



**Wojewódzki Szpital
Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego**

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. 71/325-03-56 do 59; 71/326-13-27 do 31; sekretariat 71/395-74-26; fax 71/326-06-22



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wrocław, dnia 19.11.2019r.

Dotyczy: PN 66/19 **Dostawa drobnego sprzętu medycznego - uzupełnienie**

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający odpowiada na zadane pytania:

ZADANIE 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter jednoświatłowy 5F/16G/20cm, igła 18G/6,35cm, przewodnik typu J -.032"x 45-60cm, rozszerzadło tkankowe stopniowane, strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter dwuświatłowy 7F/20cm, igła 18G/6,35cm, przewodnik typu J -.032"x 60cm, rozszerzadło tkankowe stopniowane, strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawów do kaniulacji tętnic światowego lidera Arrow, z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, w rozmiarach 18g/180mm i 20G/180mm, przewodnica 0,021" - 0,025" i długości 45-50cm, igła do nakłucia o tej samej średnicy wewnętrznej co cewnik. Do inwazyjnego pomiaru ciśnienia i próbkowania krwi metodą Seldingera.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

ZADANIE 8

Czy Zamawiający dopuści sondy przełykowe Sengstakena, wykonane z silikonu, 4-światłowe, z przewodnicą, wyposażone w gąbkową podkładkę, ze znacznikami głębokości, długość 85 cm w rozmiarach: 16CH, 18CH, 20CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 9

Czy Zamawiający dopuści Możliwość zaoferowania worków stomijnych spełniających wymagania SIWZ o pojemności 430 ml zamiast 650 ml.

Worki z większą pojemnością zostały wycofane z oferty firmy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

ZADANIE 11:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje igieł tępych w rozmiarze 18G w długościach 25 mm, 40mm lub 50 mm do wyboru przez Zamawiającego przy każdorazowym składaniu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igieł do bezpiecznego pobierania leków z fiolek – zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 13:

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej do średniej koncentracji tlenu dla dorosłych, otwartej, wydłużonej pod brodę, anatomiczny kształt, wykonanej z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, atraumatyczny mankiet maski, obrotowy łącznik, dren tlenowy dł. 2.1m, o przekroju gwiazdkowym, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu (BPA), pakowana pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128. Pakowane po 50 sztuk (10x5), opakowanie wykonane z PE.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści maski do podawania tlenu wykonane z medycznego PCV, posiadające możliwość dokładniejszego dopasowania do części nosowej specjalnym klipsem, dostosowane do średniej koncentracji, posiadające dren antyzałamaniowy o przekroju gwiazdki o długości 210cm, występujące w rozmiarach dla dorosłych i dzieci, posiadające gumkę do mocowania, sterylne, bezlateksowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 14:

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej, jednorazowego użytku, biologicznie czystej, z miękkim mankietem nie wymagającym zewnętrznego uszczelniania, umożliwiającym szczelne dopasowanie do twarzy pacjenta. W rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży / dorosły bardzo duży, rozmiar maski kodowany barwą mankieta oraz oznaczony numerycznie na części ustnej korpusu. Korpus maski o anatomicznym kształcie zapewniającym dokładne dopasowanie do twarzy pacjenta oraz zmniejszającym „przestrzeń martwą”, wykonany z przezroczystego materiału, zakończony kominem 22 F dla rozmiarów od 3 do 7 wyposażonym w pierścienie mocujące oraz zakończony kominem 15 M dla rozmiarów 1-2. Maski anestetyczna pozbawiona PCV, ftalanów i lateksu, kompatybilna ze środowiskiem MRI. Na etykiecie jednostkowej nazwa w języku polskim, rozmiar, data produkcji, data ważności, piktogram, instrukcja użycia, oznaczenie braku DEHP, BPA i kompatybilności z MRI.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne, transparentne, dostępne w 6 rozmiarach, z mankietami uszczelniającymi odpowiadającymi pod względem kolorystycznym rozmiarom, wyprofilowana anatomicznie, wykonane z antyalergicznego tworzywa sztucznego bez lateksu, bez zawartości ftalanów, bez PCV, ze specjalnie ukształtowaną kopułą maski oraz dodatkowym wgłębieniem w korpusie, ułatwiający chwytanie maski w wilgotnym środowisku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający wymaga aby maski anestetyczne w rozmiarach 0 i 1 posiadały połączenia w rozmiarze 15 M a wszystkie pozostałe rozmiary masek miały pierścienie mocujące i połączenie 22 F?

