

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. **Sukcesywne dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użytku. Numer sprawy: 11/2022,**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Część 1

1. Pytanie do pakietu 39 pozycja 3

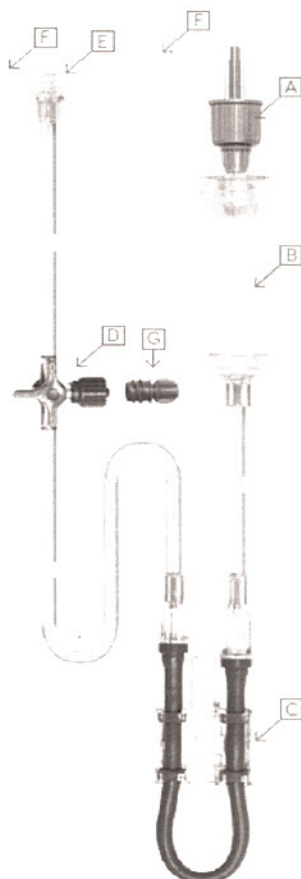
W związku z zaprzestaniem produkcji zestawów do żywienia dojelitowego do podłączenia worka z dietą za pomocą pompy Flocare 800 zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do worków do pompy Flocare Infinity lub wycenę w ostatniej cenie cennikowej.

Flocare® Zestaw do pompy Flocare® Infinity™, do worków, to zestaw do żywienia dojelitowego z końcówką ENFit®, służący do połączenia worków/butelek OpTri z dietą i ze zglębniakiem. Umożliwia żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu przy użyciu pompy Flocare® Infinity™. Wyrob medyczny.

FLOCARE® ZESTAW DO POMPY FLOCARE® INFINITY™, DO WORKÓW

ELEMENTY

- A. Łącznik ENPlus pasujący do worków /butelek OpTri
- B. Komora kroplowa
- C. Kasetka zestawu do pompy Flocare® Infinity™
- D. Port medyczny ENFit® (kranik). Służy do podawania leków i płukania dystalnego odcinka zestawu.
- E. Złącze ENFit® (żeńskie) do połączenia ze zglębniakiem z łącznikiem ENFit®
- F. Nasadka ochronna
- G. Nakrętka do portu medycznego



OPAKOWANIE

Bezpośrednio: blister
Jednostkowe: 30 blisterów w kartonie
Produkt sterylizowany, data ważności 3 lata

Nr ref. 586514

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 2

Zadanie nr 65 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 44 mm x 30 mm z żelalem stałym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 65 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 40 mm x 36 mm z żelalem stałym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 65 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 42 mm x 36 mm z żelalem stałym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 65 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 55 mm x 35 mm z żelalem ciekłym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 65 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci o wymiarach 30 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 65 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci o wymiarach 25,7 mm w kształcie kwiatka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 65 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody całodobowej do holtera na podłożu pianki PE prostokątnej z nacięciem do umocowania przewodu, o wymiarach 40 x 55 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 65 poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy nacięcie w elektrodzie stanowi podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody, co zapobiega rozerwaniu elektrody, służący do umocowania przewodu?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie nr 66 poz. 1, Zadanie nr 67 poz. 7

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 67 poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 67 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora LifePack o rozmiarze 106 mm x 25 m.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 67 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 210 mm x 25 m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 4 rolki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. a)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Projekt umowy – par. 7 ust. 1 lit. d)

Prosimy o zmianę kary umownej na 20 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 3

uprzejmie prosimy o dopuszczenie:

1, Zadanie nr 60, poz.3: Cewnik pooperacyjny typu Dufour, trójdrożny, wykonany z przezroczystego silikonu w rozmiarze 22Ch i dł. 42 cm z balonem o pojemności 70 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2, Zadanie nr 60, poz.4: Cewnik pooperacyjny typu Dufour, trójdrożny, wykonany z przezroczystego silikonu w rozmiarze 24Ch i dł. 42 cm z balonem o pojemności 80 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 4

PYTANIE 1 – zadanie 16, pozycja 1:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania, jako produkt równoważny, worków na wymiociny, przezroczystych, wykonanych z folii PE nie zawierającej PCV, ani lateksu, z plastikowym (sztywnym) ustnikiem umożliwiającym objęcie ust pacjenta, gwarantującym, że całość wymiocin zostanie dokładnie wychwycona. Specjalne wycięcie pozwala na szczelne zamknięcie worka. Pojemność worka, to 2000 ml (skala pomiarowa do 1500 ml, co 100 ml, skala pomiarową do 100 ml co 10 ml). Wyrób jednorazowego użytku z instrukcją obsługi na opakowaniu, pakowany po 50 szt., z przeliczeniem na 16 pełnych opakowań.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 2 – zadanie 16:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 10 worka do dobowej zbiórki moczu z drenem o średnicy 5,0 mm, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Podana średnica drenu w pełni wystarcza do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej, a worki z powyżej opisanym drenem są powszechnie stosowane w placówkach ochrony zdrowia. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 3 – zadanie 44:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 7 – kaniuli dotętnicznej 20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min. Kaniula jest wyposażona w zawór odcinający do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi oraz do pobierania próbek krwi tętnicznej, specjalnie zaprojektowany zawór ON-OFF zapobiega wypływowi wstecznemu krwi oraz narażeniu personelu na kontakt z krwią pacjenta, cewnik wykonany z FEP, widoczny w RTG, ostra igła z 3-płaszczyznowym ścięciem typu back-cut, koreczek luer-lock, metoda sterylizacji: tlenek etylenu.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

PYTANIE 4 – zadanie 52:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,1 µm i objętością wypełnienia 0,3 ml ±0,05 ml charakteryzujący się szczelnym połączeniem i łatwością w obsłudze, odporny na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP; sterylizowany tlenkiem etylenu, bez zastawki, z zamknięciem w postaci klapki. Opisany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a filtr 0,1 µm jest znacznie lepszym parametrem od wskazanego w opisie, ponieważ ze względu na mniejszy rozmiar, zatrzyma znacznie więcej ewentualnych bakterii bądź zanieczyszczeń, niż filtr 0,45µm. Dopuszczenie ww. pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 5 – zadanie 52:

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,1µm i objętością wypełnienia 0,3 ml ±0,05 ml, charakteryzujący się szczelnym połączeniem i łatwością w obsłudze, odporny na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP; sterylizowany tlenkiem etylenu, z zastawką. Opisany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a filtr 0,1µm jest znacznie lepszym parametrem od wskazanego w opisie, ponieważ ze względu na mniejszy rozmiar, zatrzyma znacznie więcej ewentualnych bakterii bądź zanieczyszczeń, niż filtr 0,45µm. Dopuszczenie ww. pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 6 – zadanie 72, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2,0L i wysokości 23 cm? Pojemniki na odpady medyczne o nieznacznie większych wymiarach nie mają wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość przeprowadzanych procedur medycznych. Szczególnie, że proponowany asortyment jest „większy” od oczekiwanego, więc nie istnieje zagrożenie, że przewidywany odpad medyczny się nie zmieści.

Dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 7 – zadanie 72, pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 2,0L i wysokości 16 cm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 8 – zadanie 72, pozycje 1-6:

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne **wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?**

Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 9 – zadanie 72, pozycja 7:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki do transportu moczu o pojemności 120 ml, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Proponowany asortyment jest „większy” od oczekiwanego, więc istnieje możliwość pobrania większej ilości moczu do badania, a dopuszczenie powyżej opisanego pojemnika pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym powinno zależeć Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 10:

Czy Zamawiający w związku z postanowieniem zawartym w art. 14 ust. 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: **„Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub**

rozpoznawalnych kodów” odstąpi od wymogu, aby opakowania zaopatrzone były w opis sporządzony w języku polskim?

W razie niedopuszczenie powyższego prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 11:

Zgodnie postanowieniami normy **PN-EN ISO 15223-1:2017-02 – Wyroby medyczne - Symbole do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, w ich oznakowaniu i w dostarczanych z nimi informacjach -- Część 1: Wymagania ogólne**, która wymaga użycia w oznakowaniu wyrobów medycznych symbolu informującego o zawartości lateksu, jednakże nie narzuca konieczności potwierdzenia symbolem braku lateksu w danym wyrobie. Nieużycie symbolu potwierdzającego zawartość lateksu na opakowaniu lub ulotce informacyjnej należy rozumieć jako brak lateksu w danym wyrobie. Na podstawie powyższego wnosimy o odstąpienie od wymogu informacji na opakowaniu, że dany wyrób jest bezlateksowy, ponieważ brak symbolu lateksu jest wystarczającym potwierdzeniem na spełnienie wymagań Zamawiającego.

W razie niedopuszczenie powyższego prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ .

ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745
z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG(43) Przejrzystość i odpowiedni dostęp do informacji przedstawionych w sposób właściwy dla przewidzianego użytkownika są konieczne w interesie publicznym, by chronić zdrowie publiczne, zwiększać świadomość pacjentów i pracowników służby zdrowia oraz umożliwić im podejmowanie świadomych decyzji, a także aby stworzyć solidne podstawy dla podejmowania decyzji regulacyjnych i budować zaufanie do systemu regulacyjnego.

Dlatego zamawiający nie odstąpi od wymogu.

Część 5

Czy Zamawiający w **Zadaniu 29 w pozycji 1** dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu o zwiększonych właściwościach termoplastycznych i poślizgowych, z mieszaniny silikonu i PCW, linia Rtg, centymetrowe znaczniki, na korpusie rurki po dwóch stronach korpusu, dodatkowy czarny znacznik poprawiający widoczność końca rurki, nazwa producenta i średnica podane na korpusie rurki i łączniku 15 mm. Rurka jednorazowa, sterylna, rozmiary zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 29 w pozycji 2** w rozmiarach od **3,5 - 4,5** mm dopuści rurki bez mankietu i otworu Murphy'eg i spełniające pozostałe wymagania SWZ; oraz rurki w rozmiarach od **5,0 – 9,0** mm spełniające wszystkie wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 29 z pozycji 3** dopuści przewodnice o średnicach: 2,0 mm; 4,0 mm; 5,0 mm; spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 32 w pozycji 1** dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0 mm, 7,0 mm; 7,5 mm, 8,0 mm, 8,5 mm oraz 9,0 mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego); spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 32** wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie **pozycji 2** do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ .

Czy Zamawiający w **Zadaniu 32 w pozycji 3** dopuści rurki w rozmiarach: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0 mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego); spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 32 w pozycji 3** dopuści rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem kołnierza, z termoplastycznego PCW, silikonowaną, z mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny z rozmiarem rurki, linia Rtg na całej długości rurki, przezroczysty kołnierz, w zestawie tasiemki mocujące. Rurka sterylna. Rozmiary: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0 mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 32** wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie **pozycji 3** do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ .

Czy Zamawiający w **Zadaniu 32 w pozycji 4** dopuści rurki tracheostomijne z odsysaniem w rozmiarach: 6,0 mm, 7,0 mm; 7,5 mm, 8,0 mm, 8,5 mm oraz 9,0 mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego); spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 33** (z racji na zakończonej produkcji opisanego produktu) wyrazi zgodę na wykreślenie **pozycji 1**.

Odpowiedź: Nie.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 33 w pozycji 4** (z racji na zmianę dokonaną przez producenta zestawu dotychczas stosowanego przez Zamawiającego) dopuści zestaw z mechaniczną zastawką zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym (bez filtra); spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 55** dopuści stosowane dotychczas przez Zamawiającego katetery do drenażu klatki piersiowej bez wewnętrznej powłoki poliuretanowej; ze zintegrowaną końcówką (wejściem) do podłączenia łącznika schodkowego; w rozmiarach: 24CH/42 cm; 28CH/42 cm; 32CH/42 cm; spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 6

Dotyczy zadania nr 63

Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uchwyt elektrod z dwoma przyciskami cięcie-koagulacja, dł. kabla 3m, wtyk 3-pin ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 7

Pytanie do wzoru umowy:

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 8

1. Czy Zamawiający w pozycji **1 pakiet 59** do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długości: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 9

Czy Zamawiający w zadaniu 51

-Pozycja 1 dopuści:

