



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

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

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

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



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wrocław, dnia 11.03.2020

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego – postępowanie PN 12/20

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

Zadanie Nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny linii próbkujących za sztukę, z przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

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

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny brzuszne?

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

Zadania nr 4 i 5

- 1) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kapilar do gazometrii, wykonanych z trwałego tworzywa sztucznego. Zastosowanie materiałów takich jak tworzywo sztuczne, eliminuje zagrożenie jakim jest kruchość i możliwość ukruszenia podczas stosowania innych materiałów, co może prowadzić do skaleczeń personelu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kapilar wykonanych z materiałów uniemożliwiających przypadkowe, mechaniczne uszkodzenie kapilary, a tym samym zabezpieczające przed skałeczeniami personelu medycznego.

2) Ponieważ do wykonania badania gazometrycznego przy użyciu kapilar potrzebne są kapilary, zatyczki oraz mieszadełka, prosimy o odpowiedź czy Zamawiający nie pominął w formularzach asortymentowo-cenowych pozycji: mieszadełka oraz pozycji: zatyczki do kapilar.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 4

1) Czy Zamawiający wymaga heparyny litowej czy sodowej?.

Odpowiedź: Zamawiający nie odnosi się do rodzaju użytej w zaferowanych kapilarach heparyny.

2) Czy Zamawiający dopuści opakowania pakowane po 250 sztuk z odpowiednim przeliczenie żądanych ilości?.

Pragniemy nadmieni, iż wielkość spakowania nie wpływa na wartość użytkową produktu.

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

Zadanie nr 5

1) Czy Zamawiający wymaga heparyny litowej czy sodowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie odnosi się do rodzaju użytej w zaferowanych kapilarach heparyny.

2) Czy Zamawiający dopuści opakowania pakowane po 250 sztuk z odpowiednim przeliczenie żądanych ilości?.

Pragniemy nadmieni, iż wielkość spakowania nie wpływa na wartość użytkową produktu.

Prosimy o dopuszczenie kapilar do gazometrii o poj. 125 ul pakowanych po 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych opakowań.

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

3) Czy Zamawiający dopuści kapilary na 130ul (2,3*75mm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4) Czy Zamawiający dopuści kapilary na 100ul (1,6*125mm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 8

- 1) Czy Zamawiający w **Zadaniu 8** oczekuje, że prowadnica będzie wykonana z poliestrowej plecionki pokrytej żywicą (co zapewnia optymalną sztywność przy wprowadzaniu, jak i termoplastyczność w temperaturze ciała).

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

- 2) Czy Zamawiający w **Zadaniu 8** wymaga, aby prowadnica nie zawierała w swoim składzie PCW.

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

Zadanie Nr 9

- 1) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowa strzykawka , jałowa, końcówka luer koncentryczna - 5 ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki,skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV,Bisphenolu A,opakowanie max 100 szt.

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

- 2) Zgodnie z PN-EN ISO 7886 „Jałowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku”, prosimy Zamawiającego o zgody na dopuszczenie strzykawek ze skalą nominalną pomiarową bez rozszerzenia.

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

Zadanie 9, zadanie 10

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

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

2) Czy zamawiający dopuści strzykawkę bez skali przedłużonej?

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

3) Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z kontrastującym tłokiem innym niż biały /mleczny.

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

Zadanie nr 10

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

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

2) Zgodnie z PN-EN ISO 7886 „Jałowe strzykawkę iniekcyjne do jednorazowego użytku”, prosimy Zamawiającego o zgody na dopuszczenie strzykawkę ze skalą nominalną pomiarową bez rozszerzenia w opakowaniu zbiorczym 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

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

3) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml w opakowaniach a'50szt. z przeliczeniem?

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

4) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę 3-częściowa strzykawkę , jałowa, końcówka luer koncentryczna - 20 ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawkę,skalowanie co 0,1 ml, logo marki strzykawkę/logo producenta na cylindrze, sterylne,

jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, opakowanie max 100 szt.

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

Zadania nr 11 i 12

1) Ze względu na fakt, że klipsy są implantami i ich rozchód podlega szczególnej ewidencji w kartotece pacjenta i książce operacyjnej, wnosimy o wyjaśnienie, czy zaoferowane klipsy mają być wyposażone w samoprzylepne naklejki do kartoteki pacjenta określające co najmniej: nazwę klipsa, nazwę producenta, numer katalogowy, nr serii, datę ważności.

Dokumentowanie założonych klipsów w kartotece pacjenta jest niezbędne ze względu na możliwe późniejsze badania w rezonansie magnetycznym MRI i konieczność wystawiania zaświadczeń dla pacjentów o dopuszczalności takich badań.

Odpowiedź: Tak.

2) Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 11,12 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3) W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III.

Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 11,12 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (czyli wszystkimi głównymi wewnętrznymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający w celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa pacjenta oczekuje by w zad 11,12 w instrukcji obsługi klipsów była zawarta informacja o kompatybilności z posiadaną przez szpital klipsownicą?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 11

Czy Zamawiający w zad 11 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego amerykańskiego producenta: Klipsy polimerowe , sterylne , pakowane w zasobniki po 6 szt z taśmą samoprzylepną w rozmiarze XL kompatybilne z klipsownicą typu Teleflex , 14 zasobników w pudełku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 13

- 1) Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 22G 0,7*40mm?

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

- 2) Czy Zamawiający w Zadaniu 13 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,7x38mm?

Odpowiedź: Tak - zgodnie z SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły do nakłuć lędźwiowych w sterylnym opakowaniu typu blister również zabezpieczające przed kontaminacją?

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

- 4) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do nakłuć lędźwiowych i znieczuleń - typu Standard z ostrzem typu Quincke 22G (0,7x50mm), renomowanego, polskiego producenta - firmy Balton - pakowane i oznaczone, zgodnie z PN-EN ISO 11607-1:2017-12 i PN-EN 1041+A1:2013-12, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie Nr 14 poz. 1:

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie ,czy strzykawka doustna ma posiadać purpurowy tłok w celu zmniejszenia ryzyka pomyłki podczas użytkowania ?

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

Zadanie Nr 15 poz. 1:

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka doustna ma posiadać purpurowy tłok w celu zmniejszenia ryzyka pomyłki podczas użytkowania ?

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

Zadanie Nr 16 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniula ma być dostarczana wraz z nieinwazyjnym systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z piankową podkładką pod skrzydełka i piankowymi paskami do prowadzenia linii?

