

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

sekretariat 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

NIP: 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

Myślenice, dnia 29.07.2021r.

**Do wszystkich
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019r. poz. 2019 z późn. zm. – dalej uPZP) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 2 uPZP. którego przedmiotem dostawa materiałów jednorazowego użytku, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do SWZ - opisem szczegółowym. Nr sprawy 21/PN/21

(1) Pytania wykonawcy pierwszego:

Dotyczy: 21/PN/21, Część nr 1, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 6Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 1,5ml
- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: 21/PN/21, Część nr 1, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści trójdrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml

- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Części nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu

Dotyczy: 21/PN/21, Część nr 12

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7-8Fr o długości 15 cm i 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Dotyczy: 21/PN/21, Część nr 27

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 16Fr o długości całkowitej 24cm (19cm od mufy), 28cm (23cm od mufy), 32cm (27cm od mufy), 36cm (31cm od mufy), 40cm (35 cm od mufy), 55cm (50 cm od mufy) - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7cm, strzykawkę 10ml, łącznik prowadnika Y, prowadniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacz z powłóczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(2)Pytania wykonawcy drugiego:

Pytanie 1 pakiet 27

Zamawiający podał

długość do mufki 19,23,27,31, cm

Przy czym długość całkowita częściowo pokrywa z długością do mufki dlatego prosimy o sprostowanie .

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o umożliwienie udziału w postępowaniu poprzez wyrażenie zgody na dopuszczenie zestawu z cewnikiem w następujących rozmiarach :

Długości od mufki/ długość całkowita: 19/24cm , 23/28cm, 27/32cm, 31/36cm, , do wyboru przez Zamawiającego
reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 pakiet 27

Czy Zamawiający wymaga :

1.Wysoki przepływ pow 450 ml/ min (podano poniżej 500 cc - utrzymanie takiego zapisu umożliwi udział w postępowaniu cewnikom o bardzo niskich przepływach)?

2.Komfortowe i łatwe mocowanie cewnika do skóry przy użyciu obrotowych skrzydełek?

3.Czy rozrywalna koszulka ma mieć mechanizm zastawkowy minimalizujący ryzyko zatoru powietrznego ?

4. Czy w zestawie z cewnikiem ma być dostarczone minimalne standardowe wyposażenie do zakładania cewnika : igła wprowadzająca ,prowadnica, skalpel, Dwa rozszerzacze do żył, bagnet do tunelizacji, 2 nasadki iniekcyjne, opatrunek samoprzylepny, przewodnik (koszulka) rozrywalna ?

Dziękujemy za odpowiedz , ww. Elementy niewątpliwie mają wpływ na komfort pracy , bezpieczeństwo pacjenta i efekty terapii

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3 W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie 1 prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź: Nie dotyczy

(3) Pytania wykonawcy trzeciego :

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 4 poz. 6 zestawów do znieczuleń ZO, sterylnych z igłą typu Tuchy 18Gx90mm+ cewnik ZE 20G-0,45 x1000mm + filtr płaski 0,2 mikrometra, łącznik cewnika, strzykawka niskooporowa 10ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 4 poz. 7 zestawów do znieczulenia łączonego podpajęczynówkowego i zewnątrzoponowego , sterylnych z igłą typ Tuohy 18G z dodatkowym otworem w osi igły, igła podpajęczynówkowa typu Pencil Point, cewnik zewnątrzoponowy, łącznik do cewnika, filtr płaski 0,2um, mocowanie cewnika do skóry + strzykawka niskooporowa.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

(4) Pytania Wykonawcy czwartego .:

Część nr. 14

Czy Zamawiający wydzieli z części nr. 14 do osobnego pakietu pozycję nr 9 , co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części /pakietu

(5) Pytania wykonawcy piątego:

Czy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **z Części Nr 15 poz. 9?** Wydzielenie w/w pozycji z pakietu zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu

2. Czy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **z Części Nr 18 poz. 10 i 12?** Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu

3. **Odnosnie Części Nr 18 poz. 10** „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

4. Czy Zamawiający dopuści w **Części nr 28 poz. 2** sterylne zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera?

Zestaw zawiera:

- a. Skalpel
- b. Strzykawkę 5ml
- c. Iglę (14G) z teflonową osłonką
- d. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- e. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- f. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- h. 4 tampony z gazy 10x10cm
- i. Szczoteczkę do czyszczenia rurki
- j. Rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem 2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikiem,

(zestaw):

(zestaw) sterylna rurka tracheotomijna z mankietem i odsysaniem znad mankieta lub bez (do wyboru) w rozmiarach 7,8 lub 9 (do wyboru). Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w

atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierz obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi,
Obturator,
Tasiemkę mocującą,
Sterylny żel nawilżający 2,7g.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Części nr 28 poz. 2? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/ pakietu

(6) Pytania wykonawcy szóstego:

Czy w części 27 Zamawiający dopuści CEWNIK permanentny dwukanałowy - rozmiar 14,5F, długość do mufki 19,23,28,33, cm, końcówka cewnika schodkowa, rozrywalna koszulka wprowadzająca, końcówki luer lock z termoplastycznego poliuretanu, przepływ do 500 cc, materiał cewnika Carbothane

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(7) Pytania wykonawcy siódmego:

Dotyczy: 21/PN/21 część 2 pozycja 7 termin składania ofert: 06.08.2021

1. Czy Zamawiający w pozycji 7 część 2 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długości 17,5 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- 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
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Loc
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z części 2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/ pakietu

Dotyczy: 21/PN/21 część 22 pozycje 3, 4,5 termin składania ofert: 06.08.2021

1. Czy Zamawiający w pozycji 3, 4, 5 część 22 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste lub zagięte o długościach:

dla pozycji 3 – 25 cm

dla pozycji 4 – 15 cm

dla pozycji 5 – 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Loc
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3, 4 , 5 z części 22 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części / pakietu

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 27 dopuści 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 i długościach cewnika:

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.