Odpowiedź: Tak.

- 4) Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne wykonane w całości z bezlateksowego materiału medycznego TPE, całkowicie pozbawione PCV, nie zawierające szkodliwych ftalanów, dostępne w rozmiarze 1-6?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 15

- 1) Czy Zamawiający dopuści zestaw do aeroterapii zawierający: maskę aerozolową dla dzieci i dorosłych (rozmiary S, M), nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie, bez lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA), przyjazna środowisku MRI (bez metalowych części). Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128. W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa pediatryczna z obrotowym łącznikiem kątowym, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2.1 m, zakończony łącznikiem uniwersalnym z możliwością podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego. Pakowane po 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 3) Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania masek w jednym rozm. dla dzieci. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 16:

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie, bez lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA), przyjazna środowisku MRI (bez metalowych części). Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128. W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych z obrotowym łącznikiem kątowym, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2.1 m, zakończony łącznikiem uniwersalnym z możliwością podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego. Pakowane po 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści zestaw do aeroterapii zawierający: maskę aerozolową dla dzieci i dorosłych (rozmiary L, XL), nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 μm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 17:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maska tlenowej do średniej koncentracji tlenu pediatricznej, otwartej, wydłużonej pod brodę, anatomiczny kształt, wykonanej z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, atraumatyczny mankiet, obrotowy łącznik, dren tlenowy dł. 2.1m, o przekroju gwiazdkowym, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu (BPA), pakowana pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128. Pakowane po 50 sztuk (10x5), opakowanie wykonane z PE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 18:

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra antybakteryjnego do płynów dla dorosłych o powierzchni filtracji 10 cm^2 , z drenami wykonanymi z PCV bez zawartości DEHP. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwi bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polietersulfonu (PES) materiału, który zapewni wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 19:

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra antybakteryjnego do płynów noworodkowego z wytrzymałością na ciśnienie do 2 bar, z drenami po 3 cm z każdej ze stron, wykonanymi z PCV bez DEHP. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwi bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać membranę wykonaną z polieterosulfonu (PES) materiału, który zapewnia wysokie wartości przepływu i o niskiej zdolności wiązania białek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 24

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej 2 paski radiocieniujące?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej komorę zabezpieczoną korkiem luer-lock z trzpieniem powyżej brzegu korka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej mechanizm przed zakłuciem zabezpieczony plastikowym zatraskiem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozm. 14 G z przepływem 305 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej posiadającej logo producenta tylko na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 25

Czy Zamawiający dopuści elektrody nieposiadające specjalnej tarki do przygotowania skóry, spełniające pozostałe parametry opisu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pod warunkiem dołączenia tarki osobno

ZADANIE 26

- 1) Czy Zamawiający dopuszcza elektrod w dwóch rozmiarach: 9,5 mm x 25 mm oraz o średnicy 26 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający wymaga aby elektrody noworodkowe były stosowane do 4 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający wymaga aby mocowanie elektrod było za pomocą przylepca hydrożelowego z hydrokoloidową otoczką co gwarantuje utrzymanie się elektrod na skórze pacjenta nawet 5 dni ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający dopuści elektrodę noworodkową okrągłą o średnicy 2,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5) Czy Zamawiający odstąpi od parametru „przeierne dla promieni RTG” i dopuści elektrody spełniające pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 29

