

Milicz, 14.11.2023 r.

Dotyczy: postępowania na
drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla MCM w Miliczu

Znak sprawy: MCM/WSM/ZP14/2023

Zamawiający, działając na podstawie art.135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2023 r. poz. 1605) ustawy Pzp udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Zadanie nr 1

1.

- Pakiet nr 1: Cewnik trójdrożny z końcówką Dufoura, Couvelarire'a lub Merciera:
- cewnik trójdrożny, przezroczysty z 100% silikonu,
- usztywniona końcówka Dufoura, z asymetrycznymi otworami drenażowymi po bokach,
- • śr. 16, 18, 20, 22, 24 Ch, dł. 42 cm,
- • balon o poj.:
- - 50 ml dla cewnika o śr. 18 Ch,
- - 60 ml dla 20 Ch,
- - 70 ml dla 22 Ch i
- - 80 ml dla 24 Ch.

Odpowiedź: TAK

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na cewniki Dufoura trójdrożne, amerykańskiego renomowanego producenta - tak jak obecnie stosowane - wykonane z termoplastycznego, przezroczystego tworzywa z balonem lateksowym 30ml i 75ml do dowolnego wyboru przez Zamawiającego, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

3. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania cewnika Dufour, trójdrożny, balon 30ml, wykonany z silikonu, o czasie stosowanie dłuższym niż 29 dni, dostępny w rozmiarach: 18Ch-24Ch.

Odpowiedź: NIE

ZADANIE NR 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 1 dopuści przyrząd do aspiracji z butelek z filtrem p/bakteryjnym 3 µm bez zastawki?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 2 poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawki 40U z igłą 0,4 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: NIE-ZGODNIE Z OPISEM DO WYBORU PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO

Pakiet 2 poz. 5

Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45 x 13 mm zamiast 0,45 x 12 mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK

Pakiet 2 poz. 9

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: TAK-POZOSTAŁE PARAMETRY BEZ ZMIAN

Pakiet 2 poz. 6-9

Proszę o dopuszczenie strzykawek ze skalą rozszerzoną 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2 poz. 16

Proszę o dopuszczenie:

Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.

Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.

Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.

Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).

Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.

Miejsce na kolec zapewniające jego bezpieczne umieszczenie.

• Specjalnie zaprojektowany zaciskacz rolkowy dla precyzyjnej kontroli przepływu. Zaciskacz wyposażony w dodatkowy zaczepek na dren.

- ☐ Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- ☐ Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- ☐ Posiada komorę kroplową, której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przejrzystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)
- ☐ Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- ☐ Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- ☐ Długość drenu: 180 cm
- ☐ Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2 poz. 17

Proszę o dopuszczenie drenu wyłącznie o długości 150 cm.

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2 poz. 17

Proszę o dopuszczenie drenu wyłącznie o długości 180 cm.

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2 poz. 17

Proszę o dopuszczenie przyrządu z regulatorem 0-300 ml.

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, poz. 18

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, poz. 18

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, poz. 18

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm

Odpowiedź: TAK

Pakiet 2, poz. 18

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, poz. 18

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: TAK

Pakiet

2, poz. 18

Proszę o dopuszczenie przyrządu i worka wycenianych osobno ze względu na różne stawki podatku VAT

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, poz. 18

Proszę o odstąpienie od wymogu pakowania przyrządu i worka fabrycznie przez producenta.

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, poz. 18

Proszę o dopuszczenie worka w kolorze żółtym

Odpowiedź: TAK

Pakiet 2, poz. 18

Proszę o dopuszczenie worka w rozmiarze 21 cm x 30 cm

Odpowiedź: TAK

Zadanie nr 2 poz. 18

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący

szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami

- hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską klapką

- tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH

- duża komora kroplowa (55 mm w części przezroczystej)

- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml

- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm

- zaciskacz rolkowy z miejscem na dren

- dren wykonany z PVC o długości 150 cm

- pakowany fabrycznie razem z workiem osłaniającym

- przezroczysty łącznik stożkowy luer lock

- oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami

- nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny

- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)

- sterylizowany tlenkiem etylenu

- jednorazowego użytku

- opakowanie 1 szt. blister-pack?



Odpowiedź: ZGODNIE Z SWZ

Pakiet 2 poz. 19, 20

Proszę o odstąpienie od wymogu badań na biokompatybilność poliuretanu.

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2 poz. 19

Proszę o dopuszczenie kaniul z filtrem hydrofobowym.