Bezigłowy system łączący zapobiegający przypadkowym zakłuciom oraz zakażeniom odcewnikowym
Bezigłowy system łączący (NFC) vadsite® umożliwi higieniczną i bezpieczną obsługę dostępów naczyniowych. Złącze pozostaje układem zamkniętym, o ile nie jest do niego podłączona strzykawka ani przewód do dostarczania leków. Ma uniwersalne zastosowanie i nadaje się do wstrzykiwań, infuzji lub aspiracji. Złącze vadsite® zapewnia skuteczną ochronę przed zakażeniem i przypadkowym zakłuciem, a tym samym spełnia wszystkie wymogi bezpiecznego leczenia infuzyjnego. przez cały czas zamknięty układ bezigłowe stosowanie zmniejsza ryzyk przypadkowego zakłucia zgodnie z wytycznymi TRBA 250 maksymalnie 7 dni założenia albo 360 połączeń wizualna kontrola przepływu przez przezroczystą obudowę nie wymaga stosowania żadnych korków ani mandrynow

Dane techniczne: maksymalnie 7 dni założenia albo 360 połączeń maksymalne ciśnienie wsteczne: 2 bar
szybkość przepływu: 175 ml/min objętość przestrzeni martwej: 0,07 ml bezpieczny w środowisku rezonansu magnetycznego odporny na działanie lipidów niezawierający lateksu pojedynczy vadsite® wytrzymały na wysokie ciśnienie maksymalnie 350 psi (24 bar)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

-Pozycja 2 dopuści:

Poliuretanowy dren przedłużający zakończony dwoma zaworami dostępu bezigłowego o długości 8cm i objętości wypełnienia 0,43ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i

rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

-Pozycja 3 dopuści:

Poliuretanowy dren przedłużający zakończony trzema zaworami dostępu bezigłowego o długości 8cm i objętości wypełnienia 0,44ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 10

Dotyczy: **Zadanie nr 71.** Elektrody

Pytanie: Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkowania, mogące występować na opakowaniu? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie: Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie: Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie: Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of

Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkości elektrod do defibrylacji 12 cm².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 11

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 38 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Zadaniu 38 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego jakiegokolwiek glukometru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy z uwagi na fakt, że pomiary we krwi żyłnej i tętniczej w praktyce nie są wykonywane za pomocą glukometru (ze względu na trudności w pobraniu próbki oraz dostępność krwi kapilarnej) Zamawiający dopuści w Zadaniu 38 paski służące do pomiaru glikemii we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu 38 pasków testowych w opakowaniach x 50 szt. (po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań) co ułatwi wykorzystanie pasków z danego opakowania przed upływem daty ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu 38 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były dokładnie takie same dla pasków za oferowanych w Zadaniu 38?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Zadaniu 38 po otwarciu folki niezależnie od konkretnego miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Magazynowanie i dystrybucja pasków testowych w nieodpowiedniej temperaturze albo ich wysyłanie przesyłką kurierską nieprzystosowaną do transportu takich wyrobów prowadzi do ich uszkodzenia, co powoduje uzyskanie fałszywych wyników badania glikemii. Zimą w nieogrzewanych, a latem w nagranych samochodach wyroby medyczne takie jak paski testowe narażone są na działanie ekstremalnych temperatur przez cały czas trwania transportu, co skutkuje ich uszkodzeniem. Posiadanie przez firmę **certyfikatu normy ISO 13485:2016** daje gwarancję właściwego magazynowania i transportu wyrobów medycznych. Czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą na Zadanie 38 **certyfikatu normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów diagnostycznych IVD (do których należą również glukometry i paski testowe), wystawionego dla zarejestrowanego w URPL importera/dystrybutora pasków testowych działającego na terenie Polski?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. W dniu 26 maja 2021 roku weszło w życie rozporządzenie unijne (UE) 2017/745, w myśl którego na dystrybutorze/importerze wyrobów medycznych spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami producenta. Nowa Ustawa z 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych potwierdza również ten obowiązek. Czy w celu potwierdzenia spełniania tych wymogów prawnych, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą na Zadanie 38 **certyfikatu normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania i dystrybucji testów diagnostycznych IVD (do których należą również glukometry i paski testowe), wystawionego dla zarejestrowanego w URPL dystrybutora/importera pasków testowych działającego na terenie Polski?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 12

Zadanie 6

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga testu suchego czy mokrego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu suchego.

Część 13

Pytanie do zadania 11 poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednomembranowego wymiennika ciepła i wilgoci w wkładem wykonanym z celulozy, zakres objętości oddechowej – masa ciała >15kg, opór przepływu 0,8 cm H₂O przy 30 l/min, 1,8 cm H₂O przy 60 l/min, 3,2 cm H₂O przy 90 l/min, utrata wilgoci 11 mg H₂O/l przy Vt 500 ml, wydajność nawilżania 28,5 mg H₂O/l przy Vt 500 ml, objętość wewnętrzna 16ml, masa 8,5g , z portem do podawania tlenu oraz z portem do odsysania zamykanym koreczkiem, sterylony.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie do zadania 11 poz 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego elektrostatycznego z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, zakres objętości oddechowej 150-1200ml, skuteczność filtracji względem bakterii i wirusów 99,999%, skuteczność filtracji wg NaCl ≥ 97,416%, opór przepływu

1,2 cm H₂O przy 30 l/min , 2,7 cm H₂O przy 60 l/min , 4,8 cm H₂O przy 90 l/min , wydajność nawilżania 33mg H₂O/l przy VT 500 ml , utrata wilgoci 6 mg H₂O/l przy Vt 500 ml, objętość wewnętrzna 51ml, masa 28g, filtr z portem kapno zakręcanym koreczkiem, sterylny.