- 1) Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheotomijnych o długościach 420 mm i 250 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiającym dopuści opaskę do rurek tracheotomijnych, stabilizacyjną , wykonaną z materiału NeoFoam ® Ultra, materiał miękki, oddychający , przyjazny dla skóry z zapięciem na rzep w rozmiarach:

20 – 22 cm

22 – 25 cm

25 – 27 cm

27 – 30,5 cm - w opakowaniach po 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania sterylnych piankowych opasek mocowanych przy pomocy rzepa, dostępna w dwóch rozmiarach: dla dzieci i dorosłych. Uniwersalna, pasująca do wszystkich rurek. Jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, przy zachowaniu oczekiwanych długości.

ZADANIE 30

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane ze 100% silikonu z ramionami o długości 45x18cm dostępne co 2CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 33

1) Czy Zamawiający dopuści dreny Pezzer z 3 otworami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Pezzer w rozmiarach CH 28-34, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 42 I 43

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, bez otworu do zawieszenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 46

Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu jamy opłucnej o długości 45cm dostępny w rozmiarach CH 22, 24, 28, 32, 36?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 47, POZ.1-2

- 1) Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock białą lub bursztynową – odpowiednio do pozycji, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy (logo) producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 3) Czy zamawiający wymaga, aby proponowane strzykawki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 4) Czy Zamawiający wymaga Strzykawki 50/60 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 5) Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 50/60 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem ?

Odpowiedź: Nie – zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 47, POZ. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 1ml w zakresie objętości 0-50ml i co 5ml w zakresie 50-60ml, posiadające nadrukowaną na cylindrze nazwę handlową wyrobu, spełniające pozostałe parametry opisu SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 47, POZ. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 1ml w zakresie objętości 0-50ml i co 5ml w zakresie 50-60ml, posiadające nadrukowaną na cylindrze nazwę handlową wyrobu, spełniające pozostałe parametry opisu SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 48, POZ.1

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy (logo) producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ

ZADANIE 49

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe ze skalą nominalną rozszerzoną o 10%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 50:

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do tuberkuliny 1 ml z wbudowaną igłą w rozmiarze 27G 0,4x12,5 mm. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające nadrukowaną na wyrobie nazwę handlową, a na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym oznaczoną nazwę producenta? Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 52

Czy Zamawiający dopuści możliwość podania ceny jednostkowej za a'100 sztuk tj. zmianę j.m. z 20 000 sztuk na 200 opakowań a'100sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

ZADANIE 54

- 1) Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną w całości z poliestru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowana mydłem o neutralnym pH 5,5,

jednorazowego użytku - gotowa do użycia po aktywacji wodą, zgrzewana termicznie. Hipoalergiczna, wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz. Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległe ułożonych pasków umożliwia równomierne rozprowadzenie mydła. Wymiary 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm), waga pojedynczej myjki 6,3 g, grubość myjki 3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na myjkę spełniającą wszystkie wymogi OPZ, która jest wykonana z włókniny 80g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), posiadały karty charakterystyki oraz wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 5) Czy Zamawiający dopuści myjkę dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Staphylococcus aureus* oraz *Escherichia coli*. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 6) Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z

drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty).Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 63

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek intubacyjnych bez mankietu pediatrycznych, światowego lidera Rüscha, o zwiększonych właściwościach termoplastycznych i poślizgowych, wykonanych z PVC bez ftalanów, w technologii bardziej zaawansowanej (specjalny proces polegający na schładzaniu i ocieplaniu materiału), dzięki której produkt końcowy (tu: rurka) jest w całości miękkiej, jedwabistej oraz posiada właściwości poślizgowe. Rurki nie posiadają powierzchni silikonowej. Ponadto rurki w rozm. 2,5-6 posiadają znacznik do wizualizacji głębokości intubacji w postaci czarnej końcówki o długości od 20mm. linia rtg, nazwa producenta i średnica podane na korpusie rurki i łączniku 15 mm, jednorazowa, sterylna Dostępne rozmiary od 2 do 10.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

