jak również na Bloku Operacyjnym. Szerokie spektrum zastosowania narzędzi chirurgicznych powoduje, że trudno jest przewidzieć i założyć czas użycia instrumentu, a biorąc pod uwagę ryzyko ich zastosowania uzasadnione jest, naszym zdaniem, zastosowanie dla tej grupy produktów wymogu, aby były sklasyfikowane w klasie IIa. W związku z powyższym, wprowadzenie wymogu sklasyfikowania narzędzi chirurgicznych w klasie IIa reg 6 ma na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, jak i dobry interes placówki medycznej.

ODPOWIEDŹ 196

Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony wyrób medyczny oraz klasę IIa