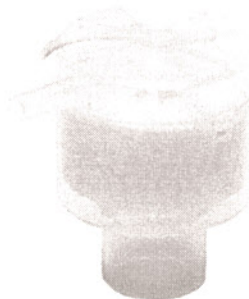
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 14

Zadanie nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy z 1 wkładem
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką na uwięzi zamykaną mechanicznie
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator gąbkowy o długości całkowitej 16cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarach: 0-6cm; 00-5cm; 000-4cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową w rozmiarach: 1-7cm; 2-8cm; 3-9cm; 4-10cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty stabilizator?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik pediatryczny o długości 2000mm?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych o parametrach:

- Precyzyjny regulator niezależny od drenu umożliwiający dokładne ustawienie pożądanego przepływu w zakresie 5-250ml/h z możliwością całkowitego zamknięcia lub otwarcia przepływu,
- Możliwość przetaczania płynów oraz żywienia,
- Podwójna skala dla roztworów o lepkości 10% oraz 40%
- Kolor skali: zielony dla wartości 5-200 ml, biały dla wartości 5-250 ml,
- Skalowanie dla gęstości 10%: 5, 10, 20, 30, 42, 50, 63, 75, 83, 104, 125, 150, 167, 200, 250 (ml),
- Skalowanie dla gęstości 40%: 5, 10, 20, 42, 62, 83, 104, 125, 167, 200 (ml),
- Możliwość podłączenia do standardowego przyrządu do przetoczeń,
- Uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu luer-lock,
- Posiada końcówkę Luer lock z koreczkiem ochronnym
- Dren o długości 50 cm,
- Port iniekcyjny Y,
- Dren wykonany z PCV, pozbawiony DEHP (ftalanów), bez lateksu,
- Regulator wykonany z polikarbonu (PC),
- Sterylizowany tlenkiem etylenu,
- Pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Na opakowaniu nadrukowana informacja o braku DEHP oraz zakresie regulacji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 29, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań klinicznych o obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu i innych zewnętrznych systemów monitoringu wzrostu ciśnienia?

Odpowiedź: Nie.

Zadanie nr 29, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na przyrządzie, gdyż takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe? Pełną identyfikację przyrządu zapewni Zamawiającemu opakowanie jednostkowe posiadające nazwę producenta oraz podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 29, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o średnicach zewnętrznych: 2,0mm, 3,3mm, 4,0mm, 4,7mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 29, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne pakowane po 25 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 29, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną po 20 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 45, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem w rozmiarach dziecięcych: S i M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z drenem o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze 4 dołączoną osobno do resuscytatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o pojemności 550ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze 3 dołączoną osobno do resuscytatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze 0 dołączoną osobno do resuscytatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe wykonane z półprzezroczystego, miękkiego i delikatnego PCV medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 48, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 50, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową w rozmiarach dziecięcych: S i M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 50, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę Venturiego z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 50, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści maskę Venturiego wyłącznie w rozmiarze XL?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 50, pozycja 5, 6

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową z etykietą umieszczoną wewnątrz opakowania z wszystkimi informacjami wymaganymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 50, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową w rozmiarze 0 i 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 50, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową w rozmiarze 2-6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy rozciągliwy do 180cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkowym ramieniem o długości do 120cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 61, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód bez złączy z systemem uniemożliwiającym przypadkowe wypięcie układu z aparatu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 15

ZADANIE 63

Pkt 2- Prosimy o dopuszczenie szerokości styku 23,5 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pkt 2- Prosimy o dopuszczenie szerokości styku 20,0 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 16

Poniższe pytania dotyczą Zadania 38:

1. Czy Zamawiający wymaga pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co stanowi wybitne ułatwienie poboru krwi u pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga pasków woskowanych, pokrytych powłoką ochronną umożliwiającą dotykanie testu w każdym miejscu bez negatywnego wpływu na dokładność pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga wyniku pomiaru w czasie mniej niż 4 sekundy, co gwarantuje błyskawiczne podjęcie decyzji terapeutycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4 . Czy Zamawiający dopuści paski o niżej wymienionych parametrach pod warunkiem dostarczenia kompatybilnych glukometrów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości niezbędnych glukometrów.

- enzym dehydrogenaza glukozowa
- zakres pomiaru 10-600 mg/dl
- hematokryt w zakresie 10-65%
- czas pomiaru mniej niż 4s
- wilgotność umożliwiająca dokładny pomiar w granicach 10-90%
- data przydatności w momencie dostawy 18 miesięcy, paski zachowują ważność do daty podanej na opakowaniu bez względu na datę otwarcia fiolki
- próbka krwi 0,6 mikrolitra
- próbki krwi - włosniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
- opakowanie 100 szt. (2 fiolki po 50 szt.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy Zamawiający wymaga czytelnego podświetlanego ekranu z białymi cyframi na czarnym tle, który zapewnia bezpieczeństwo prawidłowego odczytu pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Czy Zamawiający na potrzeby stacji ratownictwa medycznego będzie wymagał pasków umożliwiających oznaczenie glukozy z krwi noworodków, kapilarnej, żylniej i tętnicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby paski do glukometru bez względu na datę otwarcia fiolki zachowywały ważność do daty podanej na opakowaniu i tym samym nie wymagały banderolowania datą otwarcia fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13 .Czy Zamawiający wymaga aby nie było możliwości przestawiania z mg na mmol (Możliwość zmiany mg na mmol rodzi niebezpieczeństwo przypadkowego przestawienia jednostek i podjęcia niewłaściwej decyzji terapeutycznej zagrażającej zdrowi/życiu pacjenta .)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 17

Pakiet 12

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą sterylizowaną radiacyjnie do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczone zapisem na

opakowaniu i oświadczeniem Producenta). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku. Z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 71

1.

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dorosłych, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w siwz defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2.

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody, ze względu na ryzyko poparzenia pacjentów w trakcie wykonywania np. procedury defibrylacji, powinny posiadać gradientową technikę nanoszenia Ag/AgCl oraz owalny kształt, co pozwala na bardziej równomierny rozkład prądu przepływającego przez elektrodę w trakcie wykonywania procedury, co jest szczególnie istotne ze względu na bezpieczeństwo pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 18

PYTANIE 1

PAKIET 1 POZ. 3

Czy Zamawiający wymaga dodatkowego trzeciego rzepu w silikonowej maseczce w rozmiarze XL w celu zwiększenia stabilizacji mocowania całego układu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PAKIET 1 POZ. 6

Czy Zamawiający wymaga układu oddechowego jednorazowego dla noworodków kompatybilnego z aparatem medinCNO I medinSINDI. Zestaw posiada:

- dren wdechowy podgrzewany o dł. 1,1m zakończony łącznikiem 22F od strony nawilżacza, od strony pacjenta zakończony łącznikiem o średnicy zew 13mm z dodatkowym niepodgrzewanym odcinkiem do inkubatora o dł. 25 cm, średnicy zew.13 mm
- dren ciśnieniowy
- odcinek od nawilżacza do aparatu o dł. 0,6 m z obydwu stron z zakończeniem 22F
- wymagane podłączenie do aktywnego generatora bez dodatkowych adapterów.
- komorę nawilżacza (w jednym foliowym opakowaniu) z automatycznym pobieraniem wody współpracującą z nawilżaczem typu F&P MR 850

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIE 3 DO UMOWY

Dotyczy umowy

Zwracamy się prośbą o dodanie zapisu do umowy: "Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za opóźnienie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze stron.

Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: wojna, pożar, epidemia, powódź, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, kryzys gospodarczy, kataklizmy społeczne albo katastrofy budowli lub budynków.

W przypadku wystąpienia siły wyższej Strona, która uzyskała taką informację poinformuje niezwłocznie drugą Stronę o niemożności wykonania swoich zobowiązań wynikających z Umowy oraz uzgodni z drugą Stroną podjęcie ewentualnych środków w celu usunięcia skutków działania siły wyższej w szczególności poprzez wprowadzenie stosownych zmian do Umowy w celu umożliwienia jej wykonania.

Ciężar dowodu niewykonania zobowiązania z powodu siły wyższej obciąża Stronę, która powołuje się na siłę wyższą."

Odpowiedź: Patrz zaktualizowany wzór umowy.

Część 19

Zad.4

Pyt. 1 – Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści w pakiecie nr 4 poz. 1: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniul, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli, rozmiary:

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

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 2 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniul, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G (1,30) - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min

- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min • 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min • 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 20

Zadanie 13, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści strzykawki pakowane folia papier, bez oznaczeń, że nie zawiera lateksu, posiadają natomiast informację, że są produktem niepirogennym i nietoksycznym?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający dopuści oświadczenie o braku zawartości lateksu w produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16, poz. 2-3

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dodatkowego uszczelnienia w postaci pianki, gdyż jest to czynnik zanieczyszczający pobraną próbkę i jest dodatkowym źródłem do namnażania się bakterii i mikroorganizmów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 34, poz. 1

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie 35

Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 45, poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści dren o dł. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 54

Czy Zamawiający wymaga IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odpowiedź: TAK.

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

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Część 21

1/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli z plastikowym zabezpieczeniem igły, ze skrzydełkami kaniuli umiejscowionymi standardowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli o przepływie 142ml/min. dla rozmiaru 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 2 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP z portem, z dwoma paskami RTG, w rozmiarach i przepływie odpowiednio: 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 56ml/min.; 18G 1,3x32mm przepływ 90ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min. do wyboru dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 2 dopuści wycenę kaniul bezpiecznych o przepływie odpowiednio:

22G 0,9x25mm o przepływie 36ml/min, 20G 1,1x32mm o przepływie 61ml/min.; 18G 1,3x45mm o przepływie 100ml/min.; 17G 1,5x45mm o przepływie 142ml/min., 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5/ Czy Zamawiający w Zadaniu 13 poz. 1 wymaga wyceny strzykawki typu Żaneta 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6/ Czy Zamawiający w Zadaniu 20 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7/ Czy Zamawiający w Zadaniu 35 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8/ Czy Zamawiający w Zadaniu 37 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawkę z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9/ Czy Zamawiający w Zadaniu 37 poz. 1-4 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10/ Czy Zamawiający w Zadaniu 41 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11/ Czy Zamawiający w Zadaniu 35 poz. 1 dopuści wycenę koreczka z trzpieniem położonym powyżej własnej krawędzi, gwarantującym pełne i szczelne zamknięcie światła kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12/ Czy Zamawiający w Zadaniu 51 poz. 2 dopuści przedłużacze z portem bezigłowym o długości 9 cm z dwoma zastawkami o wymiarach 1,2x3,0 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13/ Czy Zamawiający w Zadaniu 51 poz. 3 dopuści przedłużacze z portem bezigłowym o długości 9 cm z trzema zastawkami o wymiarach 1,2x3,0 cm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14/ Czy Zamawiający w Zadaniu 52 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Przyrząd do wielokrotnego pobierania płynu/leku posiada filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 μm , nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilne z opakowaniami płynów infuzyjnych typu butelka, pakowany pojedynczo”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15/ Czy Zamawiający w Zadaniu 54 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Przyrząd do przetaczania płynów – igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wielkość komory kroplowej o długości 5 cm, dren o długości min 150 cm, opakowanie typu folia, bez ftalanów, opakowanie x 500szt.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 22

Dotyczy zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści czujniki wykonane w technologii równoważnej, w postaci bezklejowej paska dla noworodków i wcześniaków o masie ciała zgodnej z wymaganiami,

zapinanego za pomocą jednej delikatnej piankowej opaski na stopie noworodka, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 11 poz.1:

Czy Zamawiający dopuści wymiennik o masie 9.5 g i przestrzeni martwej 8 ml?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Dotyczy zadania nr 11 poz.3:

Czy Zamawiający dopuści filtr o masie 30 g, przestrzeni martwej 53 ml i objętości oddechowej 150-1500 ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 23

Pytanie 1

Dotyczy zadania nr 64 poz. 3

Ponieważ istnieją stosowane różne rozbieżne definicje dla określenia pojemności wkładów workowych – techniczne i rzeczywiste, bardzo prosimy o sprecyzowanie, czy przez określenie pojemność wkładów workowych, należy rozumieć, że dotyczy to faktycznej ilości zassanej treści jaką dany wkład gwarantuje pomieścić, po której następuje odcięcie próżni?

Odpowiedź: Zamawiający określił w opisie rzeczywistą pojemność zassanej treści.

Pytanie 2

Dotyczy zadania nr 64

W związku z tym, że Zamawiający w pakiecie nr 64 określił trzy pojemności wkładów workowych tzn. 1000 ml; 2000ml; 3000 ml a dla pojemników zewnętrznych tylko dwie pojemności, bardzo prosimy o informację z jakim system powinny być kompatybilne wkłady o pojemności 1000 ml.