ZADANIE 64

- 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek intubacyjnych, światowego lidera Rüscha, wykonane z PVC bez ftalanów, w technologii bardziej zaawansowanej (specjalny proces polegający na schładzaniu i ocieplaniu materiału), dzięki której produkt końcowy (tu: rurka) jest w całości miękkiej, jedwabistej oraz posiada właściwości poślizgowe. Rurki nie posiadają powierzchni silikonowej. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN

ISO 8836:2014-12, sterylne, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-foolia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 65

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek intubacyjnych, światowego lidera Rüschi, wykonane z PVC bez ftalanów, w technologii bardziej zaawansowanej (specjalny proces polegający na schładzaniu i ocieplaniu materiału), dzięki której produkt końcowy (tu: rurka) jest w całości miękki, jedwabisty oraz posiada właściwości poślizgowe. Rurki nie posiadają powierzchni silikonowej. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

ZADANIE 66

- 1) Prosimy o sprecyzowanie czy perforacja ułatwiająca chwytność koreczka ma być na całej długości części chwytnej koreczka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga perforacji – patrz SIWZ - Zamawiający oczekuje możliwości łatwego otwierania opakowania jednostkowego koreczka /1 szt. w opakowaniu jednostkowym/ w sposób jałowy .

- 2) Prosimy o wyjaśnienie czy koreczki luer lock mają być pakowane w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 3) Prosimy o sprecyzowanie, czy koreczki mają być pakowane pojedynczo (po 1szt) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50 , 100 lub 200szt?

Odpowiedź: Tak, mają być jałowe i pakowane pojedynczo – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 4) Czy zamawiający dopuści koreczek pakowany w blister typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 5) Czy zamawiający dopuści koreczki, których konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, bez nazwy producenta (logo) występującej bezpośrednio na przyrządzie? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu zbiorczym, opakowanie posiada nazwę producenta, importera, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz na opakowaniu jednostkowym nr LOT, datę produkcji i datę przydatności do użycia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 7) Czy Zamawiający wymaga koreczka do wenflonów z trzpieniem poniżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 8) Czy Zamawiający dopuści możliwość podania ceny jednostkowej za a'100 sztuk tj. zmianę j.m. z 150 000 sztuk na 1500 opakowań a'100sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

ZADANIE 69, poz 1

- 1) Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny do infuzji z przedłużaczem 7 cm, posiadający tylko optyczny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający wymaga, aby proponowany kranik posiadał dodatkowy zawór do wstrzyknięć?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 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 czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie,

jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź: Tak.

ZADANIE 69 I 70

- 1) Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kranika o wytrzymałości ciśnieniowej do 3 barów, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne tylko z optycznym indykatozem pozycji otwarty/ zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 70, poz 1

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny do infuzji z przedłużaczem 10 cm, posiadający tylko z optyczny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 71

- 1) Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny do infuzji posiadający tylko optyczny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny do infuzji posiadający bez dodatkowego znacznika określającego rodzaj żyły?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego typu bezpiecznego z niezależnie obracającą się nakrętką luer-lock, która umożliwia bezpieczne podłączenie kranika do linii bez ryzyka skręcania łączonych elementów, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, białe trójramienne pokrętło, obrotowe o 360°, dodatkowe niebieskie i czerwone znaczniki określające rodzaj linii żyły lub tętnicy zapakowane w zestawie - kraniki pakowane w opakowanie folia/papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 72

Czy Zamawiający dopuści opaskę, której długość wynosi min. 24cm, spełniającą pozostałe wymagania opisu siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 74

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej Vt 60 ml (maksymalna objętość oddechowa Vt 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z celulozy, okrągły, z uniwersalnym portem tlenowym, z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką na uwięzi, skuteczność nawilżania 28,5 mg H₂O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 11 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 1,8 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, waga 8,5 g, sterylny

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci celulozowy, waga 9g, przestrzeń martwa 16 ml, objętość pływowa 200-1000 ml, z portem do odsysania, Oporność 0,5 [hPa] przy 30 l/min, z portem do tlenu, Skuteczność nawilżenia 24 [mg/h₂O/l] przy Vt 500ml, złącze 15F?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 75

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu dożylnego pakowanego w papier fiola.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje bezigłowego zaworu pakowanego w sztywny plastik + papier, lub innego opakowania wraz z dodatkowym zabezpieczeniem, eliminującego możliwość kontaminacji przez Pacjenta w warunkach ambulatoryjnych.