(8) Pytania wykonawcy ósmego:

Dotyczy: Część 10

Z uwagi na różne wymiary woreczków do ekstrakcji będących na rynku, prosimy o potwierdzenie czy w w/w pakiecie należy zaoferować woreczki ekstrakcyjne o wymiarach, odpowiednio:

- pozycja 1 – pojemność 200 ml (średnica 54 mm, długość 200 mm, szerokość 85 mm)
- pozycja 2 - pojemność 400 ml (średnica 80 mm, długość 190 mm, szerokość 110 mm)
- pozycja 3 - pojemność 800 ml (średnica 100 mm, długość 205 mm, szerokość 160 mm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(9) Pytania wykonawcy dziewiątego :

Pakiet nr 3 poz. 9-12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z rozszerzaniem skala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 3 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 3 poz. 15,16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki ze skalą 50?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 3 poz. 15,16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki ze skalą 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 3 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr 21 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu bez nazwy producenta na zaciskaczu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr 21 poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren jest wykonany z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr 21 poz. 1-3,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/ pakietu

Pakiet nr 21 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. przedłużaczy o długości 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet nr 23 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop z kaniuli 4 paskami widniejącymi w promieniach rtg?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet nr 23 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop z kaniuli bez tego 3krotnego potwierdzenia wypływu krwi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 23 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop z kaniuli z przepływem 13ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 23 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop z kaniuli wykonanej z fep?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 23 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop kranika z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty zamknięty?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet nr 23 poz. 6,7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/ pakietu

(10) Pytania wykonawcy dziesiątego:

Pytanie nr 1

Dotyczy umowy § 2 ust. 4

Ze względu na panującą sytuację epidemiczną i związane z nią ogólnokrajowe, i nie tylko obostrzenia oraz zasady prosimy o wydłużenie dostaw do 5 dni roboczych

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie nr 2

Dotyczy umowy § 2 ust. 6

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 2 ust. 6 przez dodanie zapisu:

Warunkiem dokonania zakupu interwencyjnego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, dokonane przez Zamawiającego pocztą elektroniczną w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy częściowej. Zamawiający może odstąpić od zakupu

interwencyjnego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu pocztą elektroniczną oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pisma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadał na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu).

Odpowiedź: Zamawiający nie zamienia zapisów umowy

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 9, 10, 11, 12

Czy Zamawiający będzie wymagał strzykawk wyposażonych w rozszerzoną skalę o minimum 20%, czyli strzykawki 2 ml skala do 3 ml, strzykawka 5 ml skala do 6 ml, strzykawka 10 ml skala do 12 ml, strzykawka 20 ml skala do 24 ml, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce? Zastosowanie strzykawk z rozszerzoną skalą umożliwi szersze wykorzystanie strzykawk, co będzie bardziej ekonomiczne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 9, 10, 11, 12

Prosimy o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki z prostym sztywnym tłokiem do wysokości korpusu cylindra, gwarantującym płynną podaż leku, bez dodatkowych przewężeń w jego środkowej części, które mogą powodować odkształcanie się tłoka w czasie iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakiet nr 14 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów do ran operacyjnych Redona z perforacją na odcinku 14 cm, tak jak obecnie stosowane w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 6

Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje ZESTAWU DO CEWNIKOWANIA ŻYŁ CENTRALNYCH MET. SELDINGERA typu V: cewnik trójświatłowy długości 20cm i światła cewnika 16/18/18 z poliuretanu z miękkim końcem ; spełnione są wszystkie pozostałe zapisy w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje ZESTAWU DO CEWNIKOWANIA ŻYŁ CENTRALNYCH MET. SELDINGERA HF :igła Seldingera typu V, cewnik dwuświatłowy długość 15cm, średnice światel 14/18G; spełnione są wszystkie pozostałe zapisy w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje ZESTAWU DO CEWNIKOWANIA ŻYŁ CENTRALNYCH MET. SELDINGERA HF: igła Seldingera typu V, cewnik dwuświatłowy długość 20cm, średnice światel 13/13G; spełnione są wszystkie pozostałe zapisy SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakietu nr 22 poz. 6

Czy Zamawiający oczekuje ZESTAWU DO CEWNIKOWANIA ŻYŁ CENTRALNYCH MET. SELDINGERA HF: igła Seldingera typu V, cewnik dwuświatłowy długość 20cm, średnice światła 14/18G; spełnione są wszystkie pozostałe zapisy SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

(11) Pytania wykonawcy jedenastego:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 14, poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 9 z pakietu 14 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu.

(12) Pytania Wykonawcy dwunastego:

Dotyczy Części nr 28:

1. Czy Zamawiający w **pozycji 3** dopuści dotychczas stosowane prowadnice do kształtowania z drutem w trzech rozmiarach:
 - rozmiar 2,0 (długość 225mm)
 - rozmiar 4,0 (długość 335mm)
 - rozmiar 5,0 (długość 365mm)Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(13) Pytania wykonawcy trzynastego:

Pakiet nr 25 Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 szczotkę cytologiczną o śr. szczotki 2.4mm, długość całkowita 120cm, 20szt. w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 3 ustnik endoskopowy z gumką tekstylną. 100Szt w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

(14) Pytania wykonawcy czternastego:

Pytanie 1

1. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10 -350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych,

tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

Pytanie 3

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 4

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji

Odpowiedź: Zamawiający nie wyklucza możliwości dostaw spełniających warunki transportu.