Ponadto wkłady workowe o pojemności 1000 ml. występują w dwóch kształtach - okrągłym oraz spłaszczonym, dedykowanym do aparatów do znieczuleń, prosimy o określenie jakiego typu Zamawiający będzie oczekiwał?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wkładu workowego o spłaszczonym kształcie o pojemności 1000 ml, który będzie kompatybilny dla pojemników wielorazowych używanych na oddziałach.

Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy prawo

zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego.

W świetle powyższego dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem. Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 24

Zadanie nr 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, w całości pozbawiony ftalanów? Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 4, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną o przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4 "	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Zadanie nr 4, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez nazwy producenta na kaniuli, nazwa na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 4, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści kaniulę o przepływach:

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 1 ^{3/4} "	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 ^{1/4} "	1,1 x 32	różowy	56
18 x 1 ^{3/4} "	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 ^{3/4} "	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 ^{3/4} "	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 ^{3/4} "	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłuc opłucnej z trio igieł w rozmiarach: 14G, 16G i 19G, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z workiem o pojemności 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw pakowany podwójnie - zewnętrzne papier-folia, wewnętrzne folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

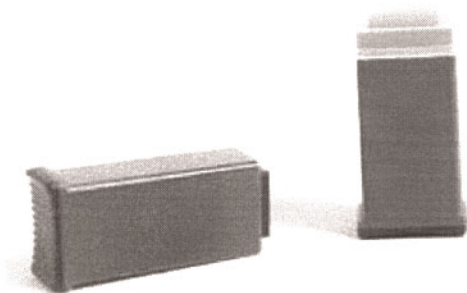
Zadanie nr 13, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o wyglądzie:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarach: 0/60mm, 00/50mm, 000/40mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarach: 1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/100mm, 5/110mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o średnicy wew. 5,3mm, zewnętrznej 6,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 20, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł za opakowanie a'100szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 25, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci o długości 200cm, wykonany z PCV zawierającego śladowe ilości ftalanów, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 27, pozycje 1 – 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności: 3ml – dla rozmiaru CH6, 3-5ml dla rozmiarów CH8 - CH10 oraz 5-10ml dla rozmiarów CH12 - CH24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 27, pozycje 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności: 30ml – dla rozmiaru CH18-CH24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 27, pozycje 11

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zastawką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 27, pozycje 12

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z zastawką plastikową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 27, pozycje 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kolorowym nieprzeźroczystym konektorem oznaczającym rozmiar cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 27, pozycje 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania od 6 do 10 dostępne o dł. 400mm i 600mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 27, pozycje 16

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozm. 24F-36F bez wkładek redukcyjnych oraz bez zatyczek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 27, pozycje 18

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne wykonane z polistyrenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 28, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów z dodatkowym portem do wstrzyknięć?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 28, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów z regulacją prędkości w zakresie od 5ml/h – 250ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 28, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów z drenem o długości 145cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 29, pozycja 1 -2- Czy Zamawiający odstąpi od badań dotyczących potwierdzenia przenikalności?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

zadanie nr 34, pozycja 1 -2- Czy Zamawiający dopuści przyrząd bursztynowy do infuzji z komora z pcv bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem położonym powyżej własnej krawędzi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skala przedłużona o min. 10%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opak a'100szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 37, pozycje 4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 45, pozycja 1-3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by zestaw i maski nie posiadały ftalanów?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 45, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 8ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 50, pozycja 3-4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by maski nie posiadały ftalanów?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 50, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe niesterylne?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór dostępu naczyniowego z przezroczystą poliwęglanową obudową oraz niebieską (nieprzezroczystą) silikonową membraną o przepływie 350 ml/min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 51, pozycje 2,3

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i zamawiający oczekuje przedłużaczy z portami bezigłowymi, z drenami o średnicach 1,2 x 2,5mm (wew. xzew.) pozostałe wymagania zgodne SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 51, pozycje 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z portem bezigłowym dwudrożnym o długości całkowitej 21 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 51, pozycje 3

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z portem bezigłowym trójdrożnym o długości całkowitej 12,5 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 52, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków o objętości wypełnienia 0,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 54, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z pcv bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 54, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez pochewki z osłonką na igłę?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 54 pozycja 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr54, pozycja 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrozoną powierzchnią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 54, pozycja 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie nr 54, pozycja 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie nr 55, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu klatki piersiowej z trokarem o długości ok. 34 cm, wykonany z PCV bez wewnętrznej powłoki poliuretanowej, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelki bez harmonijki w dolnej części, kompatybilne z drenami 6F do 18F spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 66, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych dla zapewnienia prawidłowego działania aparatów?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie nr 67, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści papier Lifepack w rozmiarze 107x23?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 67, pozycja 6,7

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych dla zapewnienia prawidłowego działania aparatów?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie nr 68, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 68, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści standardowy termometr lekarski bezręciowy w etui?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 68, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści szkiełka z polem matowym o wymiarach 25mmx76mmx1mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 72, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik okrągły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 72, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik owalny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 72, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 2L o wysokości 246mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 25

1. ZADANIE NR 5. Test do wykrywania płynu owodniowego.

Czy Zamawiający wymaga testu opartego na zmianach pH czy wykrywającego IGFPB-1 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 6 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 6 – testy ureazowe - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 26

Zadanie 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o podanych parametrach:

- Wykonana z najlepszej jakości biokompatybilnego medycznego PUR
- Wyposażona w sześć pasków radiocieniujących – widoczna w RTG i USG
- Wyposażona w metalowy automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci zatrzasku na końcu igły
- Posiada filtr hydrofobowy, który zapobiega przeciekaniu krwi podczas kaniulacji
- Silikonowa zastawka w porcie iniekcyjnym zapobiega cofaniu się krwi
- Transparentna komora wpływu wstecznego zapewnia natychmiastową kontrolę poprawności wkłucia.
- Skrzydełka oraz korek portu bocznego (iniekcyjnego) kodowany kolorystycznie
- Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany
- Gładka miękka, elastyczna powierzchnia
- Stożkowe zakończenie cewnika jest ustawione osiowo ze skosem igły aby zapewnić łagodne przejście z igły do cewnika
- Elastyczne skrzydełka w pozycji złożonej z dziurkami umożliwiają zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przysycie co przekłada się na lepszą stabilizację kaniuli w żyłę,
- Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej, tylny szlif zapewnia ostrość igły co ułatwia wkłucie i poprawia komfort pacjenta podczas kaniulacji
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed zanieczyszczeniem
- Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia
- Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem
- Na opakowaniu jednostkowym zawarta m.in. informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula
- Nie zawiera plastyfikowanego PVC, lateksu, DEHP
- Opakowanie handlowe – 50 sztuk