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać napływu wstecznego krwi do światła cewnika, co zwiększa ryzyko okluzji cewnika?

Odpowiedź: Tak.

- 3) Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór dostępu żylnego o objętości 0,085 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 76

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego systemu zamkniętego o wytrzymałości do 7 dni, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 81

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona, z portem dostępu chronionym białym koreczkiem, nazwa producenta na wyrobie, bez zastawki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z filtrem antybakteryjnym 1,2 um?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z logo i nazwą producenta tylko na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 82

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spike do wielokrotnego pobierania leku/ płynu z pojemnika z płaską powierzchnią do dezynfekcji, który może być używany przez 7 dni lub 140 aktywacji, z odpowietrznikiem 0,2 mikrona o objętości wypełnienia

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego urządzenia dostępowego do worka, z przestrzenią martwą 0,06 ml, bez odpowietrznika, z możliwością użycia do 7 dni lub 600 aktywacji, z zaworem bezigłowym z płaską i łatwą do dezynfekcji membraną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem

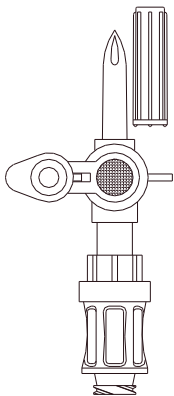
Odpowiedź: Nie.

- 4) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 82 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekami płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 5) Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu Spike o parametrach:
- Bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek
 - dwuświatłowy
 - Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji
 - Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm z możliwością zamknięcia klapką
 - Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin
 - Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
 - Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
 - W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
 - Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi
 - Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiające całkowite opróżnienie butelki/fiolki
 - Płaska powierzchnia membrany
 - Objętość napełnienia ~0,4 ml
 - Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem
 - Bez lateksu, PCV oraz DEHP
 - Sterylizowane tlenkiem etylenu
 - Opakowanie papier-folia

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



- 6) Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków typu Spike o objętości wypełnienia 0,65ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 84

Czy Zamawiający w **Zadaniu 84** dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Standard z ostrzem typu Lancet, igła sprężysta, giętka, cienkościenna o szybkim wypływie,

z przezroczystą rowkowaną końcówką ułatwiającą wizualizację płynu, z prowadnicą, z idealnie dopasowanym mandrynem oznaczonym kolorem do identyfikacji rozmiaru; długość 90 mm, sterylna. Rozmiary: 22, 24, 25, 26, 27 G. Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igły „...typu Standard - z ostrzem typu Quincke...” lub igły typu Pencil Point – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 89

1) Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową dla pacjentów dorosłych, bez kabla, niesterylną, gotową do użycia w technice monopolarnej, dzieloną, na podłożu z pianki polietylenowej, hydrożelową, o powierzchni styku (część aktywna) 103cm², o powierzchni całkowitej 168cm², bez zawartości lateksu, bez zawartości ftalanów, kompatybilna z klipsem o szerokości styku 2,5 cm, pakowana po 100 szt w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

2) Czy Zamawiający dopuści elektrody dzielone, owalne dla dorosłych i dzieci, o powierzchni przewodzenia 110cm², powierzchnia całkowita 170cm², pokryte hydrożelem oraz wyposażone w specjalny pas, który zapewnia bezpieczne rozproszanie prądu na całej powierzchni elektrody, co zapewnia maksymalne bezpieczeństwo pacjenta podczas zabiegu oraz eliminuje powstanie oparzeń od strony elektrody biernej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 90

