

Milicz, 28.05.2020 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP8/2020

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną z włókniny z gumkami, trzywarstwową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, pod warunkiem, że jest typu II BEF >99%.

PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną z włókniny z gumkami, trzywarstwową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 3: Dotyczy Pakietu Nr 43, poz. 5-6:

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne - typ II, BFE \geq 98. Klasa I niejał?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu Nr 52 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści szyny Kramera w rozmiarze 600x50mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 5: Dotyczy Pakietu Nr 52 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści szyny Kramera w rozmiarze 1500x70mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakietu Nr 55 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną o powierzchni aktywnej 118cm².spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 7: Dotyczy Pakietu Nr 55 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a'90szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 8: Dotyczy Pakietu Nr 55, poz. 30:

Pakiet 55, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy o długości 30m, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? W przypadku negatywnej odpowiedzi, czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 9: Dotyczy Pakietu Nr 55, poz. 31:

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy średnica 9/12 mm o długości 30m, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? W przypadku negatywnej odpowiedzi, czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 10: Dotyczy Pakietu Nr 58, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o grubości na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm oraz na dłoni $0,14 \pm 0,02$ mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 11: Dotyczy Pakietu Nr 58, poz.2:

Czy Zamawiający dopuści rękawice ginekologiczne o grubości na palcu 0,33-0,40 mm, na dłoni 0,27-0,35 mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 750%, po starzeniu min. 710%, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 12: Dotyczy Pakietu Nr 58, poz.2:

Czy Zamawiający dopuści rękawice ginekologiczne zgodne z wymaganiami, w rozmiarach M (7,5) oraz L (8,5) do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 13: Dotyczy Pakietu Nr 58, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści rękawice ortopedyczne o grubości na palcu $0,33 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,27 \pm 0,02$ mm, na mankietcie $0,22 \pm 0,01$ mm, rozciągliwość przed starzeniem min. 780%, po starzeniu min. 780%, pakowane po 40 par w opakowaniu? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 14: Dotyczy Pakietu Nr 75, poz. 2:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 15: Dotyczy Pakietu Nr 75, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do

wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 16: Dotyczy Pakietu Nr 75, poz. 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców. Aktualny układ pakietu wskazuje na jednego wykonawcę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 17: Dotyczy Pakietu Nr 75, poz. 5:

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 Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 18: Dotyczy SIWZ:

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

Zgodnie, bowiem z 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 Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 19: Dotyczy Pakietu Nr 68, poz. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wkluc motylkowych pakowanych w opakowanie jednostkowe po 100 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 20: Dotyczy Pakietu Nr 68, poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł z wizualizacją wraz z uchwytem z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym nie połączonym z igłą fabrycznie?

Proponowany zestaw stanowi również komplet z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym, tyle tylko, że składającym się z dwóch oddzielnych, lecz kompatybilnych produktów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 21: Dotyczy Pakietu Nr 68, poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie powyższego kompletu pakowanego w opakowanie jednostkowe po 100 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 22: Dotyczy Pakietu Nr 68:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek do OB. z podziałką 0-180mm? Różnica w wielkości podziałki nie ma dla Zamawiającego żadnego znaczenia użytkowego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 23: Dotyczy Pakietu Nr 68 wymagania graniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu warunku granicznego z:

„Wszystkie elementy systemu zamkniętego zgodnie z KIDL/EFML ze względu na kompatybilność powinny pochodzić od jednego producenta, jeśli elementy systemu nie pochodzą od jednego producenta, należy dołączyć oświadczenia producentów tychże elementów o wzajemnej kompatybilności, natomiast igły, uchwyty i adaptery muszą pochodzić od jednego producenta ze względu na kompatybilność.”

Na:

„Wszystkie elementy systemu zamkniętego zgodnie z KIDL/EFML ze względu na kompatybilność powinny pochodzić od jednego producenta, jeśli elementy systemu nie pochodzą od jednego wytwórcy (producenta), należy dołączyć oświadczenie wykonawcy o kompatybilności poszczególnych elementów systemu, zgodnie z wymogiem art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.”

Pojęcie „producent” nie istnieje w Ustawie z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, dlatego też Zamawiający nie może żądać oświadczeń od producentów poszczególnych elementów. Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, nakłada natomiast wymóg określony w art. 30 ust 1 pkt. 1, zgodnie z którym, wykonawca tj. „podmiot, który w celu wprowadzenia do obrotu jako system lub zestaw zabiegowy zestawia razem wyroby medyczne oznakowane znakiem CE, nie przekraczając ich przewidzianego zastosowania i ograniczeń w używaniu określonych przez ich wytwórców” potwierdza złożonym oświadczeniem, że „zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”.

Zatem, w świetle obowiązujących przepisów prawa oświadczenie złożone przez dostawcę (Wykonawcę), w szczególności jeśli może przedstawić on dowody na istnienie takiej kompatybilności, jest wystarczające i gwarantuje właściwą współpracę oferowanych wyrobów medycznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia przez Wykonawcę.

PYTANIE NR 24: Dotyczy Pakietu Nr 68 wymagania graniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie uchwytów, które nie są tego samego „producenta” co igły, ale są z nimi kompatybilne?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 25: Dotyczy Pakietu Nr 68 wymagania graniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu, aby na pojedynczym uchwycie z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym znajdowało się logo firmy lub nazwa systemu lub nazwa producenta?

Wymóg ten nie ma dla Zamawiającego żadnego znaczenia użytkowego, a prowadzi tylko do ograniczenia uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców ubiegających się o zamówienie publiczne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 26: Dotyczy Pakietu Nr 71, poz. 1,2:

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania **równoważny dodatkowo antybakteryjny** system do odsysania konkurencyjnego producenta. System ten posiada następujące cechy:

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. Wkłady wykonane z polietylenu, częściowo sprasowane, o średnicy 12-13 cm. 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 oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 1000ml, 2000ml. 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 doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki).**

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 27: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 42:

Zwracam się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na następujące pytanie

Pakiet nr 3 poz.42 Czy zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel nr 5 oznaczoną jako rozm 6?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 28: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 44:

Pakiet nr 3 poz.44 Czy przedmiotem zamówienia ma być prowadnica do rurek intubacyjnych nr 2 (dla rurek intubacyjnych o rozm 2,5-3,0) j.u. o dł.230mm? Prowadnica o numerze 2 podanym przez zamawiającego występuje tylko długości 230mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 29: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 45:

Pakiet nr 3 poz.45 Czy przedmiotem zamówienia ma być prowadnica do rurek intubacyjnych nr 2,2 (dla rurek intubacyjnych o rozm 2,5-3,5) j.u. o dł.230mm? Prowadnica o numerze 2,2 podanym przez zamawiającego występuje tylko długości 230mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 30: Dotyczy Pakietu Nr 37, poz. 7:

Poz. 7 worek urostomijny parametry zgodne z opisem

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (płytkistomijne pakowane po 5 szt. w opakowaniu handlowym, worki stomijne po 30szt, worki z wypukłością pakowane po 10 szt w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 31:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 32: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1-11:

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 Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 33: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1-11:

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 Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 34: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1-11:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 35: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem o poj. 3ml.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 36: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 12:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem o poj. 30-50 ml.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 37: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 7:

Pakiet 19 poz.7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej krótkiej do tętnicy promieniowej, która ma być wykorzystywana do pobierania próbek krwi tętnicznej oraz przy inwazyjnym pomiarze ciśnienia tętniczego krwi połączonej z zabezpieczeniem, z zaworem odcinającym obrotowym ze wskazaniem on/off, ze skrzydełkami ułatwiającymi mocowanie cewnika, wykonana z poliuretanu, kontrastująca w RTG, 20G x 45mm, opakowanie bezpośrednie: 1 szt./op , medyczny, jałowy, jednorazowy, wolny od lateksu, wolny od ftalanów (DEHP).