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	200	1.80	45
17G	White	140	1.50	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o podanych parametrach:

- Cewnik wykonany z PTFE
- Wolna od PVC i lateksu.
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	125 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 32 1,2 x 45	80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o podanych parametrach:

- Wykonana z PTFE widoczna w promieniach RTG (4 paski)
- Wolna od PVC i lateksu.
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi

- Posiada samodomykający się zawór portu bocznego
- Wyposażona w filtr hydrofobowy zatrzymująca wypływ krwi poza kaniulą
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, potrójnie ścięta, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Koreczek luer lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343
Szary	16 G	1,7 x 45	196
Biały	17 G	1,5 x 45	128
Zielony	18 G	1,3 x 45	90
Różowy	20 G	1,3 x 33	103
		1,1 x 33	61
Niebieski	22 G	1,1 x 25	65
		0,9 x 25	36
Żółty	24 G	0,7 x 19	22
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 21 poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie przedłużaczy z oznaczeniem numeru serii i o niezawieraniu lateksu na op zbiorczym

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie 24 poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie strzykawk typu omnifix z oświadczeniem producenta strzykawk o kompatybilności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 25 poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie strzykawk typu omnifix z oświadczeniem producenta strzykawk o kompatybilności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 28 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego podawania płynów o podanych parametrach:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu
- Kropłomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 15 µm filtr płynu
- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным
- Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h

i roztworów o lepkości od 10 do 40 % od 5- 200 ml/h

- Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 34 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do infuzji w komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 34 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do infuzji bez zabezpieczenia na igłę

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie 34 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do infuzji bez zabezpieczenia drenu.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie 37 poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z typem strzykawki na op jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 37 poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie strzykawek pakowanych w op 100szt, 80 szt z możliwością przeliczenia ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 40 poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o podanych parametrach:

- Cewnik wykonany z PTFE
- Wolna od PVC i lateksu.
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	125 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 32 1,2 x 45	80 m/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min

Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 40 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o podanych parametrach:

- Wykonana z PTFE widoczna w promieniach RTG (4 paski)
- Wolna od PVC i lateksu.
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- Posiada samodomykający się zawór portu bocznego
- Wyposażona w filtr hydrofobowy zatrzymująca wypływ krwi poza kaniulą
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, potrójnie ścięta, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Koreczek luer lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343
Szary	16 G	1,7 x 45	196
Biały	17 G	1,5 x 45	128
Zielony	18 G	1,3 x 45 1,3 x 33	90 103
Różowy	20 G	1,1 x 33 1,1 x 25	61 65
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36
Żółty	24 G	0,7 x 19	22
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 40 poz. 2-7

Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie 45 poz. 1

Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie 45 poz. 2-3

Prosimy o dopuszczenie maski o dł. drenu 200 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 50 poz. 4-6

Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zadanie 50 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie maski o dł. drenu 200 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 51 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego o podanych parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membraną silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew

- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 50 poz. 2-3

Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego z drenem o podanych parametrach

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje przestrzeń martwą, tj. objętość wypełnienia 0,35 ml
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczu

Długość drenu	Cała długość zaworu z drenami	Ilość zaworów
3,0 cm	9,5 cm	2
3,0 cm	9,5 cm	3

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 50 poz. 2-3

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do infuzji z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 27

Zadanie nr 11 poz. 1

Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu z portem do odsysania zamykanym zatyczką, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ ?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 11 poz. 3

1. Czy zamawiający dopuści filtr antybakteryjno-antywirusowy, elektrostatyczny dla dorosłych z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci. Waga filtra 24g przestrzeń martwa od 53 ml, zakres obj. oddech. od 150-1500 ml. skuteczność filtracji względem bakterii >99,9999% i wirusów >99,999%,?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

2. Czy zamawiający dopuści filtr antybakteryjno-antywirusowy, elektrostatyczny dla dorosłych z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonany z celulozy. Waga filtra 35,6g przestrzeń martwa od 55 ml, zakres obj. oddech. od 150-1500 ml. skuteczność filtracji względem bakterii >99,9999% i wirusów >99,999%,?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 26 poz. 1

Czy zamawiający dopuści cewnik donosowy czysty mikrobiologicznie, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 26 poz. 2

Czy zamawiający dopuści cewnik donosowy pediatryczny długości 2m czysty mikrobiologicznie, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 26 poz. 3

Czy zamawiający dopuści dren tlenowy długości 2m czysty mikrobiologicznie, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 31

Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową renomowanego producenta z nadmuchiwym mankietem, wyposażona w kanał gastryczny we wszystkich rozmiarach, zintegrowany bloker zgryzu wygięta anatomicznie co ułatwia zakładanie. Mankiet posiada wzmocniony koniuszek co zapobiega podwijaniu podczas zakładania a duży otwór zapobiega wklonowaniu nagłośni. Maskę pozwala na przeprowadzenie intubacji pacjenta przez maskę pod kontrolą endoskopu. Wszystkie rozmiary oznakowane tekstowo bezpośrednio na masce i kolorystycznie na opakowaniu. Rozmiary nr 6 (powyżej 100kg) nr 5 (powyżej 100-70 kg), nr 4 (70-50 kg), nr 3 (50-30kg), nr 2,5 (30-20 kg), nr 2 (20-10 kg), nr 1,5 (10-5 kg), nr 1(poniżej 5 kg)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 45 poz. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw z nebulizatorem o pojemności 12ml skalowanym co 2 ml z drenem gwiazdkowym o długości 2m spełniającym pozostałe zapisy SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 45 poz. 2

Czy zamawiający dopuści zestaw z nebulizatorem z maską w uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych z drenem gwiazdkowym o długości 2m spełniającym pozostałe zapisy SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 45 poz. 3

Czy zamawiający dopuści zestaw z nebulizatorem z maską w uniwersalnym rozmiarze pediatrycznym z drenem gwiazdkowym o długości 2m spełniającym pozostałe zapisy SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47 poz. 1