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	180	1.70	45
17G	White	126	1.40	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Odpowiedź: TAK

Pakiet 2 poz. 19

Proszę o odstąpienie od wymogu nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli.

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2 poz. 20

Proszę o dopuszczenie kaniuli:

- Cewnik wykonany z PTFE
- Wolna od PVC i lateksu.
- Wyposażona w niskociśnieniowy zawór, który ułatwia wprowadzenie płynu i zapobiega jego nawrotowi
- Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu,

skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę

- Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33	103 ml/min
		1,3 x 45	90 ml/ min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min

Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min
-----------	------	----------	-----------

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2 poz. 21

Proszę o odstąpienie od wymogu tego samego producenta dla koreczka i kaniul.

Odpowiedź: TAK POD WARUNKIEM KOMPATYBILNOŚCI

Pakiet 2 poz. 22-26, 37-40, 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu i utworzy odrębny pakiet, pozwoli to Państwu na uzyskanie bardziej korzystnych cenowo i jakościowo ofert przetargowych.

Odpowiedź: NIE

Zadanie nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie:

Kaniula do wielokrotnego pobierania płynu i dodatkowego wstrzyku. Smukły i krótki kolec ułatwiający przebijanie butelek. Łatwe otwieranie i zamykanie jedną ręką. Ciasny zatrzask z identyfikacją kolorystyczną. Złącze typu Luer-lock, bez latexu i PCV. Produkt nie zawiera ftalanów.

ZIELONY typ: łatwe pobieranie i uzupełniające wstrzyknięcie, niezawodna ochrona przed skażeniem mikrobiologicznym dzięki zintegrowanemu filtrowi bakteryjnemu 1,2 µm?

Odpowiedź: TAK

Zadanie nr 2 poz. 6-9

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z zielonym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź: TAK – TŁOK KONTRASTUJĄCY

Zadanie nr 2 poz. 6,8

Czy Zamawiający wymaga wyceny za opakowanie a'100 sztuk?

Odpowiedź: NIE- WYCENA ZA OPAKOWANIE 50 LUB 100 SZT Z PRZELICZENIEM ILOŚCI

Zadanie nr 2 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyceny za opakowanie a'50 sztuk?

Odpowiedź: TAK

Zadanie nr 2 poz. 43,44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł typu motylek w opakowaniach

handlowych 100 sztuk?

Odpowiedź: TAK – Z PRZELICZENIEM ILOŚCI

ZADANIE NR 2

Poz. 1

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane przyrządy do aspiracji z butelek, jako wyroby użytkowane do procedur wielokrotnych i/lub wieloetapowych w dłuższym okresie czasu - powinny posiadać na samym wyrobie logo lub nazwę producenta identyfikujące wyrób w trakcie ich długotrwałego użytkowania (już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym), przy spełnieniu wszelkich wymogów SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Poz. 2

1. Prosimy o odstąpienie od tak precyzyjnie (do dziesiątej milimetra) wskazanych w SWZ wymiarów łącznika redukcyjnego luer oraz dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki 100ml - tak jak obecnie stosowane - z łącznikiem luer zgodnym z obowiązującą w tym zakresie i precyzyjnie określającą wymagania i wymiary, normą ISO 80369-7: 2016 - polskiego lidera w produkcji tego typu strzykawek, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 3

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki 50ml z końcówką cewnikową -tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać przedłużoną skalę do 60ml oraz łącznik redukcyjny luer, analogiczny do strzykawek z poz. 2, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź: TAK

Poz. 4

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki do insuliny 1ml -tak jak obecnie stosowane - z igłą 0,33x 13mm lub 0,45x13mm (do wyboru Zamawiającego), spełniające wszelkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 5

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki do tuberkuliny 1ml - tak jak obecnie stosowane - z igłą 0,45x13mm lub 0,5x16mm (do wyboru Zamawiającego), spełniające wszelkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 6-9

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki dwuczęściowe - tak jak obecnie stosowane -z przedłużoną w stosunku do pojemności nominalnej skalą o min. 20%, co poszerza możliwości ich klinicznego wykorzystania, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - europejskiego lidera w produkcji tego typu strzykawek.