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

Zadanie Nr 17 poz. 1:

- 1) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego woreka do zbiórki moczu, 2L, szeroki, miękki dren antyzałamaniowy 120cm, komora kroplowa (Pasteura), 2 antybakteryjne filtry hydrofobowe, zastawka

Zadanie 19

- 1) Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „ze zintegrowanym pokrowcem ochronnym”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści pakowane w opakowanie foliowe zamiast „pokrowiec ochronny”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania łyżek, wiodącego producenta, o znacznie wyższej jakości, dających światło wielokrotnie lepsze niż w łyżkach opisanych w siwz, o następującej charakterystyce: Jednorazowa łyżka światłowodowa, w standardzie zielonego zamka (rękojeść z zielonym pierścieniem), zgodna z ISO-7376, zarówno korpus jak i podstawa łyżki wykonane ze stopu metali (cynk, aluminium, magnez, miedź) o matowym wykończeniu, niski profil łyżki tożsamy z profilem łyżki wielorazowej, mocowanie łyżki do rękojeści za pomocą łożysk kulkowych, włókna światłowodu osadzone w rdzeniu z elastycznego tworzywa sztucznego, następnie pokryte czarnym płaszczem z PCV i osłonięte dodatkowo tworzywem (PP/Mac) . Światłowód osłonięty na całej długości. Konstrukcja światłowodu zapewnia doskonałą transmisję skupionego światła. Konstrukcja mocowania łyżki -długi ogonek- zapobiega kontaktowi końca dystalnego łyżki z rękojeścią po zakończonej intubacji. Rozmiar wyraźnie kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym. etykieta i instrukcja użycia (w tym graficzna) w j.polskim. Na łyżce widoczne typ i ozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa handlowa oraz nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne są m.in.: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Podwójne opakowanie jednostkowe (łyżka umieszczona w kieszonce z folii bąbelkowej, całość zapakowana w jednostkowe opakowanie foliowe z polietylenu). Wyrób medyczny niesterylny. Nadaje się do recyklingu. Dostępne rozmiary do wyboru: Mac 1-5, Mill 00-4.

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

Zadanie 20, 21

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis SIWZ cyt. „z zaworami odcinającymi zabezpieczonymi koreczkami” oznacza wymóg zaoferowania ramp z zaworami w postaci kraników trójdrożnych, których ujścia zabezpieczone są koreczkami luer-lock z trzpieniem położonym poniżej własnej krawędzi ?

Odpowiedź: Oznacza wymóg zaoferowania ramp z zaworami postaci kraników trójdrożnych, których ujścia zabezpieczone są koreczkami luer-lock.

Zadanie 26

- 1) Czy Zamawiający w zad 26 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Dren Nelatona , dł. 70 cm , wykonany z wysokiej jakości medycznej odmiany PCV z atraumatycznym, drenażowym otworem bocznym, o średnicy od 3Ch do 8Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający w zad 26 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Dren Nelatona , dł. 40 cm , wykonany z wysokiej jakości medycznej odmiany PCV z 2 atraumatycznymi, drenażowymi otworami bocznymi, o średnicy od 16Ch do 22Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 28

- 1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na oryginalne filtry neonatologiczne o nazwie handlowej Hygrobaby producenta Medtronic/Covidien /USA/, o oporze przepływu 0,6cm H₂O przy przepływie 5l/min oraz 1,5cm H₂O przy przepływie 10l/min, a więc oporach mniejszych /korzystniejszych/ niż opisane w SIWZ, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

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

- 2) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry neonatologiczne, obok wymaganej zapisami SIWZ skuteczności filtracji bakteryjnej (BFE) i wirusowej (VFE) na poziomie minimum 99,99%, powinny charakteryzować się także skutecznością filtracji wobec NaCl, na poziomie min. 94,186%.

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

- 3) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry neonatologiczne, powinny charakteryzować się zakresem objętości oddechowej na poziomie 30-100ml, tak jak oryginalne filtry Hygrobaby ?

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

Zadanie nr 29

- 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania, w miejsce istniejących wymogów siwz, filtrów, wiodącego producenta, o parametrach wyższych, a szczególnie o wyższej skuteczności filtracji przeciwbakteryjnej 99,99999% i przeciwwirusowej 99,99%, filtr walidowany do prątków gruźlicy, HIV i wzw C; elektrostatyczny, z portem do kapno, o wysokiej skuteczności nawilżania dla Vt250ml, wynoszącej aż 30.11, o objętości martwej max 13,4 ml i oddechowej 50-250ml, waga 14,5g. Złącza jak w filtrach pediatrycznych 15M-22M/15F. Port kapno, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim; posiadający opór przepływu przy 20 l/min. 1,4 cm H₂O. Filtr wolny od latex, PCV, ftalany.

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

- 2) Czy Zamawiający dopuści filtr pediatryczny o wadze 13 g oraz oporze przepływu 1,2 cm H₂O przy 30 l/min?

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

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry pediatryczne, obok wymaganej zapisami SIWZ skuteczności filtracji bakteryjnej (BFE) i wirusowej (VFE) na poziomie minimum 99,99%, powinny charakteryzować się także skutecznością filtracji wobec NaCl, na poziomie min. 96,263% lub innej wskazanej przez Zamawiającego.

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

- 5) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry pediatryczne, powinny charakteryzować się zakresem objętości oddechowej na poziomie 75-300ml, tak jak oryginalne filtry Hygroboy ?

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

Zadanie nr 32

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki trzyczęściowej 50/60 w opakowaniu zbiorczym 60szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

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

- 2) Czy Zamawiający wymaga strzykawki Żanetta 50/60 ml z podwójną skalą pomiarową.

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

- 3) Czy Zamawiający wymaga strzykawki Żanetta 50/60 ml z dwoma łącznikami typu Luer.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 33

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu z borem bocznym z 4 paskami widocznymi w promieniach RTG z trzpieniem powyżej brzegu koreczka kolory kod identyfikujący rozmiar na koreczku portu bocznego z logo producenta tylko na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o poniższych parametrach :

Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Kaniula wyposażona w zastawkę

antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3) Prosimy o doprecyzowanie, czy w związku z obowiązkiem wdrożenia w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej od 11 maja 2013r. - Dyrektywy Rady 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r. - w sprawie wykonania umowy ramowej, dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej zawartej między HOSPEEM a EPSU oraz upłynięciem okresu przejściowego niezbędnego do jej wdrożenia - oferowane kaniule dożylnie, powinny posiadać konstrukcję typu bezpiecznego z mechanizmem zabezpieczającym przed zranieniem czy zakłuciem po wykonanej procedurze, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4) Czy Zamawiający w Zadaniu 33 dopuści kaniulę wykonaną z PTFE z portem bocznym, z dwoma paskami RTG, z koreczkiem posiadającym trzpieniem powyżej brzegu koreczka, z oznaczeniem producenta na opakowaniu jednostkowym oraz zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 34

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o poniższych parametrach :
Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2) Czy Zamawiający w Zadaniu 34 dopuści kaniulę wykonaną z PTFE z filtrem hydrofobowym, pełniącym funkcję zastawki, z koreczkiem portu bocznego zamykanym standardowo, z dwoma paskami RTG, sterylizowaną tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli renomowanego producenta Becton Dickinson Kaniula do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 5 wtopione paski radiocieniujące, kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretan. Opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości, nazwa własna kaniul bezpośrednio na produkcie. sterylizowane radiacyjnie lub tlenkiem etylenu, sterylne, jednorazowego użytku

22G 0,9 x 25mm przepływ min. 42 ml/min

20G 1,1 x 32mm przepływ min. 67 ml/min

18G 1,3 x 32mm przepływ min. 103 ml/min

18G 1,3 x 45mm przepływ min. 103 ml/min

17G 1,5 x 45mm przepływ min. 133 ml/min

16G 1,8 x 45mm przepływ min. 236 ml/min

14G 2,0 x 45mm przepływ min. 270 ml/min

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

4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu z 4 paskami widocznymi w promieniach RTG w opakowaniu klasy medycznej sterylizowana tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 14-24G, o nazwie handlowej Vasofix Certo firmy B/Braun /Niemcy/, znane dobrze Zamawiającemu i z powodzeniem użytkowane na wszystkich oddziałach szpitalnych w Państwa Szpitalu przez wiele lat, zapewniające w pełni bezpieczne i prawidłowe wykonanie procedury kaniulacji, a jednocześnie stwarzające możliwość otrzymania oferty

korzystniejszej cenowo, od oferty na kaniule opisane w SIWZ, t.j. na jedną z kaniul produkowanych przez firmę Becton-Dickinson /USA/, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, a Zamawiającemu umożliwi uzyskanie korzystnej cenowo i jakościowo oferty na powszechnie używany w Państwa Szpitalu sprzęt medyczny.