Czy zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dorosłych z zastawką nadciśnieniową 40 cmH₂O. W zestawie z maską dla dorosłych i drenem długości 2,13m. Worek wykonany z nowoczesnego polimeru SEBS o poj. 1547ml, rezerwuar tlenowy o poj. 2600 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47 poz. 2

Czy zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy pediatryczny z zastawką nadciśnieniową 40 cmH₂O. W zestawie z maską pediatryczną i drenem długości 2,13m. Worek wykonany z nowoczesnego polimeru SEBS o poj. 683ml, rezerwuuar tlenowy o poj. 2600 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47 poz. 3

Czy zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy noworodkowy z zastawką nadciśnieniową 40 cmH₂O. W zestawie z maską niemowlęcą i drenem długości 2,13m. Worek wykonany z nowoczesnego polimeru SEBS o poj. 234ml, rezerwuuar tlenowy o poj. 300 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47 poz. 4

Czy zamawiający wydzieli asortyment opisany w pozycji 4 do osobnego pakietu. Asortyment ten nie jest powiązany z produktami opisanymi w pozostałych 3 pozycjach zadania a uniemożliwia nam złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

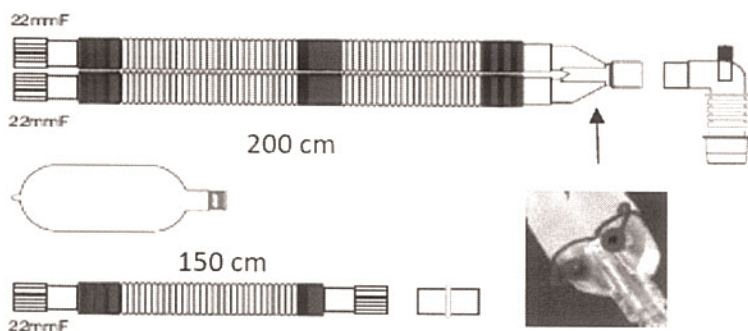
Zadanie nr 47 poz. 1

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy ze złączami typu flex wykonanymi z PCV spełniający pozostałe wymogi SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 61 poz. 2

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych, rury o regulowanej długości, średnica 22mm, dł. 200 cm po rozciągnięciu, trójnik Y z 2 portami, kolanko z portem CO₂, dodatkowa rura regulowana dł. 150 cm po rozciągnięciu, worek oddechowy bezlateksowy 2 litry z koszyczkiem zapobiegającym sklejeniu. Złącza stożkowe ściśle przylegające do gniazd przyłączeniowych aparatu do znieczuleń co uniemożliwia przypadkowe rozłączenie ?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 28

Pytanie do zadania 59

Czy Zamawiający, z uwagi na zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wprowadzi niewielki zakres tolerancji dotyczący :

Permanentne cewniki dializacyjne 14,5F (15,5F z oddzielnym kanałem na prowadnicę) wykonane w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się skrzeplin o długości 27 cm zamiast 28 i 31 zamiast 33 cm ,

Zestaw: Igła wprowadzająca 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacz żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzielalny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne, reszta parametrów bez zmian

Zamawiający użył opisów wskazujących na konkretnego wykonawcę i określił wylot cewnika jako „Spiral Z „wskazując patent konkretnego wykonawcy (jest to rozwiązanie patentowe) W związku z tym zamiast

Wylot cewnika : „Spiral Z” proponujemy odgiętą końcówkę zmniejszająca ryzyko zakrzepicy , związanej z przyleganiem końca cewnika do ściany naczynia i ryzyko zatkania kanału tętniczego. Zaproponowane rozwiązanie spełnia takie same funkcje jak wymagane przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 29

1. Zwracamy się z prośbą o rezygnację z zapisu w umowie §3 Warunki dostawy i postanowienia dodatkowe:

„Wykonawca zobowiązany jest do rozładunku i przemieszczenia towaru do wskazanego pomieszczenia”

Na zapis:

„Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia towaru pod wskazany adres”

Postępowanie dotyczy sukcesywnych dostaw, w bliżej nie określonych ilościach dostaw, co powoduje, że jedyną dogodną formą dostaw są przesyłki kurierskie. Firmy kurierskie nie mają w swoich usługach opcji rozpakowywania towaru wraz z przemieszczeniem, dlatego wnosimy o zmianę zapisu dotyczącego dostaw.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o akceptację dostawy produktów z zadania nr 64 za pośrednictwem firmy kurierskiej bez rozładunku oraz przemieszczenia towaru do wskazanego pomieszczenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Załącznik nr 3 do SWZ- „Wykonawca dostarczy do miejsca wskazanego w zamówieniu, o którym mowa w ust. 2 - apteki szpitalnej Zamawiającego (produkty jałowe) bądź do Magazynu Medycznego Zamawiającego (produkty niejłowe)”.

3. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady w zadaniu nr 64, będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów.

Odpowiedź: Podstawową jednostką zamówienia jest opakowanie wskazane w formularzu cenowym (patrz instrukcja wypełniania).

4. Prosimy Zamawiającego o podanie harmonogramu dostaw dot. zadania nr 64.

Odpowiedź: Zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Część 30

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw wkładów do wstrzykiwacza Nemoto pakowany razem?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw wkładów bez złączy szybkiego napełniania typu J? Wykonawca posiada w swojej ofercie wkłady posiadające wymienione w opisie przedmiotu zamówienia elementy poza złączem typu J (oba elementy – ostrza i napełniacze J nie są wykorzystywane jednocześnie przy podawaniu kontrastu)

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw wkładów bez ostrzy typu spike? Wykonawca posiada w swojej ofercie wkłady posiadające wymienione w opisie przedmiotu zamówienia elementy poza ostrzami typu spike (oba elementy – ostrza i napełniacze J nie są wykorzystywane jednocześnie przy podawaniu kontrastu)

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamawiający jednocześnie przypomina, że termin składania ofert upływa **19.10.2022 r. do godz. 9:00**. Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o **godz. 9:30**.

Załącznik:

Załącznik nr 3 do SWZ - Wzór umowy_v2

Z-CIA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA

.....
Kierownik zamawiającego *leś. med. Mirosława Kamińska*