Odpowiedź: NIE

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki dwuczęściowe - tak jak obecnie stosowane - analogicznie do strzykawek z poz. 7, powinny we wszystkich pojemnościach być pakowane a 100szt., **a wskazane w rubryce „ilość” wartości, odnoszą się do takiej właśnie wielkości opakowania.**

Odpowiedź: NIE, DPUSZCZAMY INNĄ WIELKOŚĆ OPAKOWANIA Z PRZELICZENIEM ILOŚCI

Poz. 10

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki bursztynowe- tak jak obecnie stosowane - powinny skutecznie zabezpieczać przed światłem o długości fali od 290 do 450 nm, co gwarantuje zabezpieczenie szerokiego spectrum leków przed fotolizą, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 12, 15

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przedłużacze do pomp infuzyjnych - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać osłonki ochronne, zabezpieczające obustronnie zakończenia przedłużaczy przed kontaminacją przed podłączeniem w warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 14

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do podaży krwi - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać dwuczęściową komorę kroplową, z elastyczną częścią dodrenową i porównywalnej wielkości sztywną częścią dokolcową, oddzieloną specjalnym pierścieniem stabilizacyjnym, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do podaży krwi - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta lub inny wskaźnik identyfikujący jego pochodzenie w trakcie użytkowania klinicznego (już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego), przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 16

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „dwuczęściowa komora kroplowa” oznacza wymóg zaoferowania aparatów do przetoczeń płynów infuzyjnych - tak jak obecnie stosowanych - których komora powinna składać się z elastycznej części dodrenowej i z porównywalnej wielkości sztywnej części dokolcowej, oddzielonej specjalnym pierścieniem stabilizacyjnym, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do przetoczeń płynów infuzyjnych - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta lub inny wskaźnik identyfikujący jego pochodzenie w trakcie użytkowania klinicznego (już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego), przy spełnieniu wszelkich wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do przetoczeń płynów infuzyjnych - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać filtr p/bakteryjny o obok wymaganej zapisami SWZ skuteczności filtracji dla bakterii (BFE) min. 99,9999%, także o skuteczności filtracji dla wirusów (VFE) na poziomie min. 99,999%, przy spełnieniu wszelkich wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 17

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, wysokiej jakości przyrządy z precyzyjnym regulatorem przepływu - tak jak obecnie stosowane - z drenem o długości do wyboru 150 i 200-210cm, o zakresie pomiaru wyższym do wskazanego w SWZ, wyrażonym w ml/h, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: DOPUSZCZAMY

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem przepływu - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać kołowy regulator przepływu, obsługiwany jedną ręką oraz powinny być oznaczone na samym wyrobie logo lub nazwą producenta oraz nawę własną, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem przepływu - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać dwuczęściową komorę kroplową, analogiczną do aparatów do przetoczeń z poz. 16, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 18

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, wysokiej jakości, standardowe przyrządy bursztynowe do przetaczania płynów infuzyjnych workiem światłoopornym, dostarczanym osobno, w równoważnych rozmiarach do wyboru: 12x21cm; 20x30cm lub 30x50cm- tak jak w obecnie stosowanych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Wymóg worka dostarczanego razem z przyrządem nie znajduje w naszej ocenie uzasadnienia merytorycznego, gdyż nie musi on być sterylny, a wnioskowane dopuszczenie poszerzy możliwość złożenia konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: NIE

Poz. 19-20

1. Prosimy o potwierdzenie, iż wszystkie oferowane kaniule dożyłne- tak jak obecnie stosowane - jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu, powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta lub inny wskaźnik identyfikujący jego pochodzenie w trakcie użytkowania klinicznego (już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego), przy spełnieniu wszelkich wymogów SWZ.

Odpowiedź: ZGODNIE Z SWZ

Poz. 21

1. 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, przy spełnieniu wszelkich wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

2. Prosimy o potwierdzenie, iż, oferowane koreczki do venflonówze względów na wymaganą aseptykę użytkowania- tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać trzpień zamykający światło kaniuli, położony poniżej własnej krawędzi, przy spełnieniu wszelkich wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane koreczki do venflonów- tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta lub inny wskaźnik identyfikujący jego pochodzenie w trakcie użytkowania klinicznego (już po wypakowaniu z opakowania jednostkowego), przy spełnieniu wszelkich wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 22-24

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane katetery moczowodowe Nelaton- tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z poliuretanu, powinny być skalowane, powinny posiadać zamkniętą lub otwartą końcówkę (do wyboru Zamawiającego) oraz prowadnicę, przy spełnieniu wszelkich wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 25

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do odsysania pola operacyjnego - tak jak obecnie stosowane - o średnicy zewnętrznej drenu określonej przez producenta jako 8mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do odsysania pola operacyjnego - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać otwór centralny i cztery otwory boczne, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 38