Czy Zamawiający dopuści proste końcówki do odsysania typu POOL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 92

1) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układów o poniższych parametrach: Układ oddechowy dla dorosłych do respiratorów – jedn. użytku, biologicznie czysty

- posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i grzałkę na linii wydechowej z z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech

- w kpl dren proksymalny, posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów

Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BP

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

2) Czy Zamawiający w celu zminimalizowania ryzyka powstawania kondensatu w odcinku wydechowym wymaga aby ściany układu oddechowego wykonane były z materiału przepuszczającego parę wodną dzięki czemu nadmiar wilgoci odprowadzany jest na zewnątrz układu? Rozwiązanie bez pułapki wodnej pozwala na brak konieczności rozszczelniania układu w celu usuwania nadmiaru kondensatu przez 14 dni stosowania, co przekłada się na zmniejszenie ryzyka występowania porespiratorowego zapalenia płuc.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 93

1) Czy Zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy, przeznaczony dla przepływów > 4l/min, podgrzewany na wdechu i wydechu, zawierający wycięcie „V” zapewniające włożenie sondy komory w prawidłowej orientacji w obrębie przepływu gazu z obrotowym złączem Y ze zintegrowanym portem ssącym, w celu zminimalizowania przestrzeni martwej, z przewodem ciśnieniowym oraz z zestawem adapterów umożliwiającym stosowanie w szerokiej gamie respiratorów dla noworodków z możliwością podawania tlenu azotu i komorą nawilżacza z automatycznym zestawem do pobierania wody i mechanizmem podwójnego pływaka, który zapobiega przepełnieniu wodą w jednym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układów o poniższych parametrach:

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny podwójnie podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych.

Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy podgrzewany o długości 140 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA.

Komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w zintegrowany zawór odpowietrzający, komora posiadająca dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Komora przeznaczona do użytku przez 14 dni, posiadająca datę ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ZADANIA NR 93 ORAZ 94

- 1) Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy zgodny z opisem SIWZ, jednakże o długości 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający w celu zminimalizowania ryzyka powstawania kondensatu w odcinku wydechowym wymaga dla układów do respiratora Babylog opisanych w zadaniach 93 i 94 tego postępowania, aby ściany układu oddechowego wykonane były z materiału przepuszczającego parę wodną dzięki czemu nadmiar wilgoci odprowadzany jest na zewnątrz układu? Takie rozwiązanie minimalizuje ryzyko powstawania porespiratorowego zapalenia płuc.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 94:

- 1) Prosimy o dopuszczenie: jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy przeznaczony do stosowania u noworodków z objętością oddechową do 100 ml, opór wdechowy i wydechowy przy przepływie 2,5 l/min 0,1 mBar, przecieki przy 60mbar < 30 ml/min, czujnik temperatury mocowany na klik. Układ zoptymalizowany do HFO, dedykowany do respiratora Babylog. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

2) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układów o poniższych parametrach:
Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny podwójnie podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilzaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy podgrzewany o długości 140 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA.

Komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w zintegrowany zawór odpowietrzający, komora posiadająca dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Komora przeznaczona do użytku przez 14 dni, posiadająca datę ważności na opakowaniu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

3) Czy Zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy, przeznaczony dla przepływów w zakresie 0,3 - 4l/min, podgrzewany na wdechu i wydechu, zawierający wycięcie „V” zapewniające włożenie sondy komory w prawidłowej orientacji w obrębie przepływu gazu z obrotowym złączem Y ze zintegrowanym portem ssącym, w celu zminimalizowania przestrzeni martwej, z przewodem ciśnieniowym oraz z zestawem adapterów umożliwiającym stosowanie w szerokiej gamie respiratorów dla noworodków z możliwością podawania tlenu azotu i komorą nawilżacz z automatycznym zestawem do pobierania wody i mechanizmem podwójnego pływaka, który zapobiega przepełnieniu wodą w jednym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 95