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

Zadanie nr 35

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli pediatrycznej w wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu w rozmiarze 22 G0,8 x 25 mm – 38 ml/min, 20 G 1,1, x 30 mm – 64 ml/min, 18 G 1,2 x 38 mm – 105 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Kaniula dożylna renomowanego producenta Becton Dickinson z portem bocznym ze standardowym koreczkiem wykonana z PTFE, bez lateksu, bez PVC, widoczna w USG, o wysokim współczynniku penetracji /ostrości/, ostrze typu back-cut, zastawka antyzwrotna zapobiegająca wypływowi krwi podczas wkłucia, przepływ 31ml/min dla 22G, 54ml/min dla 20G i 80ml/min dla 18G – opakowanie sztywne typu blister chroniące przed utratą jałowości?

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

- 3) Czy Zamawiający w Zadaniu 35 dopuści kaniulę wykonaną z PTFE z filtrem hydrofobowym, pełniącym funkcję zastawki, w rozmiarach 0,7x19mm przepływ 20, 0,9x25mm przepływ 36ml/min., 1,1x32mm przepływ 60ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający w Zadaniu 35 dopuści kaniulę wykonaną z PTFE z filtrem hydrofobowym, pełniącym funkcję zastawki, w rozmiarach, 0,9x25mm przepływ 36ml/min., 1,1x32mm przepływ 60ml/min., 1,3x45mm przepływ 90ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie Nr 36

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm , otworem centralny i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 37

- 1) Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną , jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

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

- 2) Czy Zamawiający wymaga strzykawki Żanetta 100 ml z podwójną skalą pomiarową.

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

zadanie 39

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 40.1 - 40.11.

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania **równoważny** system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem **bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki).**

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wyposażone w szeroki port do pobierania próbek. Wkłady częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 1000ml, 2000 ml, 3000 ml (kompatybilne z oferowanymi wkładami), ze skalą pomiarową. Pojemniki z przezroczystego tworzywa, przystosowane do sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 40.10

Prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu, gdyż pomimo zbieżnej nazwy, ten asortyment nie współpracuje z zasadniczym przedmiotem zamówienia w tym pakiecie tzn. systemem do odsysania a uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty na system do odsysania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad zadanie nr 40 poz. 1-3

1) Ze względu na fakt, że na rynku dostępne są wkłady workowe

dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celem jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tym zadaniu wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wkładów w formie częściowo lub całkowicie kompaktowej – zajmującej w opakowaniach zbiorczych ograniczoną ilość miejsca w magazynie Zamawiającego.

2) Prosimy o wyjaśnienie, czy podana w kolumnie „rozmiar, cecha” wielkość 1000ml, 2000ml, 3000ml oznacza pojemność wkładu workowego czyli możliwą do odessania ilość wydzielin do danego wkładu workowego.

Odpowiedź: Tak.

3) Prosimy o potwierdzenie, czy króćce łączące w pokrywach wkładów workowych mają mieć formę łączników stożkowych schodkowych, co zapewni ich pełne dostosowanie do drenów o różnych średnicach końcówek i zagwarantuje szczelność połączeń w trakcie odsysania.

Dreny do odsysania i zestawy do odsysania były przedmiotem innego postępowania przetargowego i brak doprecyzowania wymagań dotyczących króćców łączących może skutkować niedopasowaniem przyłączy we wkładach workowych do końcówek drenów stosowanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak.

4) Prosimy o informację, czy Zamawiający przewiduje stosowanie wkładów workowych połączonych szeregowo (w tandem) dla zebrania większych ilości wydzielin. Jeśli tak, to czy oferowane wkłady workowe mają być w wersji umożliwiającej takie połączenie szeregowo bez konieczności kupowania dodatkowych specjalnych wkładów workowych?

Odpowiedź: Nie.

Ad zadanie nr 40 poz. 4 -8

5) Prosimy o potwierdzenie, czy króćce obrotowe przyłączeniowe w pojemnikach wielorazowych mają mieć formę łączników stożkowych schodkowych, co zapewni ich pełne dostosowanie do drenów o różnych średnicach końcówek i zagwarantuje szczelność połączeń w trakcie odsysania.

Odpowiedź: Tak.

6) Dreny do odsysania i zestawy do odsysania były przedmiotem innego postępowania przetargowego i brak doprecyzowania wymagań dotyczących króćców łączących może skutkować niedopasowaniem przyłączy we wkładach workowych do końcówek drenów stosowanych przez Zamawiającego.

Prosimy o wyjaśnienie, czy pojemniki wielorazowe o pojemności 1000ml opisane w poz. 2 i 3 mają mieć spłaszczony kształt zapewniający możliwość stosowania na aparatach anestezyjologicznych?

Odpowiedź: Mają mieć kształt umożliwiającą zastosowanie na aparatach anestezyjologicznych.

Zadanie 41

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 41 igły półautomatycznej z możliwością nastawienia długości pobieranego bioptatu na 10 mm i 20 mm.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe zapisy zgodnie z siwz.

zadanie nr 43

1) Prosimy o wyjaśnienie, czy igły do punkcji opisane w tym zadaniu mają posiadać metalowe przyłącze typu luer do podłączenia strzykawki aspiracyjnej?

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

2) Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 43 igły do punkcji mostka ze zdejmowalnym uchwytem o długości 70 mm i 50 mm. Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe zapisy zgodnie z siwz.

Zadanie 45

1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki tracheostomijne z mankietem wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym, o nazwie handlowej „Tracheosoft Lanz”, z linią RTG, ze stałym transparentnym szyldem z oznaczeniem średnicy zewnętrznej i wewnętrznej rurki oraz transparentnym łącznikiem 15mm, z równoważnym do opisanego w SIWZ systemem umożliwiającym ciągłą kontrolę ciśnienia w mankiecie, w komplecie

tasiemka oraz prowadnica, w rozmiarach Ch 06-10 (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego) - światowego lidera w produkcji specjalistycznych rurek tracheostomijnych - firmy Medtronic/Covidien /USA/.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 46

- 1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki tracheostomijne z mankietem niskociśnieniowym o nazwie handlowej „Seal Guard Evac” z możliwością odsysania wydzieliny z nad mankietu, ze stałym transparentnym szyldem, z zaznaczonym rozmiarem rurki, dren do odsysania o grubości min 4 mm połączony z szyldem rurki, balonik kontrolny rurki w kolorze innym niż przewód do napełnienia mankietu, w rozmiarach Ch 06-10 (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego) - światowego lidera w produkcji specjalistycznych rurek tracheostomijnych - firmy Medtronic/Covidien /USA/.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne z mankietem niskociśnieniowym, powinny posiadać ultracienki niskociśnieniowy mankiet w kształcie stożka wykonany z poliuretanu o maksymalnej grubości ścianki 10-20 mikronów, który to mankiet znacząco zmniejsza mikroaspirację, a tym samym zapadalność na odrespiratorowe zapalenie płuc (VAP).