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 38: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 7:

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 Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 39: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, bezzapachowe, wstępnie nawilżone o wymiarach 15,5 x 21 cm (+/- 0,5cm), 125 GSM (g/m²), w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 45 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 rękawic. Instrukcja użycia w formie piktogramu oraz opis w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 40: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 2:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do mycia i/lub osuszania ciała pacjenta, Sucha myjka bez elastycznego ściągacza w formie prostokątnej rękawicy, bez impregnacji mydłem, wykonana z tkaniny bawełnianej drapanej dwustronnie (70g/m²), pokrytej od wewnątrz folią PE (25g/m²). Wymiary 23 cm x 16 cm (+/- 1cm), waga pojedynczej myjki 6,8 g, grubość pojedynczej myjki - 1 mm, w kolorze białym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 41: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 3:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie myjki do toalety osobistej pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu i stolca. Myjki o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone, o wymiarach 20 x 30 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający, usuwający przykry zapach, nawilżający, o właściwościach kojących, z wysoką zawartością aloesu chroniącą przed zapaleniem skóry związanym z nietrzymaniem moczu/stolca, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamykanym na klips opakowaniu chroniącym przed wysychaniem myjek. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny. 48 myjek w opakowaniu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 42: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 4:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie myjki do toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, simetikonu oraz substancji o działaniu p/bakteryjnym chlorku benzalkoniowego, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej 30 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 myjek. Instrukcja użycia w formie piktogramu umieszczonym na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 43: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 5:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, bezzapachowe, wstępnie nawilżone o wymiarach 15,5 x 21 cm (+/- 0,5cm), 125 GSM (g/m²), w składzie: nie wymagający splukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 45 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 rękawic. Instrukcja użycia w formie piktogramu oraz opis w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 44: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 6-7:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie tamponów nasyconych 2% roztworem diglukonianu chlorheksydyny z zarejestrowanymi wskazaniami do ogólnej antyseptyki skóry oraz antyseptyki skóry jako części schematu postępowania przedoperacyjnego. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń szpitalnych potwierdzona badaniami klinicznymi. W składzie 500 mg diglukonianu chlorheksydyny w 1 tamponie, żel aloesowy, bez lateksu, niewymagający splukiwania, wykonane w 100% z poliestru, wymiary 19x19 cm, pakowane po 6 tamponów w saszetki flip-top z dodatkową warstwą termoizolacyjną

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 45: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 9:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie czepka do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej o gramaturze 160 g/m², zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej od 30 sekund przy mocy 750 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 46: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 10:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki do zębów z odsysaniem, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z jednej strony pokryta miękkim włosiem, z drugiej gąbką impregnowaną węglanem wapnia, rękojeść wykonana z polipropylenu, wolna od lateksu. Łączna długość 18-20cm

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 47: Dotyczy Pakietu Nr 30, poz. 11:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie gąbki do toalety jamy ustnej z poprzecznym pofałdowaniem pokryta węglanem wapnia w kolorze zielonym. Pakowana pojedynczo.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 48: Dotyczy Pakietu Nr 69 poz. 1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 49: Dotyczy Pakietu Nr 69 poz. 2:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowy, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 216 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, niebieska, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. Przestrzeń martwa maksymalnie 0,01 ml, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 50:

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego zapytania ofertowego, czy jednym z wymogów w rzeczonym postępowaniu jest to aby dopuszczone zostały tylko **paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15107: 2015 wraz z obowiązującym dla tej normy hematokrytem, w pełnym zakresie normy 15197: 2015 od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to zapisy rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów oraz obecności pasków testowych na listach refundacyjnych? Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 51: Dotyczy Pakietu Nr 70:

Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu ofertowym na paski w **pakiecie 70** do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ lub sami wytwórcy wyrobu medycznego w tym

przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA nie OEM zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 52: Dotyczy Pakietu Nr 70:

Czy zamawiający wymaga w/w postępowaniu w **pakiecie 70**, aby paski były wpisane na listy refundacyjne – gwarantuje to kompletność dostaw (paski na listach refundacyjnych dostępne są również na rynku otwartym), paski na listach refundacyjnych muszę przejść szereg testów potwierdzonych między innymi certyfikatami np. ISO 15 197 :2015?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 53: Dotyczy Pakietu Nr 70:

Czy zamawiający wymaga w **pakiecie 70**, aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 54: Dotyczy Pakietu Nr 70:

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w **pakiecie 70** w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx inne wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? **A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?**

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 55: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie pakiecie 1 pozycji 1 sterylnej przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatraskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny 5µm o dużej powierzchni, **bez zastawki zwrotnej**, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 56: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 19-21:

Jako wieloletni, rzetelny dostawca kaniul dożylnych do Państwa Centrum (nie mieliśmy zgłoszonej nigdy żadnej reklamacji związanej z dostawami kaniul do Państwa Centrum), zwracamy się z prośbą o wyłączenie przedmiotowych, ściśle ze sobą związanych pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnej cenowo i jakościowo oferty, nie tylko naszej Firmie, ale także innym podmiotom specjalizującym się w handlu kaniulami dożylnymi, w tym reprezentującymi bezpośrednio producentów opisanych przez Państwa wyrobów medycznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 57: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 20:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane w przedmiotowej pozycji kaniule dożylnie opisane w pierwszej części opisu przedmiotu zamówienia, powinny poza 3 wymienionymi rozmiarami t.j. 0.9x25; 1.1x32 i 1.3x32, obejmować także rozmiary opisane w części drugiej t.j. 0.7x19; 1.1x25; 1.3x45; 1.5x45 i 1.5x50 co umożliwi złożenie Wykonawcom porównywalnych ofert, a Zamawiającemu zawarcie ważnej umowy przetargowej, co z pewnością leży w intencji Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 58: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 21:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane koreczki do venflonów - tak jak obecnie stosowane - powinny być sterylne, indywidualnie pakowane, w opakowania typu folia/papier z oznaczeniem min. daty ważności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 59: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 21:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane koreczki do venflonów, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania, powinny posiadać trzpień zamykający światło kaniuli, położony poniżej własnej krawędzi ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, oferowane koreczki do venflonów powinny posiadać trzpień zamykający światło kaniuli.