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki Redono pojemności 200-250ml- tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane pojemniki Redon sterylne- tak jak obecnie stosowane - to skalowane pojemniki płaskie z mieszkem harmonijkowym, który zapewnia osiągnięcie oczekiwanego poziomu odsysania i drenażu z rany pooperacyjnej oraz z uniwersalnym zakończeniem kompatybilnym z drenami Redona od 6F do 32F, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 40

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane pojemniki Redon sterylne- tak jak obecnie stosowane - to skalowane pojemniki płaskie z mieszkem harmonijkowym, który zapewnia osiągnięcie oczekiwanego poziomu odsysania i drenażu z rany pooperacyjnej oraz z uniwersalnym zakończeniem kompatybilnym z drenami Redona od 6F do 32F, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 45

1. Prosimy o korektę błędu pisarskiego i zastąpienie zapisu dotyczącego rozmiaru cyt. „10 mm x 45 mm ... 20G”, zapisem „1,0 mm x 45mm ... 20G”, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dotętnicze - tak jak obecnie stosowane - wykonane z biokompatybilnego poliuretanu,

spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul.

Odpowiedź: NIE

Zadanie 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji leków z filtrem p/bakteryjnym 0,1µm?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści różnicę w wymiarach strzykawki o ok. +/- 5%

Poz 1 to nie strzykawka) - ?

Odpowiedź: Pakiet 2, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 2, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki 20ml w opakowaniu a'50zt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji z uniwersalnym zabezpieczeniem drenu Luer-Lock?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji bez obrotowego kołnierza Spin-Lock, z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną czerwoną klapką?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń zgodnie z poniższym opisem:

- Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 10 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
- Miękki i elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorcza oraz zaczep na dren do podwieszenia
- Uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia ?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 2, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu 5-250ml z drenem 145cm?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, pozycja 18 - Proszę o dopuszczenie równoważnego zestawu przyrząd bursztynowy z drenem o długości 150cm oraz komorą kroplową o długości 55mm w części przezroczystej wykonaną z medycznego PCV z igłą biorcza wykonaną ze wzmocnionego ABS z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym z dołączonym oddzielnie workiem do osłony podawanego płynu?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, pozycja 19-20 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu badań na biokompatybilność?

odstąpi od wymogu badań na biokompatybilność?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
0,7 x 19	żółty	23
0,9 x 25	niebieski	36
1,1 x 32	różowy	61
1,3 x 45	zielony	90
1,5 x 45	biały	142
1,7 x 45	szary	200
2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższych rozmiarach i przepływach:

ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
0,7 x 19	żółty	23
0,9 x 25	niebieski	36
1,1 x 32	różowy	61
1,3 x 45	zielony	100
1,5 x 45	biały	142
1,7 x 45	szary	200
2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: NIE

Pakiet 2, pozycja 21 - Czy Zamawiający dopuści kateter Nelaton w rozmiarze 6F?

Pytanie chyba miało dotyczyć pozycji 22 - Nie

Pakiet 2, pozycja 25 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z kontrolą siły ssania (dren CH24,dł.210cm,końcówka Yankauer)?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 2, pozycja 25 - Czy Zamawiający dopuści kaniule indywidualnie pakowane: blister papier/ folia?

To chyba do poz. 20 ?

ZADANIE NR 5

pozycja 4,7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu nie będącego wyrobem medycznym, a produktem ogólnotowarowym i w związku z tym objętym 23% stawką podatku VAT.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA , NIE WYMAGA.

ZADANIE NR 6

poz. 16

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie uchwytów ściennych ze stali nierdzewnej, do fartuchów PE typu przedniak, zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej, ze stawką vat 23%, spełniających wszystkie parametry opisane w formularzu asortymentowo-cenowym. Informujemy, że produkt ten nie jest klasyfikowany jako wyrób medyczny, w związku z tym, nie obowiązuje go 8% stawka vat, natomiast stawka vat przypisana dla tej pozycji w formularzu cenowym to 8%.

Ponadto nadmieniam także, że także fartuchy, do których wymagany jest niniejszy uchwyt nie są wyrobem medycznym, a środkiem ochrony indywidualnej personelu. Zgodnie z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPL, WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR- Medical Device Regulation), fartuchy inne niż fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: Tak

ZADANIE NR 7

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszyka o długości 90 cm.

Odpowiedź: tak

Pakiet 7 poz. 12-14:

Czy Zamawiający dopuści opaski podgipsowe pakowane a'12 sztuk w opakowaniu, cena podana będzie za 1 szt.?