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

- 3) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania, w miejsce istniejących wymogów siwz, Rurka tracheostomijna z odsysaniem z nad mankietu, z otworem zlokalizowanym tuż nad mankietem, wygięta pod kątem 98°, wykonana z termoczułego PVC, wyposażona w cienki elastyczny kołnierz PVC, mankiet niskociśnieniowy wysokoobjętościowy, port odprowadzający nagromadzoną wydzielinę kodowany kolorem żółtym, niebieski balonik kontrolny na którym widnieje rozmiar oraz średnica mankietu rurki, obrotowe złącze 15mm, w zestawie opaska mocująca na szyję z zapięciem na rzep. Dostępna w rozmiarach 6,5-10 (co 0,5). Bez lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 48

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pediatrycznego zestawu do kaniulacji dużych naczyń o poniższych parametrach :

Pediatryczny dwuświatłowy cewnik, wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 5,5Fr i (śr.

zew.1,8mm) o długości 15cm. Kanały 2x 17G . W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, przewodnik J z Nitinolu, kaniula 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawka 5ml.

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

Zadanie 50

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pediatricznego zestawu do kaniulacji dużych naczyń o przepływie 27ml/min. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

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

Zadanie 51

- 1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do nakłuć lędźwiowych i znieczuleń - typu Standard z ostrzem typu Quincke 20G x 140 lub 150mm, renomowanego, polskiego producenta - firmy Balton - pakowane i oznaczone, zgodnie z PN-EN ISO 11607-1:2017-12 i PN-EN 1041+A1:2013-12, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie_52

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie_53

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 55.2** dopuści kateter o długości ok. 90 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

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

Zadanie nr 58

- 1) Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następującym opisie:
- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
 - posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturką zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
 - posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
 - posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
 - posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
 - regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
 - blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
 - posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
 - system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
 - cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
 - cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
 - oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
 - w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
 - system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów

- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- Długość cewnika: dla rurek tracheostomijnych – 34 cm, dla rurek intubacyjnych – 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy o potwierdzenie, iż opisany w siwz cyt. „podwójnie obrotowy łącznik” powinien być sterylny, tak jak i cały zestaw - tak w systemach obecnie użytkowanych w Państwa Szpitalu.

Odpowiedź: Tak.

- 3) Prosimy o potwierdzenie, iż opisana w siwz cyt „samodomykająca się zastawka komory płuczącej oddzielająca samoistnie cewnik od pacjenta” to zastawka jednoelementowa - tak jak w systemach obecnie użytkowanych w Państwa Szpitalu.

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

- 4) Prosimy doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania w systemie zamkniętym ze względu na swoją, zamkniętą konstrukcję oraz wielogodzinne użytkowanie oraz ewentualne, niepożądane, karcynogenne działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu - tak jak systemy obecnie użytkowane w Państwa Szpitalu ?

Odpowiedź: Tak.

- 5) Czy Zamawiający w **Zadaniu 58** dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym dla dorosłych na 72 godziny do rurek intubacyjnych i tracheostomijnych zawierający: cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka z otworem końcowym bez żadnych ostrych krawędzi) z dwoma otworami po przeciwległych stronach, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 2 cm; z niebieskim znacznikiem na 5 cm pozwalającym na właściwe jego umiejscowienie podczas przepłukiwania; cewnik termoplastyczny, miękki a jednocześnie wytrzymały o sztywności zapewniającej efektywne odsysanie jak i komfort pacjenta; kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komorze płuczącej); suwak zaworu sterującego ssaniem z obrotową blokadą przypadkowego użycia, pozwalający na precyzyjną regulację siły odsysania. W zestawie: łącznik obrotowy, rozciągliwa martwa przestrzeń, zamykany port do

podawania leków wziewnych w aerosolu (port MDI) nakładany bezpośrednio na łącznik „T” podłączany do rurki pacjenta, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Sterylny, o potwierdzonym czasie stosowania do 72 godzin. Nie zawiera lateksu. Oznaczenie rozmiaru cewnika na uchwycie.

Dla rurek trachostomijnych - cewnik o długości 30 cm w rozmiarach 10F, 12F, 14F, 16F.

Dla rurek intubacyjnych - cewnik o długości 57 cm w rozmiarach 10F, 12F, 14F, 16F

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 58, 59, 60.1/60.2

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na zapisy SIWZ odnoszące się do wymogu cyt „pełnej kompatybilności” zestawów łączników i szczoteczek z zadania 60.1/60.2 oraz cewników z zad. 58 i 59, zapewniającej prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie w systemie zamkniętym - wszystkie oferowane produkty w zadaniach 58, 59 oraz 60.1/60.2 - tak jak obecnie użytkowane w Państwa Szpitalu - powinny pochodzić od tego samego producenta, przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 60.2

Czy Zamawiający wyłączy Zadanie 60.2 do osobnego Pakietu, co pozwoli na składanie ofert wyłącznie na ten asortyment?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy, gdzie jedna rura ma długość 160 cm, a druga 80 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 61 i 62

- 1) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane układy oddechowe, powinny być sterylne, pakowane w kompletach w opakowanie typu folia-papier - tak jak układy obecnie użytkowane w Państwa Szpitalu - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Tak.

Zadanie nr 62

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy, gdzie jedna rura ma długość 180 cm, a druga 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 63

- 1) Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy, gdzie rury mają długość 160 cm, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy, gdzie rury mają długość do 180 cm, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania obwodów z łącznikiem Y typu rozwartego, czystych biologicznie. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga obwodów z łącznikiem Y typu rozwartego – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 66

- 1) Czy Zamawiający w **Zadaniu 66** dopuści zestaw czterokomorowy do drenażu klatki piersiowej o poniższych parametrach: Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania, wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 5-40 cmH₂O, komora o objętości 2100 ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbek drenowanego płynu, zestaw o kompaktowej budowie, o wysokości do 25 cm i konstrukcji nie wymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas niepowodującego wymieszania roztworów wewnątrz komory, zapakowany podwójnie, sterylny, z pojedynczym drenem łączącym bezlateksowym zabezpieczonym przed zagięciem poprzez specjalną konstrukcję dreny, z możliwością odłączenia. Możliwość badania pacjenta w rezonansie magnetycznym.