PYTANIE NR 60: Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 7-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Redona powinny być pakowane na wprost (bez zawijania), co zapobiega niekontrolowanej zmianie położenia drenu już po aplikacji ze względu na utrzymującą się pamięć kształtu drenu wykonanego z PCV jak również niekontrolowanym uciskom w miejscu ujścia drenu z rany pooperacyjnej, co może zapobiegać powikłaniom z tym związanym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 61: Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 13-18:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra, o długości ramion 80 x 10cm - tak jak obecnie stosowane, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 62: Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 13-18:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Kehra, powinny być wykonane z lateksu silikonowanego, a jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym powinny być pakowane w sposób umożliwiający ich aseptyczne użytkowanie t.j. w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 63: Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 19-22:

W związku z faktem, iż cewniki Thorax posiadają standardowe rozmiary co 4Ch - tak jak obecnie stosowane - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rozmiary: Ch 16, 20, 24, 28.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 64: Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 19-22:

Prosimy o potwierdzenie, iż cewniki typu Thorax - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki rtg określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 65: Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 23-26:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki urologiczne Pezzera - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać minimum 4 otwory przelewowe w odcinku dystalnym, które zapewniają skuteczny drenaż na poziomie zakładanym przez producenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 66: Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 23-26:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki urologiczne Pezzera - tak jak obecnie stosowane - jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym powinny być pakowane w sposób umożliwiający ich aseptyczne użytkowanie t.j. w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 67: Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 33,35,37:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zgłębniki żołądkowe o długości 75-80cm - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymagania, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 68: Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 49-52:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać kolorystycznie /w zależności od rozmiaru/ oznaczony łącznik typu lejek oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na samym cewniku jak i opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 69: Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 49-52:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać „zmrożoną- satynową” powierzchnię, umożliwiającą, bezoporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej, co zapewnia bezpieczny przebieg procedury.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 70: Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 49-52:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać jeden otwór centralny oraz min dwa otwory boczne, położone naprzeciwległe, co zapewnia bezpieczny przebieg procedury.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 71: Dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 59-61:

Prosimy o potwierdzenie, iż dreny do drenażu opłucnej z przewodnicą - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki rtg określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 72: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 17-21:

Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są rurki intubacyjne zbrojone wykonane z PCV silikonowane - tak jak obecnie stosowane - a nie jak opisano w opisie przedmiotu zamówienia cyt. „silikonowe”, spełniająca wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 73: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 22-24:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz „wyposażona w znaczniki głębokości” oznacza wymóg zaferowania rurek intubacyjnych bez mankietu, posiadających znaczniki głębokości min. co 0,5cm, co zapewnia dokładną identyfikację położenia rurek u najmłodszych pacjentów - tak jak w obecnie stosowanych - spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 74: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 37-43:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedel, powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z blokerem zgryzu, co zwiększa bezpieczeństwo użytkowania oraz kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z ISO, co ułatwiające identyfikację ich rozmiaru w warunkach klinicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 75: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 44-45:

Prosimy o korektę omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert na przewodnice do rurek intubacyjnych dla dzieci, a nie jak mylnie opisano „dla dorosłych”, o czym świadczą wymagane rozmiary przewodnic.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza, że w pozycjach 44-45 w Pakiecie Nr 3 mają być dostarczone przewodnice dla dzieci.

PYTANIE NR 76: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 44:

Prosimy o dopuszczenie do składania oferta na równoważną pediatryczną przewodnicą o średnicy 1,65-2;0 mm oraz długości 250mm, spełniające wszelkie pozostały wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 77: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 45:

Prosimy o dopuszczenie do składania oferta na równoważną pediatryczną przewodnicą o średnicy 1,98-2;0 mm oraz długości 270mm, spełniające wszelkie pozostały wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 78: Dotyczy Pakietu Nr 3 poz. 51:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz „72H; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki” oznacza wymóg zaferowania zestawów z przesuwaną liniowo, jednoelementową zastawką oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, zapewniającą 100% szczelność zestawu oraz umożliwiającą bezpieczne wielogodzinne (72H) użytkowanie, wymagane w siwz, przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 79: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 1-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „powlekany silikonem” oznacza, wymóg zaferowania cewników - tak jak obecnie stosowanych - pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub inną warstwą równoważną, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 80: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 1-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewnik - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać możliwość wypełnienia ich balonów stabilizacyjnych zarówno strzykawkami luer jak i luer-lock.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 81: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki pediatryczne z balonem o pojemności 3ml - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 82: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 4-11:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya z balonem o pojemności 10ml lub 30ml /do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy/ - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 83: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 4-11:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya - tak jak obecnie stosowane - 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 Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 84: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 4-11:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya - tak jak obecnie stosowane - ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza sposób pakowania: folia lub papier-folia, wew. folia.

PYTANIE NR 85: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 12:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya - tak jak obecnie stosowane - z balonem 30-50ml oraz 4 oczkami przelewowymi, europejskiego lidera w produkcji tego typu cewników, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 86: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 13-14:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „silikonowy 100%” oznacza wymóg zaoferowania cewników wykonanych ze 100%, przezroczystego silikonu, przeznaczonych do długotrwałego utrzymania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 87: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 13-14:

Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki, powinny posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika oraz min 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, umożliwiające ich identyfikację kliniczną przy tak długim stosowaniu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 88: Dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 34:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zatyczki do cewników, powinny być sterylne, pojedynczo pakowane w opakowanie łatwe do otwarcia - tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 89: Dotyczy Pakietu Nr 10 poz. 1-3:

Prosimy o dopuszczenie tolerancji w długości oferowanych cewników moczowodowych +/-1cm, która to tolerancja nie ma żadnego wpływu na kliniczne wykorzystanie oferowanych cewników, a poszerza możliwość złożenia ofert wielu Wykonawcom.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 90: Dotyczy Pakietu Nr 10 poz. 1-3:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki moczowodowe powinny być wyposażone w metalową lub nylonową /do Wyboru przez Zamawiającego w takcie trwania umowy/ prowadnicę, umożliwiającą ich praktyczne wykorzystanie kliniczne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 91: Dotyczy Pakietu Nr 10 poz. 4:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do odsysania pola operacyjnego o średnicy zewnętrznej drenu Ch24 /t.j. o 0,33mm węższego od wymaganego w siwz/ spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 92: Dotyczy Pakietu Nr 10 poz. 4:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do odsysania pola operacyjnego, ze względu na wymogi postępowania aseptycznego na bloku operacyjnym, powinny być pakowanie w wewnętrzny worek foliowy, perforowany na całej powierzchni oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 93: Dotyczy Pakietu Nr 14 poz. 1 i 1A:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki Redon o pojemności 200-250ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 94: Dotyczy Pakietu Nr 14 poz. 1A i 2A:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane pojemniki Redon sterylne, powinny posiadać element konstrukcyjny umożliwiający wygodne i skuteczne wytworzenie podciśnienia np. w postaci specjalnego mieszka harmonijkowego lub czy powinny to być pojemniki typu mieszek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 95: Dotyczy Pakietu Nr 15 poz. 3 i 6:

Prosimy o dopuszczenie tolerancji rozmiaru w średnicy wklucia pediatrycznego i dopuszczenie w poz. 3 - średnicy rozmiaru 4-4,5F (analogicznie do tolerancji rozmiaru średnicy w poz. 6 - 5-5,5F), przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 96: Dotyczy Pakietu Nr 15 poz. 3 i 6:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane pediatryczne zestawy do kaniulacji dużych naczyń - tak jak obecnie stosowane - powinny być zakładane metodą Seldingera i powinny mieć możliwość identyfikacji położenia za pomocą odprowadzeni EKG.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 97: Dotyczy Pakietu Nr 15 poz. 3 i 6:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „prowadnica odporna na zginanie” oznacza wymóg, aby prowadnica wykonana była z nitinolu - tak jak w obecnie stosowanych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 98: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 4:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły o długości 88-90mm - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 99: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 4:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły 27G, analogicznie do igieł 27G z poz. 3, powinny posiadać uchwyt z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony igły pryzmatem, zmieniającym barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 100: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 5:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły 26G o długości 4" lub 4 3/4" - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 101: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 5:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły 27G, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 102: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 6-8:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły z prowadnicą o długości 38-40mm o długości 115-120mm - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 103: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 7:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły z prowadnicą 22G - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 104: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 7-9:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły 25G i 27G, analogicznie do igieł 27G z poz. 3, powinny - tak jak obecnie stosowane - posiadać uchwyt z cyt. „wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony igły pryzmatem, zmieniającym barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 105: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 10:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać możliwość regulacji wielkości pobieranego bioptatu w zakresie 15 lub 22mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 106: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 10:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać dokładne skalowanie, wzmocnioną końcówkę mandrynu, dystalny koniec igły widoczny w usg oraz specjalną podkładkę stabilizującą igłę w trakcie wykonywania procedury.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 107: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 12:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać uchwyt z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony igły przyzmatem, zmieniającym barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 108: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 7:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dotętnicze w rozmiarze 1.0mm x 45mm, 20G, wykonane z biokompatybilnego PUR lub materiału równoważnego do PTFE; spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 109: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane łączniki kątowe to łączniki typu „martwa przestrzeń”, wykonane z pcv, o gładkim świetle, ze spiralnymi wzmocnieniami ścian, zapobiegającymi zamknięciu światła przy wyginaniu lub skręcaniu, o długości 10cm ze standardowym złączem pacjenta 22M/15F, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 110: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 1:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry bakteryjno-wirusowe elektrostatyczne z portem do kapnografii, to kompaktowe, sterylne filtry, pakowane w opakowania folia-papier, mające uniwersalne zastosowanie zarówno u dzieci jak i dorosłych np. do krótkotrwałych procedur anestetycznych /m.in. znieczuleń/, charakteryzujące wagą do 19g oraz przestrzenią martwą do 36ml, przy zakresie objętości oddechowej 150-1200ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 111: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 1:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry bakteryjno-wirusowe elektrostatyczne - tak jak stosowane już w Państwa Centrum - powinny charakteryzować się skutecznością filtracji dla bakterii i wirusów na poziomie min. 99,999% oraz skutecznością filtracji względem NaCl na poziomie min. 97,10%, tak jak np. w tego typu filtrach światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic lub równoważnych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 112: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 1:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry bakteryjno-wirusowe elektrostatyczne - tak jak stosowane już w Państwa Centrum - powinny charakteryzować się wydajnością nawilżania do 9mg H₂O/l przy Vt 500ml oraz utracie wilgoci do 18mg H₂O/l przy Vt 500ml lub innymi parametrami wskazanymi i wymaganymi przez Zamawiającego w tym zakresie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 113: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 2:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry z wymiennikiem ciepła i wilgoci typu Hydro-trach do rurek tracheostomijnych ze złączem tlenowym, powinny charakteryzować się parametrami nie gorszymi niż oryginalne filtry Hydro-Trach firmy Intersurgical lub równoważnych t.j. wagą własną do 8g oraz przestrzenią martwą do 19ml, przy minimalnej objętości oddechowej 50ml.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 114: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 2:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry z wymiennikiem ciepła i wilgoci typu Hydro-trach do rurek tracheostomijnych ze złączem tlenowym - powinny charakteryzować się zwrotem wilgoci na poziomie min. 26mg H₂O/l lub innymi wskazanym i wymaganym przez Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Niekoniecznie, muszą charakteryzować się zwrotem wilgoci na poziomie 26mg H₂O/l.

PYTANIE NR 115: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 2:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry, powinny posiadać dren tlenowy o długości 1,70-1,80cm - tak jak stosowane już w Państwa Centrum.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 116: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 3:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane sondy Sengstakena - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z mieszaniny lateksu i silikonu, powinny posiadać długość min. 100cm oraz czytnik położenia RTG pomiędzy balonami.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 117: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 7-8:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane nebulizatory dzięki konstrukcji kapilarnej oraz szczelnej obudowie wykonanej z polistyrenu oraz zastawce z poliizoprenu mogą dostarczyć drobną, gęstą mgiełkę pod dowolnym kątem do 90°.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 118: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 7-8:

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuszcza do składania ofert na nebulizatory zarówno czyste mikrobiologicznie jak i sterylne, pojedynczo pakowane.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 119: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 11:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry oddechowe, mechaniczne bakteryjno-wirusowe z nawilżaniem i zmniejszoną objętością zalegania, to kompaktowe, sterylne filtry, pakowane w opakowania folia-papier, mające uniwersalne zastosowanie zarówno u dzieci jak i dorosłych, charakteryzujące się wagą do 24g oraz przestrzenią martwą do 42ml, przy zakresie objętości 150-1200ml, co wypełnia postawiony w siwz wymóg cyt. „ze zmniejszoną objętością zalegania”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 120: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 11:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe, mechaniczne - tak jak stosowane już w Państwa Centrum - powinny charakteryzować się skutecznością filtracji dla bakterii i wirusów na

poziomie min. 99,999% oraz skutecznością filtracji względem NaCl na poziomie min. 99,51%, tak jak np. w tego typu filtrach światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic lub równoważnych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 121: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 11:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe, mechaniczne bakteryjno-wirusowe - tak jak stosowane już w Państwa Centrum - powinny charakteryzować się wydajnością nawilżania do 16mg H₂O/l przy Vt 500ml oraz utracie wilgoci do 17mg H₂O/l przy Vt 500ml lub innymi parametrami wskazanymi i wymaganymi przez Zamawiającego w tym zakresie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 122: Dotyczy Pakietu Nr 63, poz. 1-2:

Prosimy o potwierdzenie, iż zestawy do cystostomii, powinny posiadać w składzie minimum następujące elementy: kateter 14F i 12F typu pigtail z poliuretanu o długości 55cm lub kateter balonowy 100% silikon 14F i 12F o długości 51cm /do wyboru przez Zamawiającego/ igłę rozrywalną o długości 12cm, skalpel ju, worek na mocz, przyklepny stabilizator oraz klemę zaciskową lub zatyczkę, całość sterylna pakowana w wygodne do użytku opakowanie folia-papier - tak jak np. w tego typu zestawach światowego lidera w ich produkcji firmy Teleflex-Rusch lub równoważnych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 123: Dotyczy Pakietu Nr 63, poz. 1-2:

Prosimy o potwierdzenie, iż zestawy do cystostomii, powinny posiadać w składzie minimum następujące elementy: kateter 14F i 12F typu pigtail o długości 45cm, igłę rozrywalną 14F i 12F o długości 12cm, kołnierz mocujący, strzykawkę 10ml luer-lock oraz skalpel i opaskę stabilizującą - tak jak np. w tego typu zestawach polskiego lidera w ich produkcji firmy Balton lub równoważnych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 124: Dotyczy Pakietu Nr 63, poz. 1-2:

Prosimy o potwierdzenie, iż zestawy do cystostomii, powinny posiadać w składzie minimum następujące elementy: kateter 14F i 12F balonowy 100% silikon o długości 40cm, igłę rozrywalną o długości 12cm, zatyczkę, całość zmontowana gotowa do bezpośredniego użycia, sterylna pakowana w wygodne do użytku opakowanie folia-papier - tak jak np. w tego typu zestawach światowego lidera w ich produkcji firmy BBraun lub równoważnych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 125: Dotyczy Pakietu Nr 69, poz. 1-2:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zawory bezigłowe, powinny posiadać konstrukcję, zapewniającą możliwość w pełni aseptycznego wyjęcia ich z opakowania jednostkowego, zapewniająca ich jałowość do czasu pierwszego użycia i podłączenia w linię infuzyjną, przy zachowaniu wszelkich równoważnych wymogów siwz.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 126: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu typu mini-spike z filtrem bakteryjnym 1,2um, bez zastawki.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 127: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 2,3:

Pakiet 1 poz.2,3

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawki była ścięta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 128: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 2,3:

Pakiet 1 poz.2,3

Czy Zamawiający wymaga aby na cylindrze w/w strzykawki widniała nazwa producenta i nazwa handlowa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 129: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 2:

Pakiet 1 poz.2

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawka posiadała dwustronną skalę pomiarową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 130: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 4:

Pakiet 1 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki do INSULINY z igłą 0,33x12mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 131: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 4,5:

Pakiet 1 poz.4,5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 132: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 6-9:

Pakiet 1 poz.6-9

Czy Zamawiający wymaga w/w strzykawek w klasie IIa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 133: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 9:

Pakiet 1 poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek pakowanych po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 134: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 14:

Pakiet 1 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu do przetoczeń krwi z drenem 150cm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 135: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 16:

Pakiet 1 poz.16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń płynów infuzyjnych bez ftalanów, komora kroplowa wykonana z medycznego PVC, długość komory 62mm (55mm w części przezroczystej), dren o długości 150cm, igła biorcza dwukanałowa, ścięta trójplaszczynowo, zaciskacz rolkowy z dodatkowym elementem konstrukcyjnym z miejscem na dren i igłę po użyciu, logo umożliwiające identyfikację wyrobu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 136: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 16,18:

Pakiet 1 poz.16,18

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 137: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 16,18:

Pakiet 1 poz.16,18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 138: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 16:

Pakiet 1 poz.16

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 139: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 17:

Pakiet 1 poz.17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie koła- skala przepływu od 0ml/h do 300ml/h, dren o długości 180cm, możliwość obsługi jedną ręką.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 140: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 17:

Pakiet 1 poz.17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów inf. z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie beczułki, regulator ze skalą przepływu 5-250ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40% od 5-200ml/h, sterylne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 141: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Pakiet 1 poz.18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z workiem pakowanym osobno.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 142: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Pakiet 1 poz.18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu do przetaczania płynów inf., którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC, długość komory kroplowej 62mm (55mm w części przezroczystej), igła biorcza ścięta trójplaszczynowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę po użyciu, worek z kolorze żółtym o wymiarach: 210x300mm, logo producenta umożliwiające identyfikację wyrobu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 143: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Pakiet 1 poz.18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu do przetaczania płynów inf., którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC, długość komory kroplowej 62mm (55mm w części przezroczystej), igła biorcza ścięta trójplaszczynowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę po użyciu, worek z kolorze zielonym o wymiarach: 210x300mm, logo producenta umożliwiające identyfikację wyrobu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 144: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Pakiet 1 poz.18

Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z wycięciem na szczycie umożliwiające zawieszenie butelki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 145: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Pakiet 1 poz.18

Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z dodatkowym paskiem klejącym pozwalającym na zamknięcie worka ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 146: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Pakiet 1 poz.18

Czy Zamawiający wymaga aby przepuszczalność światła folii z której wykonane są osłonki do leków światłoczułych była potwierdzona badaniami z wynikiem nie większym niż 10 % przy 200 – 450 nm. zgodnie z metodą badawczą dla opakowań wyrobów światłoczułych USP 37 „Light transmission test” ? Przy braku wymagań w tym zakresie Zamawiający może dostać ofertę na worki foliowe na odpady.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 147: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Pakiet 1 poz.18

Bardzo proszę o dopuszczenie worka o rozmiarze 21cm x 30 cm. Proszę o przyjęcie min. granicy błędu +/- 1 cm. Przyjęcie tak wyśrubowanych rozmiarów co do milimetra (bez uwzględnienia granicy błędu), może świadczyć o produkcie jednego producenta, a tym samym spowodować zablokowania innych producentów worków.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 148: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 19-22:

Pakiet 1 poz.19-22

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 149: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 19,20:

Pakiet 1 poz.19,20

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty badań klinicznych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 150: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 19:

Pakiet 1 poz.19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażona w 4 paski radiocieniujące, posiada samodomykający się korek portu bocznego, kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną oraz elastyczne skrzydełka, opakowanie typu papier klasy medycznej. Parametry przedstawiają się następująco:

| Kolor | Rozmiar kaniuli (GAUGE) | Rozmiar cewnika w mm | Przepływ ml/min |
|--------------|-------------------------|----------------------|-----------------|
| Pomarańczowy | 14 G | 2,20 x 45 | 310 |
| Szary | 16 G | 1,70 x 45 | 200 |
| Biały | 17 G | 1,50 x 45 | 140 |
| Zielony | 18 G | 1,20 x 45 | 100 |
| | | 1,20 x 38 | 105 |
| Różowy | 20 G | 1,00 x 32 | 64 |
| Niebieski | 22 G | 0,80 x 25 | 38 |
| Żółty | 24 G | 0,70 x 19 | 22 |