Odpowiedź: Tak, jeśli spełniają opisane w SIWZ parametry i są zgodne z udzielonymi odpowiedziami

ZADANIE NR 8

Poz. 3 i 6

1. Prosimy o dopuszczenie tolerancji rozmiaru w średnicy wkłucia pediatrycznego - tak jak w obecnie stosowanych - i dopuszczenie w poz. 3 - średnicy rozmiaru 4-4,5F (analogicznie do tolerancji rozmiaru średnicy w poz. 6 - 5-5,5F), przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: JAK W SWZ

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane pediatryczne zestawy do kaniulacji dużych naczyń - tak jak obecnie stosowane - powinny być zakładane metodą Seldingera i powinny posiadać możliwość identyfikacji położenia za pomocą odprowadzeń EKG, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: JAK W SWZ

3. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „prowadnica odporna na zginanie” oznacza wymóg, aby prowadnica wykonana była z nitinolu - tak jak w obecnie stosowanych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 8

poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zestaw do kaniulacji dużych naczyń dwuświatłowy pediatryczny 4Fr/8cm lub 4Fr/13cm lub 5Fr/8cm. Udzielając odpowiedzi prosimy o określenie dopuszczonego rozmiaru. Zestawy z prowadnicami odpornymi na załamanie.

Odpowiedź: TAK

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 8 poz. 3 - Zestaw do kaniulacji dużych naczyń dwuświatłowy pediatryczny 4F/8-10cm Prowadnica odporna na zaganianie.
TAK

poz. 5

Prosimy o dopuszczenie zestawu marki ARROW dwukanałowego 7Fr/16cm. W zestawie prowadnica umieszczona w pochewce w kształcie koła, igła punkcyjna 18G/6,35cm, skrzydełka mocujące.

Odpowiedź: TAK

Pytanie do zadania 8

Czy Zamawiający oczekuje cewników z możliwością nie odłączania strzykawki w trakcie kaniulacji żył?

Odpowiedź: NIE

pakiet nr 8, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 3-kanałowego zestawu do kaniulacji dużych naczyń w rozmiarze 7,5F

Odpowiedź: TAK

pakiet nr 8, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 3-kanałowego zestawu do kaniulacji dużych naczyń w rozmiarze 7,5F

Odpowiedź: TAK

pakiet nr 8, pozycja nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2-kanałowego zestawu do kaniulacji dużych naczyń w rozmiarze 7,5F

Odpowiedź: TAK

pakiet nr 8, pozycja nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2-kanałowego zestawu do kaniulacji dużych naczyń w rozmiarze 7,5F i długości 16cm

Odpowiedź: TAK

Pytanie do zadnia 8 poz. 1,2,4,5

Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy były wyposażone w igłę punkcyjną 18Ga/6,35, prowadnice w osłonce w celu wprowadzenia cewnika 1 ręką, strzykawkę, skrzydełka mocujące?

tak

ZADANIE NR 9

Poz. 5

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły 26G o długości określonej przez producenta jako 4" lub 4 ¾" - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź: NIE

Poz. 6-8

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń podpajęczynówkowych - tak jak obecnie stosowane - o długości 115-120mm , spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń podpajęczynówkowych - tak jak obecnie stosowane - z igłą prowadzącą o długości 38-40mm , spełniające wszelkie pozostałe

Odpowiedź: TAK

Poz. 7

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ dotyczący wielkości wymaganej igły prowadzącej cyt. „ 20G” jest omyłką pisarską, gdyż dla średnicy igieł 27G w pełni kompatybilne są tylko prowadnice o średnicy „22G” i w takie prowadnice wyposażone są wszystkie oferowane na rynku igły w tym rozmiarze.

Odpowiedź: TAK

Poz. 9

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły 25G, analogicznie do igieł 27G z poz. 3, powinny - tak jak obecnie stosowane - posiadać uchwyt z otworami wizualizacyjnymi oraz z cyt. „wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony igły pryzmatem, zmieniającym barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym”, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 10

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

Odpowiedź: TAK

Poz. 12

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać eliptyczny uchwyt otworami wizualizacyjnym oraz z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony igły pryzmatem, zmieniającym barwę ze srebrnej, natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 9 igieł do znieczulenia o długości:
poz. 3 i 5 - 100 mm w miejsce wymaganych 103 mm;
w poz. 6, 7, 8 o długości: 120 mm w miejsce wymaganych 115 mm;
w pozycji 7 z igłą prowadzącą o średnicy 22G x 38 mm w miejsce wymaganej 20G x 38 mm oraz

w poz. 10 półautomatycznej igły do biopsji o długości 150 mm w miejsce wymaganych 160 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

ZADANIE NR 10

Czy w **Zadaniu 10** Zamawiający oczekuje, aby igła Tuohy posiadała opcjonalnie zdejmowane „skrzydełka”, co ułatwia manipulację igłą przy wprowadzaniu.