W zestawie strzykawka do napełnienia komory zastawki. Zapakowany podwójnie, bez zawartości lateksu, jednorazowego użytku, sterylny

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający w zad 66 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego amerykańskiego producenta: jednorazowy, 3-komorowy, zapakowany jałowo zestaw do drenażu opłucnej i śródpiersia z wodnym uszczelnieniem i suchym regulatorem ssania, umożliwiający drenaż aktywny i grawitacyjny z zastawką wodną, znanego amerykańskiego producenta; Zestaw z mechaniczną regulacją podciśnienia i zastawką wodną; Wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 10 do 40cm H₂O; Zastawka wodna pracująca do -20cm wody; Zbiornik o pojemności 2500ml, wyskalowany co 1ml do pojemności 100ml, co 2ml do pojemności 200ml, co 5ml do pojemności 2500ml posiadający wskaźnik umożliwiający wizualizację prawidłowego działania podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do bezigłowego pobierania próbek drenowanego płynu z króćcem typu Luer-Lock; Konstrukcja pozwalająca zarówno na zawieszenie, jak i postawienie na integralnym rozkładanym stojaku, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie, z możliwością pracy w każdej w pozycji (pionie i w poziomie), zapakowany sterylnie w folię i wewnątrz folii w serwetę; Z pojedynczym drenem łączącym, bezlateksowym, zabezpieczonym przed zagięciem za pomocą zewnętrznego dodatkowego zbrojenia rurą karbowaną, Dren wyposażony w szybkozłączkę umożliwiającą wymianę napełnionego zestawu bez konieczności rozłączania drenażu po stronie pacjenta; Z niezależnie pracującym, wyskalowanym cyfrowo od 1 do 7 wskaźnikiem przecieku doopłucnowego, dającym dobrą wizualizację dzięki zabarwionemu płynowi; Z załączoną fiolką ze sterylną wodą do wypełnienia komory zastawki wodnej; nie wymagającym dodatkowych, przygotowań i zabezpieczania płynu przez obsługującą osobę; Z wbudowanym zaworem na obudowie, umożliwiającym ręczną kontrolę podciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 67

- 1) Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o poniższym kształcie?



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający oczekują nakłuwaczy automatycznych do pobierania krwi kapilarnej w celach diagnostycznych. Jednorazowy w obudowie w kształcie litery „T”, grzybka lub zbliżonym, konstrukcyjnie zabezpieczony przed ponownym użyciem, ostrze schowane, silikonowane ze stali nierdzewnej, szlifowane, trójpłaszczyznowe. Aktywacja przyciskowa, poprzez naciśnięcie kolorowego guzika na górze nakłuwacza. Po użyciu ostrze automatycznie chowa się do obudowy. Sterylizowany promieniami Gamma, pozostaje sterylny przez 5 lat od daty sterylizacji. Produkt pozostaje sterylny do momentu usunięcia osłonki zabezpieczającej. Nakłuwacz bezpieczny przyciskowy. Konstrukcja zawierająca mechanizm dwóch sprężyn, z których jedna wywołuje aktywację, a druga cofnięcie ostrza.

Opakowanie kartonowe, ergonomiczne - posiadające „szufladę”. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

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

- 3) Czy Zamawiający dopuści opakowania pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczenie żądanych ilości?
Pragniemy nadmienić, iż wielkość spakowania nie wpływa na wartość użytkową produktu.

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

- 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy, które nie są nakłuwaczami „typu grzybkowego”. Opis przedmiotu zamówienia poprzez określenie nakłuwacza jako „korpus w kształcie litery T” narusza zasady uczciwej konkurencji, ponieważ sugeruje produkt konkretnego producenta – firmy HTL-Strefa i eliminuje inne produkty równoważne, jak choćby nakłuwacze automatyczne, które posiadają inny kształt, oraz boczny mechanizm spustowy.

Nakłuwacz z bocznym przyciskiem zwalniającym igłę jest równie bezpieczny dla użytkownika i pacjenta jak nakłuwacz „grzybkowy”, a przy tym ergonomiczny i łatwy w użyciu. Dodatkową zaletą bocznego umieszczenia przycisku jest zniwelowanie siły nacisku osoby pobierającej krew, dzięki czemu penetracja skóry jest szybka, ale zarazem delikatna i co za tym idzie, zdecydowanie mniej bolesna dla pacjenta. W nakłuwaczach tego typu rzeczywista głębokość wkłucia jest jednoznaczna z głębokością gwarantowaną przez producenta dla danego typu nakłuwacza, ale jednocześnie mniejsza niż przy nakłuwaczach z naciskiem górnym (nakłuwacz w kształcie grzybka), gdzie zależy ona w dużej mierze od siły przyłożenia nakłuwacza przez osobę pobierającą oraz sam moment nacisku z góry, przy zwalnianiu igły.

Zatem dopuszczenie nakłuwaczy z bocznym przyciskiem leży w interesie Zamawiającego, bowiem doprowadzi do złożenia ofert na produkt o nowoczesnej konstrukcji, a przy tym w bardzo korzystnej cenie, co leży w interesie publicznym.

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

Zadanie 68

Czy Zamawiający w Zadaniu 68 dopuści przedłużacz z zaworami

bezigłowymi o objętości wypełnienia 0,35ml.? Pozostałe parametry bez zmian.

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

Zadanie 69

1) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane czujniki jednorazowe typu Max-N, powinny posiadać kształt litery „L” oraz sensor w technologii OxiMax, kalibrowany cyfrowo i analogowo, zapewniający dokładność (%SpO₂) w zakresie 70- 100 % - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry, a wskazana dokładność dla obu zakresów SPO₂ powinna być potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych czujników - tak jak oryginalne czujniki identyfikowane przez pulsoksymetry pracujące w technologii Oximax, światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic lub inne równoważne.

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

2) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane czujniki, powinny umożliwiać prawidłowy pomiar u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją, co powinna potwierdzać dokumentacja producenta.

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

3) W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy wszystkie czujniki i pulsoksymetry działają w technologii OxiMax ?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 69 Pozycja 1 Prosimy o wyjaśnienie zapisu : z wtyczką kompatybilną do pulsoksymetrów będących na wyposażeniu szpitala (do wyboru przez zamawiającego na etapie realizacji umowy. Powyższy opis jest zbyt ogólny i uniemożliwia dobranie konkretnego czujnika jak i ustalenie ceny.

Odpowiedź: PRODUCENT Nellcor Puritan Bennet USA- TYP: N40 Oximax N595-1, N-395

Pakiet 30, 71

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający w tych pakietach zdublował oczekiwany asortyment?

Odpowiedź: Te zadania dotyczą różnego asortymentu.

Zadanie 71

- 1) Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

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

- 2) Czy Zamawiający wymaga strzykawki Żanetta 100 ml z podwójną skalą pomiarową.

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

Zadanie Nr 74 poz. 1

1. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje ostrza 11 w wersji 11 P do każdorazowego wyboru podczas procesu składania zamówienia?