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 151: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 20:

Pakiet 1 poz.20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrzasku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki antyzwrotnej, kaniula posiada również elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszywania. Parametry przedstawiają się następująco:

| Kod koloru | Rozmiar (GAUGE) | Rozmiar w mm | Przepływ |
|--------------|------------------|--------------|------------|
| Pomarańczowy | 14 G | 2,1 x 45 | 305 ml/min |
| Szary | 16 G | 1,7 x 45 | 200 ml/min |
| Biały | 17 G | 1,5 x 45 | 142 ml/min |

| | | | |
|-----------|------|----------|------------|
| Zielony | 18 G | 1,3 x 45 | 100 ml/min |
| | 18 G | 1,3 x 32 | 105 ml/min |
| Różowy | 20 G | 1,1 x 32 | 61 ml/min |
| | 20 G | 1,1 x 25 | 65 ml/min |
| Niebieski | 22 G | 0,9 x 25 | 36 ml/min |
| Żółta | 24 G | 0,7 x 19 | 23 ml/min |

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 152: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 21:

Pakiet 1 poz.21

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu tego samego producenta koreczków co kaniule, taki zapis znacznie ogranicza konkurencyjność ofert i wskazuje na konkretnego wykonawcę, który może ten wymóg spełnić

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 153: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 21:

Pakiet 1 poz.21

Czy Zamawiający wymaga aby w/w koreczki posiadały trzpień poniżej krawędzi co znacznie zwiększy bezpieczeństwo i aseptykę pracy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 154: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 21:

Pakiet 1 poz.21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w koreczków pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 155: Dotyczy Pakietu Nr 13:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igieł z nasadką wykonaną z polipropylenu (ma to jak najbardziej medyczne uzasadnienie) oraz osłonka igły wykonaną z polietylenu. Osłonka wykonana z polipropylenu nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, osłania ona tylko igłę, chroni przed zakłuciem, zanieczyszczeniem. Nie ma ona kontaktu z substancją leczniczą. Nie ma zatem znaczenia czy jest ona polietylenowa czy polipropylenowa. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 156: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 1,2:

Pakiet 19 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul wykonanych z FEP.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 157: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 1,2:

Pakiet 19 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 158: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 1,2:

Pakiet 19 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule były wyposażone w 4 paski kontrastujące w RTG?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 159: Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 5,6:

Pakiet 19 poz.5,6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w igieł motylek pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 160: Dotyczy Pakietu Nr 53, poz. 1,2:

Pakiet 53 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 161: Dotyczy Pakietu Nr 53, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego, którego mały rozmiar i przezroczysta obudowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, objętość wypełnienia 0,085ml, kompatybilny z końcówkami luer i luer lock, możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść, przepływ grawitacyjny na poziomie 320ml/h, przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 650 ml/min, zawór nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami, możliwość podawania krwi, tłuszczu i chemioterapeutyków, odporny na ciśnienie 24 Ba, odporny na ciśnienie płynu iniekcyjnego 58psi, ciśnienie zwrotne 29psi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 162: Dotyczy Pakietu Nr 53, poz. 2:

Pakiet 53 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego, którego mały rozmiar (ok. 31-32mm) i przezroczysta obudowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, objętość wypełnienia 0,085ml, kompatybilny z końcówkami luer i luer lock, możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść, przepływ grawitacyjny na poziomie 320ml/h, przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 650 ml/min, zawór nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami, możliwość podawania krwi, tłuszczu i chemioterapeutyków, odporny na ciśnienie 24 Ba, odporny na ciśnienie płynu iniekcyjnego 58psi, ciśnienie zwrotne 29psi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 163: Dotyczy Pakietu Nr 53, poz. 7-9:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 164: Dotyczy Pakietu Nr 53, poz. 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi, gdyż zwiększy to bezpieczeństwo i aseptykę pracy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

PYTANIE NR 165: Dotyczy Pakietu Nr 53, poz. 8,9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w koreczków pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 166: Dotyczy Pakietu Nr 69, poz. 1,2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego, którego mały rozmiar i przezroczysta obudowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, objętość wypełnienia 0,085ml, kompatybilny z końcówkami luer i luer lock, możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść, przepływ grawitacyjny na poziomie 320ml/h, przepływ uzyskany w mankencie ciśnieniowym wynosi 650 ml/min, zawór nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami, możliwość podawania krwi, tłuszczu i chemioterapeutyków, odporny na ciśnienie 24 Ba, odporny na ciśnienie płynu iniekcyjnego 58psi, ciśnienie zwrotne 29psi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 167: Dotyczy Pakietu Nr 75, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 168: Dotyczy Pakietu Nr 75, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga aby w/w worek był wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną zabezpieczającą przed powrotem moczu do cewnika?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 169: Dotyczy Pakietu Nr 75, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga aby w/w worki były sterylne?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 170: Dotyczy Pakietu Nr 75, poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga aby w/w worki miały dren o długości 90cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 171: Dotyczy Pakietu Nr 1:

Mając na uwadze zapisy Ustawy o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych z dnia 17 grudnia 2004r oraz zmiany wprowadzone Ustawą z dnia 19 sierpnia 2011r o zmianie rzeczowej Ustawy oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. Nr 240, poz. 1429), która weszła w życie z dniem 11 lutego 2012r, a w której znacznie rozszerzono odpowiedzialność i zwiększono karalność osób dysponujących środkami publicznymi za naruszenie dyscypliny finansów publicznych, w szczególności kierowników jednostek, głównych księgowych oraz innych podmiotów enumeratywnych wymienionych w ustawie -

wnosimy o podział Pakietu nr 1 na pod-pakiety obejmujące jednolite, zgodne z wprowadzaną obecnie i obowiązującą od dnia 1 lipca 2020 unijną Nomenklaturą scaloną (CN) obejmującą wyroby medyczne, oferowane przez wiele podmiotów działających na rynku RP i UE w zakresie ograniczonym do poszczególnych grup asortymentu wyrobów medycznych, niekoniecznie dostępnych w całości w ofercie wielu z tych podmiotów, co znacząco może ograniczać zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, a tym samym naruszać fundamentalne zapisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity z 2010r. Dz.U. z 2013r poz. 907 z późn. zm.) - jak poniżej:

Pakiet 1A – obejmujący poz.1 (przyrządy do aspiracji leków)

Pakiet 1B – obejmujący poz. 2-11 (strzykawki różne)

Pakiet 1C – obejmujący poz. 12; 15; 22 (przedłużacze różne)

Pakiet 1D – obejmujący poz. 13-14; 16-18 (przyrządy do przetoczeń różne)

Pakiet 1F – obejmujący poz. 19-21 (kaniule dożyłne)

Wnioskowany podział umożliwi złożenie ofert wielu wykonawcom, a nie tylko firmie Bialmed Sp. z o.o. Obecny opis przedmiotu zamówienia oraz konfiguracja pakietu obejmująca wyroby będące wyłącznie w ofercie tego wykonawcy np. z poz. 18 daje przesłanki stawiania zarzutu przygotowania postępowania przetargowego w sposób mogący utrudniać zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wobec powyższego wnosimy jak na wstępie, a w wypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wyroby medyczne o parametrach nie gorszych, niż wskazane w siwz, dopuszczone do obrotu i zgodne z ustawą o Wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010r (wraz z późn. zm.)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z rozdziałem IV pkt. 10 SIWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.