Czy Zamawiający dopuści dreny łączące o długości 2,1m o średnicy wew. 5,6mm i zew. 8,0mm w opakowaniu folia / folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 96

- 1) Czy Zamawiający dopuści dreny łączące o długości 3m o średnicy wew. 7,0mm i zew. 10,0mm w opakowaniu folia / folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

- 2) **Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym zadaniu drenów o średnicy wewn. 6mm (zewnątrznej 8mm), pozostałe parametry jak w SIWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

ZADANIE 96, 98

- 1) Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tych zadaniach drenów sterylnych posiadających zewnętrzne rowkowanie na całej długości zapobiegające załamywaniu się drenów.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje drenów sterylnych, posiadających system zapobiegający ich załamywaniu się.

- 2) Czy oferowane dreny mają być pakowane w podwójne opakowanie (wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier)?

Odpowiedź: Tak, lub opakowania (jednostkowe i zbiorcze) powinny mieć inny system pozwalający na w pełni bezpieczny transport w warunkach bloku operacyjnego

ZADANIE 97

Ze względu na nieścisłości zapisu w SIWZ prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tym zadaniu zestawów złożonych z : zestawu do drenażu czynnego i biernego klatki piersiowej i dwóch worków kolekcyjnych o łącznej pojemności min. 2500ml, z możliwością higienicznego opróżniania wydzielin do worka kolekcyjnego , wyposażonych w suchą zastawkę jednokierunkową i pompkę do ewakuacji powietrza i płynów będącą wskaźnikiem stanu rozprężenia płuca, płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie odpowiadającym 0-45 cm słupa wody.

Proponowane zestawy były już przedmiotem dostaw do Zamawiającego

Odpowiedź: Tak.

ZADANIE 98

Czy Zamawiający dopuści dreny łączące o długości 2,1m o średnicy wew. 5,6mm i zew. 8,0mm w opakowaniu folia / folia-papier, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 99

- 1) Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o długości 4m z końcówką Yankauera CH21 o długości 26cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy o wyjaśnienie, czy oferowane zestawy mają być pakowane w podwójne opakowanie (wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier) ze względu na przeznaczenie dla Bloku Operacyjnego?

Odpowiedź: Tak

Czy kanka Yankauer w zestawie ma posiadać kontrolę siły ssania?

Odpowiedź: Tak.

ZADANIE 100

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym zadaniu woreczków do ewakuacji tkanek w zabiegach laparoskopowych pojemności 400ml, uwalnianych z prowadnicy, wprowadzanych przez trokar 10mm, prowadnica wyposażona w uchwyt na 2 palce.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 101

- 1) czy w zadaniu tym Zamawiający oczekuje zaoferowania proszku żelującego dopuszczonego do stosowania w placówkach medycznych czyli posiadającego oznakowanie CE?

Odpowiedź: Tak.

- 2) Czy Zamawiający dopuści saszetki o gramaturze 20 g z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 1875 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 103

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania obwodowych cewników centralnych typu PICC, światowego lidera Arrow, jednoświatłowego, w rozmiarach 4F (jednakowa średnica na całej długości cewnika, co umożliwia zwiększony przepływ krwi wokół cewnika i minimalizuje ryzyko zakrzepicy),

przystosowany do szybkiego przepływu, możliwość podaży płynów TPN, chemioterapii, długości do wyboru 40,50,55cm (opak. handl.5szt.), wykonany z poliuretanu, cewnik przystosowany do wstrzyknięć pod wysokim ciśnieniem do 300PSI, posiada miękką, wyprofilowaną końcówkę minimalizującą ryzyko uszkodzenia naczyń, oddalone porty wylotowe, zmniejszające ryzyko połączenia się niekompatybilnych leków i roztworów, co mogłoby spowodować wytrącenie się osadu. Na cewniku podziałka centymetrowa wskazująca długość cewnika PICC w ciele i poza ciałem pacjenta (podwójna numeracja). *Zawartość zestawu: cewnik PICC, mikrointroduktor, echogeniczna (widoczna w USG) igła wprowadzająca 21cm; prowadnica stalowa 0,018", bezpieczny skalpel #11, koszulka typu Peel-Away, strzykawka LL 10 ml, pojemnik do zabezpieczenia igieł, zaworki bezigłowe, przycinarka do cewnika, bezszwowy przyrząd do stabilizacji cewnika, opaska uciskowa, miarka, regulowana nasadka: zacisk cewnika i element mocujący.*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 104