(15) Pytania wykonawcy piętnastego.:

Część nr 1, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a w opakowaniu podwójnym: wewnętrzne folia, zewnętrzne: papier/folia, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemanna wykonane z medycznego PCV, niesilikonowane, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Część nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z końcówką Nelaton, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wydziela pozycji z części/ pakietu

Część nr 1, pozycja 6, 7

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części /pakietu

Część nr 3, pozycja 1-8

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części /pakietu

Część nr 3, pozycja 9-12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą kryzą ograniczającą przypadkowe wysunięcie tłoka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 3, pozycja 9-12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z wycięciem tłoka na całej jego długości, powyżej cylindra dodatkowo lekko zwężające się?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Część nr 3, pozycja 14-16

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 3, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki wykonane w całości z polipropylenu, działa elementarna 0,05ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 4, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń z igłą prowadzącą 20Gx34mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 4, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń z igłą prowadzącą 22Gx34mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 4, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń z igłą Touhy 18Gx90mm oraz cewnikiem epiduralnym 20Gx1000mm, pozostałe wymogi zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 4, pozycja 6, 7

W przypadku negatywnych odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części /pakietu

Część nr 7, pozycja 3, 4

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części /pakietu

Część nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne ręczniki celulozowe (100%), rozmiar 40 x 40 cm, gramatura 56g/m², grubość 0,056mm, chłonność 530%. Pakowana a'1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 13, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podkładu chłonnego na stół operacyjny pięciowarstwowego (włóknina polipropylenowa, warstwa celulozowa, pulpa celulozowa z SAP (superabsorbent), warstwa celulozowa, folia PE), posiadający pikowany wkład chłonny z superabsorbentem, spodnia warstwa wykonana z nieprzemakalnego laminatu zapewnia optymalną ochronę przed przeciekaniem, rozmiar 100cm x 225cm (wkład chłonny 50 x 208cm), chłonności 3820,18 ml. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wydziela pozycji z części/pakietu.

Część nr 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę pod pośladki w rozmiarze 114 x 150 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 25 x 50 cm, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 78cm x 80cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 13, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczoteczek sterylizowanych tlenkiem etylenu w rozmiarze 48 x 79 x 34mm, pakowane po 40 sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 13, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o powierzchni lepnej 36 x 40 cm, pow. całkowita 42 x 42 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 13, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o powierzchni lepnej 60 x 46 cm, pow. całkowita 60 x 52 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 13, pozycja 6, 7

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną pakowaną pojedynczo w opakowaniu zbiorczym a'10 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 18, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści woreczek do pobierania próbek moczu osobno dla dziewczynek i chłopców, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 18, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści pęsety polipropylenowe sterylne o długości 130 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 18, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne sterylne, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 18, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena wykonane z silikonu o długości 850mm dostępne w rozmiarach CH 16, 18 i 20 jak dotychczas dostarczane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część nr 19, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z drenem o długości 90cm lub 120cm z czytelną, łatwą do odczytu skalą worka, adekwatną do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml z bezigłowym portem do próbek moczu, bez okienka do kontroli procesu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 19, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do dobowej zbiórki z komorą Pasteura bez okienka do kontroli procesu, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 19, pozycja 4

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 19, pozycja 5

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 21, pozycja 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV z igłą biorczą wykonaną ze wzmocnionego ABS bez włókna szklanego? Zamawiający w SWZ 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 nie dopuszcza

Część nr 21, pozycja 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ 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 nie dopuszcza

Część nr 21, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do przetoczeń o długości 150cm lub 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

(16) Pytania wykonawcy szesnastego:

Dotyczy: „Dostawy materiałów jednorazowego użytku”

Część 6:

Pytanie 1, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności rurkę intubacyjną bez mankietu, skalowana jednostronnie co 2 cm, z ciągłą linią znacznika RTG, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, z czarnym znacznikiem głębokości intubacji na zakończeniu rurki, sterylna, w rozmiarach od 2,0 do 6,0 co 1/2 rozmiaru?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 2, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności rurkę intubacyjną wykonaną z medycznego PCV, z mankietem niskociśnieniowym, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki, oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku 15 mm, gładkie, atraumatyczne krawędzie, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 2 cm, z otworem Murphy, niebieski balonik kontrolny z oznaczeniem rozmiaru, sterylna, w rozmiarach #3,5; #4; #4,5; #5; #5,5; #6; #6,5; #7; #7,5; #8; #8,5; #9; #9,5; #10?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3, poz. 4: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności rurkę intubacyjną, zbrojoną, wykonaną z medycznego PCV, z prowadnicą, z mankietem niskociśnieniowym, z niebieskim balonikiem kontrolnym, oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki oraz dodatkowo na łączniku 15 mm i na baloniku kontrolnym, znacznik głębokości intubacji nad mankietem w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, sterylna, jednorazowego użytku, cieniująca w RTG, skalowana co 2 cm, w rozmiarach #3,5; #4; #4,5; #5; #5,5; #6; #6,5; #7; #7,5; #8; #8,5; #9; #9,5; #10?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza



Pytanie 4, poz. 7: Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno gardłową typu Guedel z barwnym kodem dla każdego rozmiaru, czystą mikrobiologicznie, pojedynczo pakowaną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

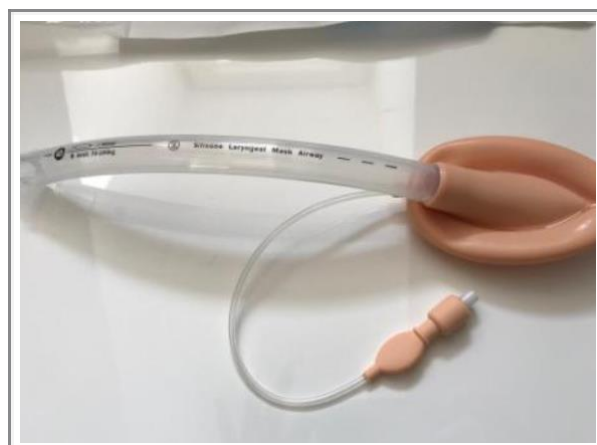
Pytanie 5, poz. 9: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego elektrostatycznego: p/bakteryjny, p/wirusowy, z medium nawilżającym wykonanym z pianki poliuretanowej z CaCL₂, z portem kapno, czysty mikrobiologicznie, wydajność nawilżania 32,4 mg/l przy V_t= 1000 ml, martwa przestrzeń ok. 45 ml, waga 29 g, wydajność filtracji 99.999%, objętość oddechowa 300-1500 ml.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 6, poz 10: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności maski krtaniowe o następujących parametrach:

„Maski krtaniowe jednorazowego użytku, sterylne, wygięte, odpowiadające budowie anatomicznej gardła, wykonane z polipropylenu, poliwęglanu oraz silikonu, Wolne od lateksu, ftalanów DEHP, bisfenolu, z pompowanym mankietem silikonowym w „kolorze skóry”, wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej, Złożona z 3 elementów trwale ze sobą połączonych: rurki powietrznej, maski, nadmuchiwanego mankietu niskociśnieniowego, o rozmiarach 1#; #1,5; #2; #2,5; #3; #4; #5”



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 7, poz. 12: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga systemu zamkniętego do odsysania z rurki intubacyjnej w rozmiarach CH14 i CH16 dostępnych w dwóch długościach - wersja standardowa (56 cm) i wersja przedłużona (62 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 8, poz. 12: Czy Zamawiający dopuści system zamknięty do odsysania z elementami niesterylnymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9, poz. 12: Czy Zamawiający dopuści system zamknięty do odsysania rozłączalny, z możliwością kontaktu personelu z wydzieliną pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 10, poz. 13: Czy Zamawiający dopuści system zamknięty do odsysania, który w swoim opakowaniu posiada klucz do rozłączania systemu od rurki intubacyjnej / tracheostomijnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

(17) Pytania wykonawcy siedemnastego:

Część 1 poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki Foley mają być wyposażone w plastikową zastawkę, która lepiej dopasowuje się i przylega do końca strzykawki oraz lepiej zabezpiecza przed przypadkowym opróżnieniem balonu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką w Cewniku Foley ma się znajdować logo marki, informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika oraz pojemność balonu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają być pakowane w opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 1 poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozm. 16-24 CH, jak obecnie stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 1 poz. 3

1/ Zwracamy się z zapytaniem czy cewniki mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na konektorze oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenia rozmiaru na opakowaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 1 poz. 5

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki Foley 100% silikon w zestawie ze strzykawką z 10% roztworem gliceryny mają mieć możliwość stosowania do 90 dni, potwierdzone informacją fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym produktu lub w instrukcji obsługi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 1 poz. 6

1/ Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli łyżki jednorazowe, biologicznie czyste, kompatybilne z rękojęściami w standardzie ISO 7376 tzw. zielona specyfikacja, zakończenie łyżki atraumatyczne, wyraźnie zaokrąglone, pogrubione, opakowanie foliowe, na opakowaniu numer serii i data produkcji. Termin przydatności do użycia - 5 lat od daty produkcji. Rozmiary Macintosh: 2, 3, 4 ? Jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 6 poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek tracheostomijnych bez obrotowego zintegrowanego łącznika, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 6 poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej bez mankietu, wykonana z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, 2 oznaczenia rozmiaru rurki na korpusie oraz dodatkowo na łączniku ISO 15 mm, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos. Podłużny boczny znacznik głębokości intubacji na zakończeniu rurki długości 1 cm dla rozmiarów 2,0 - 3,0; długości 2 cm dla rozmiarów 3,5 - 6,0. Powyżej dodatkowe 3 poprzeczne znaczniki głębokości intubacji: dla rozmiarów 2,0 - 3,0 na wysokości 1cm, 2 cm i 3 cm od zakończenia rurki, a dla rozmiarów 3,5 - 6,0 na wysokości 2 cm, 3 cm i 4 cm od zakończenia rurki. Łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, w rozmiarach od 2,0 do 6,0 co pół, opakowanie papier-folia, jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów rurki mają być pozbawione DEHP i lateksu oraz być specjalnie wygięte w kierunku wnętrza rurki w kształcie bawolego nosa zmniejszając ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych, jak obecnie stosowane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 6 poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rurka intubacyjna wykonana z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankiem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankiem 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, 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, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia. Jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów rurki mają być pozbawione DEHP i lateksu oraz być specjalnie wygięte w kierunku wnętrza rurki w kształcie bawolego nosa zmniejszając ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych, jak obecnie stosowane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 6 poz. 4