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający w **Zadaniu 10** w pozycjach 1 i 2 dopuści zestawy z igłą Tuohy o standardowej długości tj: 16G/**8 cm** i odpowiednio 18G/**8 cm** (igła posiadająca opcjonalnie zdejmowane „skrzydełka”); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

ZADANIE NR 11

- Pakiet nr 11 poz. 1 i poz. 2: Cewnik Couvelaire’a 24 CH.

Odpowiedź: TAK

Pakiet 11 poz. 5,6

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 5,6, z Pakietu 11 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Wydzielenie wyżej wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo – cenowa w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie

przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pozycji 5,6 w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert.

Odpowiedź W pakiecie 11 są dwie pozycje

Zadanie nr 16

poz. 3

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w opisie SWZ nie doszło oczywistej omyłki pisarskiej. Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga Linii do pomiaru kapnografii o dł. 2m wykonanej z materiału nie zawierającego PVC? PVC wchodzi w reakcję z gazami anestetycznymi, co może mieć negatywny wpływ na jakość pomiaru a także powodować incydenty medyczne). Czy zamawiający wymaga opisanego przetwornika? Pragniemy zwrócić uwagę, że zamawiający wymaga również przetworników w poz. 1.

Opisany produkt linia do pomiaru kapnografii z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia nie istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji

ZADANIE NR 17

Poz. 1

W związku z wycofaniem z produkcji dotychczas dostarczanych i stosowanych w Państwa Centrum - zestawów do płukania otrzewnej, których parametry opisano w SWZ - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy składające się min. z bezpiecznego trokara punkcyjnego z zaworem wentylowym i kulkowym w rozmiarze CH8-10, poliuretanowego cewnika dł. 12,5cm, skalowanego co 1cm, z otworami bocznymi, osadzonego fabrycznie na trokarze punkcyjnym, zaworu trójdrożnego, strzykawki luer-lock oraz worka o poj. min. 2000ml - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu zestawów.

Odpowiedź: **NIE**

ZADANIE NR 18

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Zadaniu 18 dopuści:

Czyściwo będące wyrobem medycznym w odcinkach nawiniętych w rolkę, odcinki połączone perforacją umożliwiającą dzielenie odcinków (możliwość odrywania czyściwa z rolki co drugą trzecią itd. perforację i dostosowania tym sposobem wielkości ręcznika do potrzeb), przeznaczone do mycia ciała pacjenta, kolor biały, włóknina; rodzaj włókna inne niż Nonwoven, ilość warstw 1; gramatura 70g/m²; wymiary: 30x34cm.

Opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: **Tak - przeliczyć z zaokrągleniem w górę lub**

Czyściwo będące wyrobem medycznym w odcinkach nawiniętych w rolkę, odcinki połączone perforacją umożliwiającą dzielenie odcinków (możliwość odrywania czyściwa

z rolki co drugą trzecią itd. perforację i dostosowania tym sposobem wielkości ręcznika do potrzeb), przeznaczone do mycia ciała pacjenta, kolor biały, włóknina; rodzaj włókna inne niż Nonwoven, ilość warstw 1; gramatura 70g/m²; wymiary: 18x25cm. Opakowanie 300 szt.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Nie

ZADANIE NR 21

Poz. 3

W związku z zaprzestaniem przez producenta wytwarzania wody do tlenoterapii, której parametry zostały opisane w SWZ - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki o pojemności 450ml z wodą do tlenoterapii, zgodną z obowiązującą normą USP 43, umożliwiające prowadzenie terapii przez min. 35 dni (poświadczone zapisem na indywidualnym pojemniku o stabilności wody i oświadczeniem Producenta), sterylizowane radiacyjnie. W zestawie z pojemnikiem złączka do podłączenia reduktora tlenowego (pakowana indywidualnie) czysta mikrobiologicznie. Pojemniki przeznaczone dla jednego pacjenta, z dołączonymi do oferty badaniami mikrobiologicznymi potwierdzającymi, że pojemniki do tlenoterapii, można stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia.