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

Zadanie Nr 76 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje worka z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

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

Zadanie nr 77

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów, komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o dł. 55 w części przezroczystej igła biorcza ścięta trójpłaszczyznowo wykonana ze wzmocnionego ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym) z logo umożliwiające identyfikacje wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający dopuści IS 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) 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 pogładowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

- 5) Proszę o dopuszczenie przyrządów z igłą biorczą wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem, z komorą kropłową o długości 55mm (w części przezroczystej) wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 78

- 1) Prosimy o dopuszczenie elektrod do monitorowania dorosłych, z ciekłym żelazem, jednorazowego użytku wykonanych z antyalergicznymi materiałami, wysoki współczynnik przewodzenia, średnica 50 mm, z mocnym antyalergicznym klejem.

Odpowiedź: W zadaniu 78 Zamawiający oczekuje masek.

- 2) Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, z 6 - cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi?

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

Zadanie 79, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody pakowane po 50 sztuk?

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

Zadanie nr 81- Linia do pomiaru ciśnień

- 1) Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available



Odpowiedź: Edwards

Zadanie 82

- 1) Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

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

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

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przyrządu bez ftalanów z informacją na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

Zadania 85

1. Czy Zamawiający dopuści opakowania pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem żądanych ilości?

Pragniemy nadmienić, iż wielkość spakowania nie wpływa na wartość użytkową produktu.

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

zadanie 87

- 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania, w miejsce istniejących wymogów siwz, zestawów do kaniulacji tętnic światowego lidera Arrow, z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, w rozmiarze 20g/8cm, w zestawie: prowadnica, igła do nakłucia. Do inwazyjnego pomiaru ciśnienia i próbkowania krwi metodą Seldingera.

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

- 2) czy oferowane cewniki powinny posiadać element umożliwiający przyszyć cewnika do skóry pacjenta?

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

zadanie 88

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

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

- 2) Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestaw ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki ?

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

- 3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywistej omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli worek do godzinowej zbiórki moczu posiadający dwie zastawki antyzwrotne, czyli antyrefleksyjne - zapobiegające cofaniu się moczu z worka do cewnika ku pęcherzowi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Czy Zamawiający w zad 88 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw zamknięty do pomiaru diurezy godzinowej na 7 dni z nieodłączanym workiem 2000ml o parametrach: • Uniwersalny łącznik schodkowy z nasadką ochronną • Płaski port do bezigłowego próbkowania moczu • Komora kroplowa z odpowietrznikiem oraz

zastawką antyrefluksyjną • Nieprzepuszczalny dla bakterii i szczelny odpowietrznik na worku • Czytelna podziałka w ml • Elastyczny, odporny na zagięcie dren łączący, z zaciskiem i klamrą o dł 120cm lub 150cm • Optymalne umocowanie systemu dzięki podwójnemu hakowi z dodatkowym przewodem • Dolny kranik spustowy z systemem zapobiegającym kapaniu, do obsługi jedną ręką • Schowek na dren spustowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie Nr 89 poz. 1:

- 2) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej, rurki i mankiet wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklinowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowym drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu jednostkowym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu jednostkowym graficzna instrukcja obsługi.

W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu jednostkowym i baloniku kontrolnym.

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

- 2) Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej z opakowaniem oznaczonym kolorystycznie (kolorystyczne oznaczenie rozmiaru), dodatkowo wyraźne oznaczenia rozmiaru cyfrą na opakowaniu oraz na baloniku (co gwarantuje bezproblemową identyfikację rozmiaru), z drenem połączonym z rurką na krótkim odcinku, spełniającej pozostałe wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

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

- 3) Czy Zamawiający dopuści maskę o następującym opisie:
- wykonana z silikonu, biokompatybilność, nietoksyczna, przezroczysta
 - mankiet uszczelniający można wygodnie włożyć, minimalizując potencjalne obrażenia i zwiększając szczelność, anatomiczna krzywizna maski ułatwiająca jej wprowadzanie
 - możliwość pracy w MRI
 - rurka bez zaginania eliminuje ryzyko zatkania przewodu powietrznego,
 - oznaczenie rozmiaru na masce, posiada identyfikator położenia maski i rozmiar kołnierza
 - wzmocniona, specjalnie zaprojektowane do różnych zabiegów operacyjnych,
 - różne rozmiary, odpowiednie dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych,
 - posiadająca zintegrowany dren do napełniania mankietu, co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia
 - kolor mankietu i rurki przezroczyste, wyraźnie oznaczony balonik kontrolny
 - sterylne
 - pakowania pojedynczo?

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

- 4) Prosimy o potwierdzenie, że oferowane maski krtaniowe, powinny posiadać zintegrowany element monitorujący ciśnienie w mankiecie, zapewniający ciągłą i szybką informację wizualną o wartości ciśnienia w masce, a tym samym umożliwiającą szybką reakcję w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi.

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

- 5) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania masek wiodącego producenta LMA, z mankiem uszczelniającym z silikonu, bezpiecznych w MRI (bez dodatkowego oznaczenia producenta na opakowaniu jednostkowym), wyposażone w specjalnie przetestowaną zastawkę pozbawioną metalu – technologia Cuff-Pilot, wyraźnie oznaczony rozmiar na rurce oraz na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe zgodnie z siwz.

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

zadanie 90

- 1) Prosimy o dopuszczenie pojemników o pojemności 650ml. Pozostałe zgodnie z siwz. **Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

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

- 2) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie ma mieć czułość minimum 282 cm H₂O z uruchomieniem dźwiękowego alarmu co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy port pojemnika ze sterylną wodą łączący się z reduktorem poprzez adapter ma posiadać odłamywaną zatyczkę co zmniejsza ryzyko kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga pojemnika ze sterylną wodą o dwukomorowej budowie zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 91

- 1) Czy Zamawiający dopuści prowadnicę z gładkiego PCV, rozmiar rurki 4.0-5.5 dł. 340 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy o dopuszczenie przewodnic światowego lidera Rüschi w rozmiarach 4.0 i 5.0mm i dł. zagiętej 366mm. Pozostałe zgodnie z SIWZ.



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający w **Zadaniu 91** oczekuje, że przewodnica intubacyjna do ukształtowania będzie posiadała (tak, jak w dotychczas stosowanej przez Zamawiającego przewodnicy) rdzeń wykonany z aluminium, zapewniając w ten sposób łatwość ukształtowania przewodnicy i utrzymanie kształtu rurki.

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

Zadanie 92

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock oraz 50/60 ml luer lock bursztynową, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 1 ml?

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

- 3) Prosimy zamawiającego o podanie typów pomp będących na wyposażeniu Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający posiada pompy : Agilla, Ascor, Kwapisz, Medim, Braun.

Zadanie Nr 93

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: Tak – zgodnie z SIWZ.

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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

3) Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonem o pojemności 30-50ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

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

4) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foley'a 2-drożne z balonem 10ml, które ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, są pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe t.j. zgodnie z obowiązującą normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

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

5) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foley'a 2-drożne, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6) Prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawcy powinni zaoferować cewniki Foley'a 2-drożne o dł. 40cm (+/- 1cm) dla mężczyzn i 24cm (+/- 1cm) dla kobiet - do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy przetargowej - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

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

- 7) Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis SIWZ cyt. „silikonowane”, oznacza wymóg zaferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego ?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 94, 95

Czy Zamawiający dopuści butelki do odsysania ran typu Redon płaskie bez harmonijki?