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rurka intubacyjna zbrojona z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, 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; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca 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, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 6 poz. 7

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek Guedel w rozmiarach: 40 – 120mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 6 poz. 10

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu maksymalnego zabezpieczenia przed uszkodzeniem produktu w trakcie transportu i przechowywania produkt ma być pakowany w opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta maski mają być wolne od szkodliwych substancji i posiadać wyraźne oznaczenie, że nie zawierają DEHP i BPA?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 6 poz. 11

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maską o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wklinowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maską wyposażoną w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta. Rozmiar maski kodowany kolorem

mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 6 poz. 12

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP, cewnik kompatybilny z uniwersalnym adapterem do dróg oddechowych, podwójnie obrotowym do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 7 poz. 1 i 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do konikotomii nie wymagających użycia skalpela, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 7 poz. 3

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15cm, z dodatkowymi silikonowymi pierścieniami uszczelniającymi od strony pacjenta i obwodu oddechowego, gładki w środku, zatyczka portu do bronchoskopii o śr. 9,5 mm i portu do odsysania o śr.4 mm, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22M/15F od strony pacjenta, złącze 15M od strony maszyny, jednorazowego użytku, sterylne,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje łącznika bez lateksu, DEHP, bez BPA, z terminem przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 7 poz. 4

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15cm, z dodatkowymi silikonowymi pierścieniami uszczelniającymi od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z rozciągalną giętką rurą dającą zróżnicowanie długości według potrzeb oraz możliwość umocowania w optymalnej pozycji dzięki pamięci kształtu, zatyczka portu do bronchoskopii o śr. 9,5 mm i portu do odsysania o śr.4 mm, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22M/15F od strony pacjenta, złącze 22F od strony maszyny, przestrzeń rozciągliwa w zakresie 70mm - 150 mm, jednorazowego użytku, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje łącznika bez lateksu, DEHP, bez BPA, z terminem przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 7 Poz. 5,6,7

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga cewników do podawania tlenu dla noworodków, dzieci i dorosłych pozbawionych szkodliwych substancji DEHP i BPA oraz z

uniwersalna końcówką umożliwiającą podłączenie do aparatury wymagającej łącznika standardowego i łącznika gwintowanego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 7 Poz. 8

1/ Zwracamy się z zapytaniem czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach 6-20CH, mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na konektorze oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenia rozmiaru na opakowaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

2/ Czy Zamawiający oczekuje cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach 6-20CH zakończonego atraumatycznie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od otworu centralnego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewnika w rozmiarach 6-20CH do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 17 poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania cewników Pezzer w rozmiarach 18-34CH.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/ Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika, jak obecnie stosowane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 17 Poz. 13

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy dren łączący zestawu o długości 150 cm ma być drenem dwuświatłowym co zapobiega zaleganiu moczu i umożliwia jego swobodne spływanie do komory pomiarowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 17 poz. 14

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania gazów w tlenoterapii biernej w jednorazowym pojemniku 500 ml, z łącznikiem, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni potwierdzoną oświadczeniem producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje pojemnika ze sterylną wodą o dwukomorowej budowie zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 17 poz. 15

1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby rampa pięcioprożna była wykonana z polisulfonu, materiału kompatybilnego z lekami drażniącymi i silnie działającymi

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 19 Poz. 4

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu potwierdzenia, iż system jest przebadany klinicznie odnośnie czasu utrzymania do 29 dni, do oferty maja być dołączone badania kliniczne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia badaniami klinicznymi

Część 23 poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiająca kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w USG, bez pasków radycieniujących Cewnik wykonany z biokompatybilnego PTFE., bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły Sterylna w rozmiarach:

24G - 0,7 x 19 mm. – przepływ 13 ml/min

26G - 0,6 x 19 mm. – przepływ 13 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 23 poz. 2

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie KANIULA DOŻYLNIA wykonana z biokompatybilnego PTFE z samodomykającym się korkiem portu do wstrzyknięć posiadająca min 4 pasków kontrastujące w RTG z zatyczką odpowietrzającą zapobiegającą wypływ w momencie wkłucia ,zgodnie z normą ISO 10555-5 z czytelnie podaną prędkością przepływu na opakowaniu jednostkowym, opakowanie odporne na przypadkowe uszkodzenie czyli utratę jałowości, na kaniuli oznaczenie umożliwiające identyfikację producenta kaniuli, sterylizowana tlenkiem etylenu rozmiar 22G,20G,18G,17G,16G,

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 23 poz. 6

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie STRZYKAWKA NISKOOPOROWEJ (LOR) , sterylnej 10 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 23 poz. 7

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Bezpiecznej kaniuli dożylniej wykonanej bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły umożliwiające szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 23 poz. 7

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Bezpiecznej kaniuli dożylniej wykonana z biokompatybilnego PTFE z dodatkowym, samodomykającym się portem do wstrzyknięć, min 4 pasków kontrastujących w promieniach RTG umożliwiających identyfikację radiologiczną położenia końca kaniuli. Posiadająca zatyczkę odpowietrzającą zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia zgodnie z normą ISO 10555-5 oraz zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach zapobiegającą zakłuciu i ekspozycji zawodowej na krew, bez otworu przy ostrzu. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, a jej konstrukcja ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnięciem/ zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika. na kaniuli oznaczenie umożliwiające identyfikację producenta kaniuli

Kaniuła sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, sterylizowana tlenkiem etylenu .