Odpowiedź: TAK

Prosimy o doprecyzowanie, czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki – tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. w trakcie przerw w terapii lub przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne i długoterminowe wykonywanie procedur w warunkach klinicznych.

Odpowiedź: TAK

Czy zamawiający dopuści w zadaniu 21 - pojemnik z wodą o pojemności 650ml. ?

Odpowiedź: Tak, przy zachowaniu pozostałych wymogów SWZ.

ZADANIE NR 25

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry bakteryjno-wirusowe elektrostatyczne z portem do kapnografii - tak jak obecnie stosowane - to kompaktowe, sterylne filtry, pakowane w opakowania folia-papier, mające uniwersalne zastosowanie zarówno u dzieci jak i dorosłych np. do krótkotrwałych procedur anestezjologicznych /m.in. znieczuleń/, charakteryzujące się: wagą do 19g oraz przestrzenią martwą do 36ml, zakresem objętości

oddechowej 150-1200ml, skutecznością filtracji dla bakterii i wirusów na poziomie min. 99,999% oraz skutecznością filtracji względem NaCl na poziomie min. 97,10%, wydajnością nawilżania do 9mg H₂O/l przy Vt 500ml oraz utratą wilgoci do 18mg H₂O/l przy Vt 500ml, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry z wymiennikiem ciepła i wilgoci typu Hydro-trach do rurek tracheostomijnych ze złączem tlenowym - tak jak obecnie stosowane - powinny charakteryzować się wagą własną do 8g oraz przestrzenią martwą do 19ml, zwrocie wilgoci na poziomie min. 26mg H₂O/l, przy utracie wilgoci max. 13.2mg H₂O/l, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane sondy Sengstakenadla dorosłych, powinny - tak jak obecnie stosowane - posiadać długość min. 105cm oraz czytniki położenia RTG na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów (żołądkowego i przełykowego) oraz zróżnicowane kolorystycznie baloniki kontrolne do ich pompowania.

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na sondy Sengstakena, wykonane z różnych materiałów jak np. 100% silikon (w całości), termoplastyczne pcv z balonem lateksowym, poliuretan z balonem lateksowym, inne, co poszerzy możliwość pozyskania zamówienia od wielu Wykonawców.

Odpowiedź: TAK

Poz. 5-6

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na szklane zestawy dwubutłowe o pojemności 2000ml, jednorazowego użytku, do drenażu klatki piersiowej - tak jak obecnie stosowane -charakteryzujące się dużą, różnie stopniowaną skalą do łatwiejszej i właściwej oceny zdrenowanych płynów, uniwersalnymi nakrętkami i przewodem wykonanym z medycznego PCV, w komplecie z łącznikiem do cewnika oraz dużą podstawą.

Odpowiedź: TAK

Poz. 11

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry oddechowe, mechaniczne bakteryjno-wirusowe z nawilżaniem i zmniejszoną objętością zalegania - tak jak obecnie stosowane - 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, skutecznością filtracji dla bakterii i wirusów na poziomie min. 99,999% oraz skutecznością filtracji względem NaCl na poziomie min. 99,51%, wydajnością nawilżania do 16mg H₂O/l przy Vt 500ml oraz utracie wilgoci do 17mg H₂O/l przy Vt 500ml, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd równoważny o parametrach:

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

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 25 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z uniwersalnym zakończeniem, kompatybilnym z urządzeniami?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 25 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści dren 210 cm?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 26

Czy Zamawiający w **Zadaniu 26** mógłby doprecyzować, czy zestaw będzie oparty na użyciu dedykowanego do metody Griggsa peana wielorazowego użytku (który nie jest elementem opisanego zestawu).

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający w **Zadaniu 26** dopuści zestaw z rurką tracheostomijną 101/860 Bluselect Suctionaid (producent zestawu, który dotychczas jest stosowany przez Zamawiającego - dokonał modyfikacji zestawu i obecnie jest dostarczany z rurką tracheostomijną z nowej serii, która posiada kodowanie rozmiaru kolorem - na kołnierzu rurki oraz na opakowaniu i dodatkowo nie zawiera w składzie DEHP); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 28

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy zaoferowane klipsy polimerowe w pozycjach 1 i 2 dla stabilności poprzecznej i podłużnej na naczyniu mają posiadać zintegrowane ząbki walcowate oraz dodatkowo naprzemienny układ zębów zakończonych ostrzem uniesionym w kierunku przeciwnego ramienia pod kątem ok. 45 stopni.