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego instrumentu laparoskopowego ssąco-płuczący z przezroczystą rękojeścią i drenem rozgałęzionym na dwa – zakończony grotem, posiada dwa przyciski: ssanie oraz płukanie - oznaczone kolorystycznie, proksymalnie umieszczona irygacja zapobiega zablokowaniu ssaka przy odsysaniu. Ssak matowy, tępo zakończony z otworami bocznymi: 2 końcówki 5mm lub 10mm o długości 38 cm lub 44cm. Narzędzie umożliwiające pobranie posiewu z wnętrza ssaka. Miękkie, łatwe do rozdzielenia, bez ftalanów, przewody o niskim stopniu skręcalności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZADANIE 106

- 1) Czy Zamawiający dopuści w pełni kompatybilny z pompą Medima dren do przetoczeń płynów infuzyjnych z serii Medima Line ST? Prośbę motywujemy zaprzestaniem produkcji zestawów poprzedniego typu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga .

- 2) Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany zestaw był wyposażony w port igłowy umożliwiający podaż dodatkowego leku przy użyciu strzykawki z igłą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ZADANIE 107

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, nitrylowych, bezpudrowych, o przedłużonym mankiecie do procedur najwyższego ryzyka. Powierzchnia mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym brzegiem, zapobiegającym samo zwijaniu się rękawicy. Odporne na działanie substancji chemicznych oraz leków cytostatycznych. Rękawice w kolorze niebieskim, AQL < 1,5 .Grubość (pojedyncza ścianka; mm)_palec: min. 0,12 mm, dłoń: min. 0,08 mm, mankiet: min. 0,05 mm. Długość rękawicy min. 300 mm, siła zrywania przed/po starzeniu min. 8,7 N / 9,6 N. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS - XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera. Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC. Kategoria III zgodnie z Dyrektywą 89/686/EEC / Regulacją (EU) 2016/425 dla Środka Ochrony Osobistej. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIA DO WARUNKÓW UMOWNYCH I FORMALNYCH POSTĘPOWANIA

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w pkt. 9 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów pkt. 13:

13. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:

1) Karę umowną, za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca lub w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę, z przyczyn po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto.

2) Kary umowne za zwłokę w dostarczeniu przedmiotu umowy w wysokości 0,30% niezrealizowanego zamówienia brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia.

3) W wysokości 0,30% niewymienionego drobnego sprzętu na wolny od wad w terminie określonym w punkcie 19 za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji „...od daty wezwania faxem na numer....” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na termin 5 dni na rozpatrzenie reklamacji

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę
Dotyczy SIWZ

5. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty jako połączenie dokumentów w jeden plik PDF podpisany podpisem elektronicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy ze względu na konieczność sprowadzenia wymaganych drenów z magazynu z zagranicy - Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Bardzo proszę o pilne przesłanie druku dokumentu Jedz w formie edytowalnej lub pliku w formacie xlm w celu zaimportowania na stronę elektronicznego wypełnienia.
8. Zwracam się z prośbą o przesłanie formularza Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) w formacie xml, w celu zaimportowania dokumentu na stronie <https://espd.uzp.gov.pl/>

Odpowiedź dla pyt. 7 i 8: Umieszczono na stronie.

Zwracam się z prośbą jakiego dokumentu oczekuje Zamawiający w JEDZ w pkt 4 D: Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego ?

Odpowiedź: Zamawiający zmieni treść załącznika nr 3 do SIWZ