Rozmiar - 22 G długość 25 mm, przepływ 36 ml/min

Rozmiar - 20 G długość 32 mm, przepływ 60 ml/min

Rozmiar - 18 G długość 33 mm, przepływ 90 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 23 poz. 8

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie IGŁY BEZPIECZNEJ z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwia iniekcje pod małym kontem. Igła i osłona igły integralnie ze sobą połączone(bez możliwości odłączenia igły od osłony zabezpieczającej, umożliwiając bezpieczne zamontowanie igły na końcówce luer i luer lock strzykawki i słyszalne potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem bez potrzeby użycia twardej powierzchni, kompatybilna ze strzykawkami Luer lock we wszystkich rozmiarach, , opakowanie x 100 szt w rozmiarach 18G 40 mm, 20G 40 mm, 21G 40 mm, 22G 32 mm, 25G 25 mm, 27G 40 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy igły bezpieczne mają być wyposażone w jednoelementowe ramię w kolorze kodującym rozmiar igły, ruchome w zakresie 180 ° , co umożliwia iniekcje pod małym kątem

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 23 poz. 8

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwia iniekcje pod małym kątem Igła i osłona igły integralnie ze sobą połączone(bez możliwości odłączenia igły od osłony zabezpieczającej, ramię jednoelementowe, ruchome w zakresie 180°, które nie zasłania miejsca iniekcji, nasadka i osłona zabezpieczająca w kolorze identyfikującym rozmiar zgodnie z normą ISO, słyszalne potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem bez potrzeby użycia twardej powierzchni, kompatybilna ze strzykawkami Luer lock we wszystkich rozmiarach, igły) , opakowanie x 100 szt w rozmiarach 18G 40 mm, 20G 40 mm, 21G 40 mm, 22G 32 mm, 25G 25 mm, 27G 40 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część 23 poz. 9

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa -0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zamknięty system dostępu naczyniowego, po odłączeniu końcówki luer nie powinien wywoływać reflusku krwi do światła cewnika, bez względu na sekwencję klemowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 23 poz. 9

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo pacjenta bezigłowy system dostępu naczyniowego ma chronić przed refluksiem krwi do światła cewnika w momencie odłączania od końcówki luer czy luer lock.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 23 poz. 11

- 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, przeznaczona do małych, delikatnych żył u noworodków i wcześniaków, posiadająca sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Opakowanie typu blister . Oznaczenie producenta na opakowaniu o braku lateksu w kaniuli. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu. Bezpieczna, z pasywnym mechanizmem zabezpieczającym , wyposażona w filt hydrofonowy oraz zastawkę multidostępu zapobiegającą wypływowi krwi podczas kaniulacji o obsługi wkłucia ze Rozmiar - 24 G (żółty) długość 19 mm , przepływ 22 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 13 pozycja 6, 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bakteriobójczej folii operacyjnej o grubości 22 +/- 1 μ , spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 3

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 1 x użytku 0,6 x 32 mm zamiast 06 x 30 mm.

Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 1 x użytku 0,7 x 32 mm zamiast 07x 30 mm.

Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz.1-8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania igieł wykonanych ze stali nierdzewnej zgodnie z standardem SUS, równoważnym do (AISI 304), co zapewnia ostrość igieł i wysoki wskaźnik penetracji

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Poz. 15 i 16

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z jednostronną skalą pomiarową. Norma 7886-2 dopuszcza możliwość, by strzykawka była wyposażona w podwójną skalę pomiarową, nie wprowadza jednak takiego wymogu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

- 2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zaofiarowania strzykawek 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Poz. 17

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie STRZYKAWKI DO TUBERKULINY 1 ml, jałowa, trzyczęściowa, tłok i cylinder z polipropylenu, tłoczek gumowy, centrycznie umieszczony stożek Luer, działka elementarna 0,01 ml, kryza ograniczająca wysuwanie stożka, czytelna, niezmywalna skala, z dołączoną igłą 0,5 x 16 mm, opakowanie typu blister pack

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

- 2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby strzykawki wyposażone były w trzpień w uszczelniaczu tłoka, minimalizujący przestrzeń martwą i umożliwiający podaż maksymalnej dawki leku bez strat

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Część 16 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czepek do mycia głowy pacjenta z instrukcją użycia w języku polskim dołączoną do opakowania zbiorczego, pozostałe parametry jak w siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 16 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawicy myjącej jednorazowego użytku, impregnowanej, do bezwodnego mycia ciała, wzbogaconej o wyciągi z aloesu i witaminy E, z możliwością podgrzania w mikrofalówce, w opakowaniu do ponownego otwarcia, 8szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 16 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i witaminą E. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 16 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(18) Pytania. Wykonawcy osiemnastego .:

Dotyczące wzoru umowy - Załącznik nr 5

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„(...) w terminie do 5 dni roboczych od złożenia zamówienia....”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku nieterminowych realizacji dostaw lub dostaw niezgodnych pod względem towaru bądź ilości z zamówieniami – będzie naliczana przez Zamawiającego kara w wysokości 0,3% za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości zamówionych, a nie dostarczonych przez Wykonawcę. Naliczanie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku nie wywiązania się z zamówienia z przyczyn, o których mowa w ust. 5 zd. 1 w razie konieczności dokonania pilnego zakupu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, Zamawiający obciąży Wykonawcę różnicą w cenie między ofertową a ceną zakupu u innego Wykonawcy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku powtarzających się nieterminowych lub niezgodnych pod względem asortymentu dostaw, a także istotnych odstępstw jakościowych, Zamawiający ma prawo wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym bez prawa Wykonawcy do naliczania odszkodowania, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzeniu go do umowy:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może przenieść wierzytelności na osobę trzecią bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy.