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

Zadanie 98

- 1) Prosimy o doprecyzowane, czy oferowane gąbki do pędzlowania jamy ustnej, powinny posiadać część czyszczącą, piankową o rozmiarze min. 15x20mm oraz karbowany kształt, umożliwiający wygodne przeprowadzenie procedury oraz długość całkowitą nie mniejszą niż 12cm, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ ?

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

zadanie 99

- 1) Czy Zamawiający w Zadaniu 99 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,3x12mm?

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

- 2) Czy Zamawiający w Zadaniu 99 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Wnosimy o dopuszczenie igły jednorazowego użytku 0,3x12mm.

Różnica w zaproponowanym rozmiarze jest niezauważalna i dlatego nie wpływa w jakikolwiek sposób na walory użytkowe oraz medyczne produktu. Rozmiary igieł iniekcyjnych są zunifikowane. Zaproponowana igła iniekcyjna spełnia wymagania normy PN-EN-ISO 7864:2016, co stanowi warunek konieczny. Dlatego żądanie wyłącznie konkretnego rozmiaru igły w sytuacji, gdy norma zawiera dopuszczalne zakresy, stanowi nieuprawnione naruszenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

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

Zadanie nr 100,101

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł iniekcyjnych kolorystyczne oznaczenie opakowania zbiorczego

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 101

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły, powinny posiadać potrójne ścięcie typu lancet oraz powinny być polerowane na całej swej długości ultradźwiękami i pokryte precyzyjnie odmierzoną warstwą silikonu, co zapewnia ich atraumatyczne przejście przez tkanki, a tym samym zwiększa komfort pacjenta przy wykonywaniu procedury.

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

Zadanie 103

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie licznika igieł z jednym zatrzaskiem i trzema zawiasami, pozostałe zgodne z SIWZ.

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

- 2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje licznika igieł z naklejką biohazard ostrzegającą przed zagrożeniem biologicznym, pozostałe zgodne z SIWZ.

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

Zadanie 107

- 1) Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny skalowane co 0,02ml?

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

- 2) Czy Zamawiający w Zadaniu 107 dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

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

Zadanie 108

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę jednorazową niesterylną, nasączoną antyseptycznym roztworem diglukonianu chlorheksydydy o stężeniu wagowym 4%, taką jak dotychczas Państwo zamawiają?

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

Zadanie 109

Czy zamawiający dopuści woreczki o pojemności 100 ml?

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

Dotyczy Zadania nr 113 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ o długości 1.8 m?

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

Zadanie nr 113.1

Czy Zamawiający dopuści rury wewnętrznie karbowane, z koreczkiem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 113.2

Czy Zamawiający dopuści kapturek w kolorze niebieskim?

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

Zadania nr 113 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ o długości 0.6-1.8 m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści zestawy z kapturkiem, bez zaczepów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany z kolankiem podwójnie obrotowym, dł. 15 cm, z rozciągalną giętką rurą dającą zróżnicowanie długości według potrzeb oraz możliwości umocowania w optymalnej pozycji dzięki pamięci kształtu, silikonowa zatyczka portu do bronchoskopii oraz portu do odsysania, z uchwytem zatyczki w osi pionowej, złącze 22 M/15F od strony maszyny, przestrzeń rozciągliwa w zakresie 60 mm x 150 mm, o przestrzeni martwej 25 ml przed rozciągnięciem i 40 ml po rozciągnięciu jednorazowego użytku, bezlateksowy, bez DEHP, bez BPA, opakowanie folia – papier, termin przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, bez zbędnego piktogramu sugerującego konkretnego wykonawcę, strylny lub biologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 113.5

Czy Zamawiający dopuści długość 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 μm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, z wężykiem o długości 16 cm, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 113.6

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści nebulizator bez automatycznej zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 32 ml, masa 23 g, opór przepływu przy 30 l/min 0.6 cm H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 113.8

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny o oporze przepływu 0,6 cm H₂O przy 30 l/min, przestrzeń martwa 34 ml, waga 22 g, minimalna objętość oddechowa 150 ml, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samo domykającym się portem do odsysania, masa 4.5g, przestrzeń martwa 8ml, skuteczność nawilżania 27.4 mg H₂O przy V_t=500ml, przeznaczony dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 113.9

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wadze 9 g, przestrzeń martwa 16 ml, objętość pływowa 200-1000 ml, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, portem do odsysania, oporem 0,5 cm H₂O przy 30 l/min, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O/l przy V_t 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny i mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml przestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer Lock, pakowany pojedynczo?

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

Zadanie nr 113.10

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczno-mechaniczny o oporze przepływu 1,0-1,2 cm H₂O przy 30 l/min, przestrzeń martwa 40 ml, waga 29-30 g, minimalna objętość oddechowa 150 ml, skuteczność nawilżania 32 mg H₂O/l przy V_t 500 ml?

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

Zadania nr 113 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny przeznaczony dla dorosłych, o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy V_t=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, ultrata wilgotności 0.6 mg H₂O przy V_t=500ml, filtr ze złączem prostym, sterylne, z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 113.11

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny o oporze przepływu 0,6 cm H₂O przy 30 l/min, przestrzeń martwa 34 ml, waga 22 g, minimalna objętość oddechowa 150 ml, sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

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

Zadanie nr 113.12

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wadze 9 g, przestrzeń martwa 16 ml, objętość pływowa 200-1000 ml, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, portem do odsysania, oporem 0,5 cm H₂O przy 30 l/min, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O/l przy V_t 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadania nr 113 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, z wężykiem o długości 16 cm, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 115

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 wraz z późniejszymi zmianami; dalej: ustawa pzp) oraz pkt. 8.6 SIWZ zwracamy się do Państwa z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia; dalej: SIWZ, w szczególności w zakresie poniższym: 1) SIWZ, pkt 3.4; Załącznik nr 2 do SIWZ: Formularz Oferty, pkt 3.4; Załącznik nr 5 do SIWZ: Istotne warunki umowy, pkt I.4, pkt IV.17 Czy

Zamawiający skróci termin przydatności do użycia do 6 miesięcy, liczonych od dnia dostawy, dla: - **Zadanie nr 115**, poz. 1 – jednorazowa sonda do pH-metrii z impedancją? Uzasadnienie: Ww. wyroby medyczne, będące przedmiotem postępowania przetargowego, są wysokospecjalistycznymi wyrobami medycznymi jednokrotnego użytku, produkowanymi poza obszarem Unii Europejskiej. Producent deklaruje dla ww. wyrobów 12-miesięczny termin przydatności liczony od daty produkcji. Biorąc pod uwagę wymagany przez Zamawiającego termin dostawy (3 dni robocze) nie jest możliwe zapewnienie wymaganego 12-miesięcznego terminu przydatności liczonego od dnia dostawy.

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

Pakiet nr 120

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pediatrycznego zestawu do kaniulacji dużych naczyń o poniższych parametrach :

Pediatryczny dwuświatłowy cewnik, wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 5,5Fr i (śr. zew.1,8mm) o długości 20cm. Kanały 2x 17G . W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, przewodnik J z Nitinolu, kaniula 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawka 5ml.