PYTANIE NR 172: Dotyczy Pakietu Nr 11:

Pakiet 11

Mając na uwadze zapisy Ustawy o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych z dnia 17 grudnia 2004r oraz zmiany wprowadzone Ustawą z dnia 19 sierpnia 2011r o zmianie rzeczowej Ustawy oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. Nr 240, poz. 1429), która weszła w życie z dniem 11 lutego 2012r, a w której znacznie rozszerzono odpowiedzialność i zwiększono karalność osób dysponujących środkami publicznymi za naruszenie dyscypliny finansów publicznych, w szczególności kierowników jednostek, głównych księgowych oraz innych podmiotów enumeratywnych wymienionych w ustawie - wnosimy o podział Pakietu nr 11 na pod-pakiety obejmujące jednolite, zgodne z wprowadzaną obecnie i obowiązującą od dnia 1 lipca 2020 unijną Nomenklaturą scaloną (CN) obejmującą wyroby medyczne, oferowane przez wiele podmiotów działających na rynku RP i UE w zakresie ograniczonym do poszczególnych grup asortymentu wyrobów medycznych, niekoniecznie dostępnych w całości w ofercie wielu z tych podmiotów, co znacząco może ograniczać zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, a tym samym naruszać fundamentalne zapisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity z 2010r. Dz.U. z 2013r poz. 907 z późn. zm.) - jak poniżej:

Pakiet 1A – obejmujący poz.1-4; 12; 14 (zamknięte systemy do odsysania, akcesoria)

Pakiet 1B – obejmujący poz. 5; 8-9; 11 (obwody oddechowe i ich elementy)

Pakiet 1C – obejmujący poz. 6-7 (filtry oddechowe)

Pakiet 1D – obejmujący poz. 10 (łyżki do laryngoskopów)

Pakiet 1F – obejmujący poz. 13; 15-16 (elementy użytkowane do toalety jamy ustnej)

Wnioskowany podział umożliwi złożenie ofert wielu wykonawcom, a nie tylko firmie Medicavera Sp. z o.o. Obecny opis przedmiotu zamówienia oraz konfiguracja pakietu obejmująca wyroby będące wyłącznie w ofercie tego wykonawcy np. z poz. 2-3, 12 daje przesłanki stawiania zarzutu przygotowania postępowania przetargowego w sposób mogący utrudniać zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wobec powyższego wnosimy jak na wstępie, a w wypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wyroby medyczne o parametrach nie gorszych, niż

wskazane w siwz, dopuszczone do obrotu i zgodne z ustawą o Wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010r (wraz z późn. zm.)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z rozdziałem IV pkt. 10 SIWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.

PYTANIE NR 173: Dotyczy Pakietu Nr 75:

Mając na uwadze zapisy Ustawy o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych z dnia 17 grudnia 2004r oraz zmiany wprowadzone Ustawą z dnia 19 sierpnia 2011r o zmianie rzeczony Ustawy oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. Nr 240, poz. 1429), która weszła w życie z dniem 11 lutego 2012r, a w której znacznie rozszerzono odpowiedzialność i zwiększono karalność osób dysponujących środkami publicznymi za naruszenie dyscypliny finansów publicznych, w szczególności kierowników jednostek, głównych księgowych oraz innych podmiotów enumeratywnych wymienionych w ustawie - wnosimy o podział Pakietu nr 75 na pod-pakiety obejmujące jednolite, zgodne z wprowadzaną obecnie i obowiązującą od dnia 1 lipca 2020 unijną Nomenklaturą scaloną (CN) obejmującą wyroby medyczne, oferowane przez wiele podmiotów działających na rynku RP i UE w zakresie ograniczonym do poszczególnych grup asortymentu wyrobów medycznych, niekoniecznie dostępnych w całości w ofercie wielu z tych podmiotów, co znacząco może ograniczać zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, a tym samym naruszać fundamentalne zapisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity z 2010r. Dz.U. z 2013r poz. 907 z późn. zm.) - jak poniżej:

Pakiet 1A – obejmujący poz.1 (worki do dobowej zbiórki moczu)

Pakiet 1B – obejmujący poz. 2-3 (systemy do kontroli zbiórki stolca)

Pakiet 1C – obejmujący poz. 4 (zestawy pomiarowe ciśnienia śródbrzusznego)

Pakiet 1D – obejmujący poz. 5 (zestawy do diurezy godzinowej)

Wnioskowany podział umożliwi złożenie ofert wielu wykonawcom, a nie tylko firmie Skamex Sp. z o.o. Obecny opis przedmiotu zamówienia oraz konfiguracja pakietu obejmująca wyroby będące wyłącznie w ofercie tego wykonawcy np. z poz. 2-3, 4 daje przesłanki stawiania zarzutu przygotowania postępowania przetargowego w sposób mogący utrudniać zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wobec powyższego wnosimy jak na wstępie, a w wypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wyroby medyczne o parametrach nie gorszych, niż wskazane w siwz, dopuszczone do obrotu i zgodne z ustawą o Wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010r (wraz z późn. zm.)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z rozdziałem IV pkt. 10 SIWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.

PYTANIE NR 174: Dotyczy Pakietu Nr 64. Poz. 1:

Czy Zamawiający w pak 64 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów złożony z podwójnego katetera typu Pigtail; średnica pętli pęcherzowej 1,4 cm; odstępy pomiędzy pętlami od 12 do 30 cm; zaciskacz, popychacz, przewodnik. Rozmiar 4,8F?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 175: Dotyczy Pakietu Nr 64. Poz. 2:

Czy Zamawiający w pak 64 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów złożony z podwójnego katetera typu Pigtail; średnica pętli pęcherzowej 2 cm; odstępy pomiędzy pętlami od 22 do 30 cm; zaciskacz, popychacz, przewodnik. Rozmiar 7F?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 176: Dotyczy Pakietu Nr 64. Poz. 3:

Czy Zamawiający w pak 64 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do szynowania wewnętrznych moczowodów złożony z podwójnego katetera typu Pigtail; średnica pętli pęcherzowej 2 cm; odstępy pomiędzy pętlami od 22 do 30 cm; zaciskacz, popychacz, przewodnik. Rozmiar 9F?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 177: Dotyczy Pakietu Nr 72. Poz. 1:

Czy Zamawiający w pak 72 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do nefrostomii rozmiar 10Ch z rozszerzadłem 14Ch z elementami zestawu

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
- Przewodnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- 2-częściowe rozszerzadło, otwór centralny, dł. ok. 175 mm, z rozrywalną koszulką, widoczne w rtg
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, przedłużacz do cewnika typu pigtail z pionowym rozcięciem i łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
- Sterylne, do jednorazowego użytku
- Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 178: Dotyczy Pakietu Nr 72. Poz. 2:

Czy Zamawiający w pak 72 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do nefrostomii rozmiar 6Ch z rozszerzadłem 10Ch i 8Ch z rozszerzadłem 12Ch z elementami zestawu

- 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
- Przewodnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- 2-częściowe rozszerzadło, otwór centralny, dł. ok. 175 mm, z rozrywalną koszulką, widoczne w rtg
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, przedłużacz do cewnika typu pigtail z pionowym rozcięciem i łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
- Sterylne, do jednorazowego użytku
- Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 179: Dotyczy Pakietu Nr 68. Poz. 6:

dot. pakietu 68, Poz. 6 Wklucia motylkowe nr 8 z igłą 0,8 mm (21g) x 19 mm (3/4"), z wężykiem do dł. 30 cm i adapterem systemowym umożliwiającym podłączenie do uchwytu, sterylne – zielony: Czy Zamawiający dopuści wklucia motylkowe nr 8 z długością wężyka 30,5 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 180: Dotyczy Pakietu Nr 68. Poz. 6:

dot. pakietu 68, Poz 6:

Czy Zamawiający dopuści najmniejsze opakowanie handlowe w ilości 25 szt. asortymentu w opakowaniu z przeliczeniem na żadaną ilość?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 181: Dotyczy Pakietu Nr 68. Poz. 7:

dot. pakietu 68, Poz. 7 Igła 0,8 z wizualizacją fabrycznie połączona z uchwytem (komplet z zabezpieczeniem przeciwwzakłuciowym):

Czy w trosce o komfort pracy zakres przezierności krwi w okienku wizualizacyjnym Zamawiający ograniczy od 0,6 do 1,0 cm? Tego typu rozwiązanie jest komfortowym dla osób pobierających krew u chorych z utrudnioną lokalizacją naczynia żylnego: żyły ze zmianami miażdżycowymi u chorych odwodnionych, otyłych, pediatrii.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

PYTANIE NR 182: Dotyczy Pakietu Nr 68. Poz. 8:

dot. pakietu 68, Poz. 8:

Czy Zamawiający dopuszcza rurki do OB z podziałką 0,180 mm i uszczelką mocującą rurkę w probówce pakowane w bezpieczne opakowanie po 200 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 183: Dotyczy Pakietu Nr 68. Poz. 21 i 22:

dot. pakietu 68 Poz. 21 i poz. 22:

Czy Zamawiający dopuści próbówki do pobrań krwi włósniczkowej i EDTA w opakowaniu najmniejszym zbiorczym w ilości 200 szt. z przeliczeniem na żadaną ilość?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 184: Dotyczy Pakietu Nr 68:

dotyczy terminu ważności dla pakietu 68:

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że termin ważności w §4 ust. 1 wzoru umowy (Załącznik 4) zostanie dostosowany zgodnie z wymaganiami dla pakietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 185: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, strzykawki 50-60ml z końcówką cewnikową, z jednostronną skalą pomiarową /analogicznie do strzykawek 100ml z końcówką cewnikową z poz. 2, pozostały wymogi b/z.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 186: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 16:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, wysokiej jakości, standardowe przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, w pełni zgodne z PN-EN ISO 8536-4 „Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego - Część 4: Zestawy jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego” takich

polskich liderów w produkcji tego typu przyrządów jak: Margomed lub Polfa Lublin, powszechnie i z powodzeniem używane w wielu jednostkach służby zdrowia w Polsce. W tym miejscu zwracamy uwagę, iż opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jeden z modeli przyrządów produkowanych przez jednego z wyżej wskazanych producentów, którego cena znacząco odbiega od ceny przyrządów standardowych, a jednocześnie określone parametry techniczne, takie jak np. sposób ścięcia igły biorczej, długość komory kroplowej podana z dokładnością do 5mm !, czy długość drenu podana z dokładnością do 5cm !, sposób oznakowania, czy zabezpieczenia igły biorczej, nie wpływają znacząco na walory użytkowe wyrobu, co potwierdza brak takich samych wymagań dla analogicznych przyrządów z poz. 14, 17 czy 18, a jednocześnie naraża Zamawiającego na niezamierzone podniesienie kosztów związanych z wykonywaniem podstawowych procedur w Państwa Centrum.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z rozdziałem IV pkt. 10 SIWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.

PYTANIE NR 187: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 17:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem przepływu, powinny analogicznie do przyrządów do przetoczeń płynów z poz. 16 posiadać cyt. „logo lub nazwę producenta” oraz nazwę własną na przyrządzie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 188: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 17:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne przyrządy z precyzyjnym regulatorem przepływu z drem o długości 150, 180 lub 210cm do wyboru przez Zamawiającego, o dokładności wyższej do wskazanej w siwz, wyrażonej w ml/h, co poszerza możliwości terapeutyczne ich wykorzystania klinicznego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści równoważne przyrządy z precyzyjnym regulatorem przepływu o długości 180cm.

PYTANIE NR 189: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, wysokiej jakości, standardowe przyrządy bursztynowe do przetaczania płynów infuzyjnych, w pełni zgodne z PN-EN ISO 8536-4 „Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego - Część 4: Zestawy jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego” takich polskich liderów w produkcji tego typu przyrządów jak: Margomed lub Polfa Lublin, powszechnie i z powodzeniem używane w wielu jednostkach służby zdrowia w Polsce z równoważnym workiem do ochrony przed światłem dostarczonym osobno, w rozmiarach 12x21cm; 20x30cm lub 30x50cm do wyboru Zamawiającego .

W tym miejscu zwracamy uwagę, iż opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jeden z modeli przyrządów produkowanych przez jednego z wyżej wskazanych producentów, dostępny na dodatek tylko dla jednego z dystrybutorów wyrobów tego producenta.

Jednocześnie określone w siwz tak szczegółowo parametry techniczne, nie wpływają znacząco na walory użytkowe wyrobu, podobnie jak wymóg cyt. „pakowany fabrycznie przez producenta w jednym opakowaniu razem z workiem do osłony podawanego płynu przed światłem”. Dopuszczenie możliwości osobnego dostarczanie wskazanego worka, nie tylko poszerza możliwość ich wykorzystania w zależności od wielkości opakowania leku czy płynu światłoczułego, ale poszerza też możliwość złożenia ofert przez innych niż jeden, konkretny Wykonawca.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z rozdziałem IV pkt. 10 SIWZ Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 05.06.2020 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.


BRUKUBEN
Małgorzata Cicha