Pytanie 7

Dotyczy wzoru umowy § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 5%”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy

Pytanie 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie % ewentualnego odstępstwa od umowy (dot. par. 1 ust. 4).

Odpowiedź: Zamawiający zastrzega, że przedstawione w załączniku nr 1 do SWZ ilości zamawianego przedmiotu zamówienia są wielkościami orientacyjnymi i mogą ulec zmniejszeniu nie więcej niż 40% zamawianej ilości towaru w razie zaistnienia takiej potrzeby ze strony Zamawiającego.

Pytanie 9

Dotyczy wzoru umowy § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy

Dotyczące parametrów technicznych określonych dla części 25

Pytanie 10

Dot. części nr 25, poz. 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie jednorazowej szczoteczki cytologicznej o długości 120 cm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Dot. części nr 25, poz. 2:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z części nr 25, poz. 2 do oddzielnego pakietu (np. 25A) w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej na pozostałe narzędzia będące w w/w części ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu

(19) Pytania wykonawcy dziewiętnastego:

Czy Zamawiający w Części 14 poz. 9 (NAKŁUWACZE DO POBIERANIA KRWI WŁOŚNICZKOWEJ) dopuści jednorazowe nakłuwacze posiadające 3 regulowane ustawienia głębokości nakłucia dla różnych wielkości próbki krwi i rodzaju skóry: 1,3; 1,8 i 2,3 mm? Średnica igły: 0,63 mm (23 G). Nakłuwacze do pozyskiwania krwi kapilarnej z opuszki palca lub – u dzieci w wieku poniżej 1 roku – z pięty

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w Części 14 poz. 9 (NAKŁUWACZE DO POBIERANIA KRWI WŁOŚNICZKOWEJ) dopuści jednorazowe nakłuwacze igłowe do nakłuwania skóry palca o parametrach: głębokość nakłucia 1,5 mm, średnica 0,36 mm czyli 28G? Ostrze silikonowe, trzyplaszczynowe, rodzaj grzybka w kształcie prostopadłościanu, z mechanizmem uwalniającym igłę poprzez docięnięcie nakłuwacza do powierzchni, do stosowania w dorosłych, u dzieci poniżej 1 rż oraz u noworodków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wydzieli poz. 9 (NAKŁUWACZE DO POBIERANIA KRWI WŁOŚNICZKOWEJ) z Części 14 do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie ofert większej ilości wykonawców, co pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej pod względem ceny oraz jakości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/pakietu

4. Dot. par. 3 ust. 1 i 2 umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby faktura była wystawiana przy każdej realizacji zamówienia i dostarczana Zamawiającemu wraz z towarem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

(20) Pytania wykonawcy dwudziestego:

1. Dotyczy Rozdział XI SWZ pkt. 3. 2 oraz pkt. 6

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów SWZ i możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych w przypadku złożenia niekompletnych dokumentów do oferty, co pozwoli za oszczędzenie czasu i niepowtarzanie procedury przetargowej w pakietach z niekompletnymi ofertami Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

2. Dotyczy Pakiet 23 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli do kaniulacji żył obwodowych o następujących parametrach, cewnik wykonany z PTFE- teflonu, igła ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, górny port z bezpiecznie zamykającą się nakładką, produkt bez lateksu i bez PCV. Kaniula bez pasków radiocieniujących, opakowanie sterylne jednostkowe.

Rozmiary kaniuli: 22G-0,8; 20G-1,0; 18G-1,2; 17G-1,4,; 16G- 1,7; 14G-2,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy Pakiet 23 poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje koreczków, tego samego producenta co kaniule dla zagwarantowania szczelności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

4. Dotyczy Pakiet 23 poz. 5

Czy oferowany kranik powinien posiadać objętość wypełnienia 0,22 ml oraz kolorowe znaczniki linii czerwony i niebieski zapakowane wraz z kranikiem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

5. Dotyczy Pakiet 23 poz. 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły z plastikowym zatrzaskiem wewnątrz nasadki igły, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy Pakiet 23 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o uszczegółowienie czy oferowany zawór powinien posiadać prążkowane wypustki, które znajdują się po 2 stronach konektora, co umożliwi stabilny uchwyt podczas aplikacji zaworu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

7. Dotyczy Pakiet 23 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji bezpiecznej kaniuli noworodkowej pakowanej w opakowanie typu blister (papier - folia), bez oznakowania o braku lateksu na opakowaniu. Pozostałe parametry zaoferowanego produktu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy Pakiet 23 poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji bezpiecznej kaniuli do wkłuc dożylnych w systemie zamkniętym, pakowanej w opakowanie typu blister (papier - folia). Pozostałe parametry zaoferowanego produktu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści następujące parametry w części 15 zadanie poz. 7 oraz wyrazi zgodę na wydzielenie zadania tej pozycji do odrębnego zadania:

Cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr. Dwie wersje do wyboru. Wersja z ramionami prostymi o długości cewnika do mufy: 15,19,23,27,31,35,42, 50cm i wersja z ramionami zakrzywionymi o długości 19, 24, 28 i 31cm. Przepływ do 500ml/min. Symetryczna, taperowana końcówka cewnika w celu łatwiejszego wszczepienia. Recyrkulacja przy normalnym i odwróconym przepływie w liniach tętniczej i żylny poniżej 1%. Dookoła cewnika otwory wycięte w systemie 360 stopni celem zmniejszenia ryzyka przyssania końcówki do ściany naczynia. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Wprowadzacz o średnicy 15Fr ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, niewymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do

światła naczynia i utraty krwi, bezpieczny skalpel. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. 5 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wydziela pozycji z części/ pakietu

(21) Pytania wykonawcy dwudziestego pierwszego:

Część 3, poz. 15-16

Czy zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 50/60 ml (ze skalą rozszerzoną)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 3, poz. 13-16

Czy zamawiający wydzieli poz.13-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/ pakietu

Część 19, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/ pakietu

Część 19, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 23, poz. 3-4,8

Czy zamawiający wydzieli poz.3-4,8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części/ pakietu

Część 23, poz. 3-4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Część 23, poz.8

Czy Zamawiający dopuści 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 22, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela Pozycji z części / pakietu

Część 21, poz. 1,3

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający 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: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 21, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

(22) Pytania wykonawcy dwudziestego drugiego:

Pytanie 1

Część nr 15, Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści i wymaga cewnika permanentnego dwukanałowego występującego tylko w rozmiarze 14,5 F, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Część nr 12

Czy Zamawiający dopuści cewnik o przepływach : 3600 ml/h oraz 3000 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

(23) Pytania wykonawcy dwudziestego trzeciego:

Część nr 1 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley jednostronnie silikonowany?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Część nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „obustronnie silikonowanego”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Część nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści łyżkę pakowaną w opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści łyżkę wykonaną z materiału ABS?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści światłowód o przekroju okrągłym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2) umieszczony na części metalowej tak jak pozostałe oznakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część nr 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zatyczkę do portu do odsysania ok. 4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 7 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rozciągliwą giętką rurkę dającą zróżnicowanie długości w zakresie ok. 90-190 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 7 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zatyczkę do portu do odsysania ok. 4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt na stawce VAT 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawicę wzbogaconą o wyciągi z aloesu i rumianku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pakowane po 10 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi i ukośną zastawką do regulacji siły ssania oraz gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płynu z 0,12% roztworem chlorheksydy w saszetce, 1 gąbkę-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi i ukośną zastawką do regulacji siły ssania oraz gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płynu z 0,1% roztworem nadtlenu wodoru w saszetce, 1 gąbkę-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi i ukośną zastawką do regulacji siły ssania oraz gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płynu z 0,05% chlorku cetylopirydyny w saszetce, 1 gąbkę-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z ukośną zastawką do regulacji siły ssania, 10 ml płynu z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z ukośną zastawką do regulacji siły ssania, 10 ml płynu z 0,1% roztworem nadtlenu wodoru w saszetce, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z ukośną zastawką do regulacji siły ssania, 10 ml płynu z 0,05% chlorku cetylopirydyny w saszetce, 1 saszetkę z 3ml żelu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylopirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami literaturowymi skuteczności w redukcji VAP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dimetikon zamiast simetikonu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści opakowanie bez dodatkowej warstwy termoizolacyjnej wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona badaniami klinicznymi”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od w/w wymogu.

Część nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści mini-kartę obserwacji dołączonej osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści mini-kartę obserwacji naniesioną bezpośrednio na opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści instrukcję użycia dołączonej do opakowania zbiorczego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pakowane po 12 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści skalowanie co 200 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek bez portu do pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści worek z 1 antybakteryjnym filtrem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, żeby zakładka na kranik była „wentylowana”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od w/w/ wymogu.

Część nr 19 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pojedyncze wzmocnione zgrzewy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 19 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści port igłowy do pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści port do pobierania próbek bez okienka do kontroli procesu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Część nr 19 poz. 4

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

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zmianie ulega

Rozdział X. Termin związania ofertą

Termin związania Wykonawcy złożoną ofertą upływa w dniu **09.11.2021 r.**

Zmianie ulega

Rozdział XII. Sposób i termin składania ofert

- 1) Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalmyslenice w myśl Ustawy na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 12.08.2021 r do godz. 12.30.**

Zmianie ulega

Rozdział XIII. Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **12.08.2021 r. godz. 13.10.**

Zamawiający informuję
W formularzu ofertowym

FORMULARZ OFERTY dla zadania nr
(wypełnić w części, na którą składana jest oferta)
dla zamówienia publicznego nr 21/PN/21

Tabelkę należy wypełnić dla każdej części osobno

Część.....

Zamówienie wykonamy za cenę netto:	zł.
słownie netto	zł.
Podatek VAT.....w kwocie.....	zł
Słownie podatek.....	zł
brutto	zł.
słownie brutto	zł.
Termin dostawy cito	godzin
Termin przydatności.....	miesiące
Do oferty dołączono wypełniony zgodnie z instrukcją załącznik nr 1	

Część.....

Zamówienie wykonamy za cenę netto:	zł.
słownie netto	zł.
Podatek VAT.....w kwocie.....	zł
Słownie podatek.....	zł
brutto	zł.
słownie brutto	zł.
Termin dostawy cito	godzin
Termin przydatności.....	miesiące
Do oferty dołączono wypełniony zgodnie z instrukcją załącznik nr 1	

...

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SWZ, podczas sporządzania oferty.

Podpis.....

zamieszczono na platformie zakupowej

.....