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

Pakiet 36, 122

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający w tych pakietach zdublował oczekiwany asortyment?

Odpowiedź: patrz zmiany do SIWZ

Zadanie Nr 122 poz. 1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm , otworem centralny i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 123

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, z 6 -cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, o długości 200 cm?

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

Zadanie 124

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

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

- 2) Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, z 6 -cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, o długości 200 cm?

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

- 3) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do nebulizacji w jednym rozmiarze dla dzieci. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 125

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, z 6 -cioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, o długości 200 cm?

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

Zadanie 127

Prosimy o dopuszczenie elektrody przedsercowej jednorazowego użytku do badań spoczynkowych EKG, żelowana /żel mokry/, z medycznej pianki poliuretanowej, prostokątna, o wymiarze 32 x 44 mm, z obrotowym łącznikiem typu banan 4 mm; przezierna dla promieni RTG, właściwości elektryczne: opór 200 Ohm, DC offset 1.0 mV, DOR 12 mV, stopień zmiany potencjału polaryzacji 0,3 mV/s, dodatkowa warstwa wierzchnia z folii PE.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 128

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra dostępne w rozmiarówce co 2CH?

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

Zadanie 129

Czy Zamawiający w zad 129 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Dren Kehra, wykonany z wysokiej jakości silkolateksu, długość ramion 50 lub 700 x 16 cm - pakowany w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 133

Czy Zamawiający w zad 133 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zatyczka sterylna do cewników pakowana pojedynczo (opakowanie zbiorcze 50 sztuk) z zakończeniem stożkowym i ergonomicznym uchwytem ułatwiającym manipulację?

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

Zadania nr 134

Czy Zamawiający dopuści opakowania pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczenie żądanych ilości?.

Pragniemy nadmienić, iż wielkość spakowania nie wpływa na wartość użytkową produktu.

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

Zadanie 136-137

- 1) Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości kraniki trójdrożne firmy B/Braun /Niemcy/, wykonane z odpornego na pęknięcie poliamidu, o niższej niż wskazana w siwz wytrzymałości ciśnieniowej, zgodnej z PN-EN ISO 8536-10:2015-08 i PN-EN ISO 8536-8:2015-08, z drenem o długości 7-10cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne, ze względów aseptycznych, powinny posiadać wszystkie ujścia zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem położonym poniżej własnej krawędzi.

Odpowiedź: Kraniki trójdrożne powinny posiadać wszystkie ujścia zabezpieczone koreczkami luer-lock .

- 3) Prosimy o doprecyzowane, czy oferowane kraniki trójdrożne z drenem, ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz niepożądane, karcynogenne działanie EO jak również możliwość nieoczekiwanej interakcji EO m.in. z lipidami wynikający z przebiegu przemysłowego procesu sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź: Tak.

- 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z optycznym identyfikatorem pozycji o/z. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 137

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne tylko z optycznym identyfikatorem pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 138

- 1) Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wadze 9 g, przestrzeń martwa 16 ml, objętość pływowa 200-1000 ml, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, portem do odsysania, oporem 0,5 cm

H₂O przy 30 l/min, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O/l przy V_t 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach wyższych, przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwnych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą czteroczęściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h dla V_t: 500ml: 32.42; o objętości oddechowej V_t - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15, pakowany po 20 szt.

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

Zadanie 142,

Czy Zamawiający dopuści żel do USG w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje żelu bezbarwnego - podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 146

- 1) Czy Zamawiający w zad 146 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości znanego amerykańskiego producenta: woreczek do ewakuacji tkanek w zabiegach laparoskopowych pojemność 800 ml, uwalniany z prowadnicy, wprowadzany przez trokar 10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie nr 148

Czy Zamawiający dopuści następujące maski anestetyczne:

- Poduszka zapewnia precyzyjne dopasowanie z twarzą użytkownika.
- Kodowane kolorami dla łatwego wyboru.
- Odpowiedni dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych.
- Wykonana z przezroczystego materiału
- Jednorazowego użytku
- brak ftalanów i zawartości lateksu
- bez PCV
- rozmiar 1-6

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



Zadanie 149a

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek intubacyjnych, światowego lidera Rüschi, wykonane z PVC niesilikonowanego, ale wykonanych w technologii bardziej zaawansowanej o właściwościach poślizgowych. Pozostałe zgodnie z siwz.

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

Zadanie 149b

1) Czy Zamawiający dopuści rozmiar dla dorosłych o długości 46,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania opasek wykonanych z pianki typu Velcro – kolor niebieski. Pozostałe zgodnie z siwz.

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

Pytanie 2, dot. treści SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź: Tak

1. Dot. zapisów Istotnych warunków umowy pkt. 2 (I Dostawa)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie iż dostawy będą na koszt Wykonawcy przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”.

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pkt.I ppkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 2 pkt 4 umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź :.Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Dot. zapisów Istotnych warunków umowy pkt. 13 (II Kary umowne)

Prosimy o modyfikację zapisów § 13 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź :Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Dot. zapisów Istotnych warunków umowy pkt. 2 (I Dostawa)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie uwagi, że zamówienie telefoniczne musi być potwierdzone drogą pisemną (mailem lub faxem)? Ten wymóg pozwoli na uniknięcie ewentualnych niedomówień oraz na prawidłowe uwzględnienie ewentualnych reklamacji.

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy pkt. I ppkt. 2 i 5

Czy Zamawiający wykreśli telefoniczny sposób składania zamówień?

składanie zamówień drogą telefoniczną działa na niekorzyść obu Stron, może prowadzić do nieporozumień. Pamiętajmy również, iż Ustawa Prawo zamówień publicznych nie dopuszcza formy porozumiewania się telefonicznego, zatem również korespondencja dotycząca umów przetargowych powinna odbywać się drogą pisemną. Wobec powyższego Zamawiający powinien wykreślić, że wzoru umowy, iż składanie zamówień będzie następować drogą telefoniczną.

Odpowiedź: Wszelkie zamówienia telefoniczne zostaną niezwłocznie potwierdzone drogą pisemną - mailem lub faxem.

SIWZ:

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki końcówki, czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06)

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ ale patrz zmiany do SIWZ.

Istotnych warunków umowy:

Dotyczy pkt. II ppkt. 13.1

Czy Zamawiający dopuści zmianę wysokości kar umownych: 15% na 5% niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Załącznik nr 5 do SIWZ, projekt umowy rozdział II ust.13 pkt. 1)

Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % potencjalnej kary umownej na 10% niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pkt. I ppkt.4 i pkt. IV ppkt. 17

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 12 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli według aktualnych potrzeb, czy nie zasadne byłoby skrócenie terminu ważności dostarczanego towaru do np. 9 m-cy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów pkt. 13: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu: 1) Karę umowną, za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca lub w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę, z przyczyn po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto.

Kary umowne za zwłokę w dostarczeniu przedmiotu umowy w wysokości 0,30% niezrealizowanej części zamówienia brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia

Odpowiedź :.Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź :.Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pkt. IV ppkt. 18 i 19

1. Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 3 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać reklamowany towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 i 3 dni roboczych jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w pkt. 18-19 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.