Odpowiedź: Tak

2. Czy zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie klipsów pakowanych tylko po 6 sztuk w magazynku.
3. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie worka o pojemności 150 ml wykonanego materiału o wysokiej wytrzymałości pozwalającego na stosowanie pojedynczej ścianki.
4. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie worka o pojemności 175 ml wykonanego materiału o wysokiej wytrzymałości pozwalającego na stosowanie pojedynczej ścianki.

Odpowiedź: nie

5. czy Zamawiający w zadaniu 28 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe polimerowe, niewchłaniające, pakowane w zasobniki z taśmą samoprzylepną-Rozmiar L, pakowane po 6 klipsów w magazynku x 14 magazynków wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości? Oferent wycenia magazynek bez względu na ilość znajdujących się w nim klipsów.

Odpowiedź: NIE

6. Czy Zamawiający w zadaniu 28 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe polimerowe, niewchłaniające, pakowane w zasobniki z taśmą samoprzylepną-Rozmiar XL, pakowane po 6 klipsów w magazynku x 14 magazynków wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości? Oferent wycenia magazynek bez względu na ilość znajdujących się w nim klipsów.

Odpowiedź: NIE

7. Czy Zamawiający w zadaniu 28 w pozycji 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Ewakuator laparoskopowy poj.200ml , uwalniany z przewodnicy?

Odpowiedź: NIE

8. Czy Zamawiający w zadaniu 28 w pozycji 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Ewakuator laparoskopowy poj.200ml , uwalniany z przewodnicy?

Odpowiedź: NIE

9. Czy Zamawiający w zadaniu 28 w pozycji 6 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Ewakuator laparoskopowy poj.200ml ,worek wzmocniony z podwójnymi ściankami, uwalniany z przewodnicy, wykonany z bardzo wytrzymałego i odpornego materiału?

Odpowiedź: NIE

10. poz. 1

Klipsy naczyniowe polimerowe , niewchłaniające, pakowane w zasobniki z taśmą samoprzylepną - Rozmiar L, wyłącznie w opakowaniach 14 x 6 szt.?

Odpowiedź: NIE

- 11.

poz. 2

Klipsy naczyniowe polimerowe , niewchłaniające, pakowane w zasobniki z taśmą samoprzylepną - Rozmiar XL, wyłącznie w opakowaniach 14 x 6 szt.?

Odpowiedź: NIE

12. 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 ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Należy przez ten fakt rozumieć, iż ustawodawca uznał, iż wyroby medyczne klasy III musi cechować wyższy poziom bezpieczeństwa niż wyrobów medycznych klasy IIB, ponieważ zastosowanie ich na najważniejszych naczyniach w organizmie ludzkim niesie ze sobą większe ryzyko związane z ich użyciem. Dlatego też, implant medyczny zastosowany przy zamknięciu tego typu naczyń musi spełniać jak najwyższe normy i być bardzo dokładnie przebadany pod kątem zapewnienia jak najdalej idącego bezpieczeństwa jego zastosowania na tak ważnych naczyniach. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 28 poz 1,2 oraz 3 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: ZGODNIE Z SWZ

4. 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. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w zadaniu 28 w pozycji 1,2 oraz 3 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynek), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: ZGODNIE Z SWZ

ZADANIE NR 31

Pakiet 31, poz. 1

Proszę o dopuszczenie maski wykonanej z PVC ze śladowymi ilościami ftalanów.

Odpowiedź: TAK

Pakiet 31, poz. 5

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

Odpowiedź: NIE

ZADANIE NR 33

1. Czy zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji nr 12 pojemniki na wycinki do badań histopatologicznych, zakręcane lub wciskane, **poj. 2300 ml ?**

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUŚCI POJEMNIKI ZAKRĘCANE

2. Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 120ml pakowane w folię? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

Odpowiedź: NIE

3. Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 120ml? reszta parametrów pozostaje bez zmian.

Odpowiedź: TAK

4. Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 25ml? Reszta parametrów pozostaje bez zmian.

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 36

Pakiet 36, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

Odpowiedź: TAK

Pakiet 36, poz. 2

Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankencie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

Odpowiedź: TAK

Pakiet 36, poz. 3

Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

- Dostępny w wersjach z jednym dwoma i trzema drenami.
- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,35 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy \emptyset wew. 1,1 mm, zew. 2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 143 ml/min
- Występuje w wersji przezroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków

Odpowiedź: TAK

Pakiet 36, poz. 4

Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,35 ml

- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy \emptyset wew. 1,1 mm, zew. 2,35 mm
- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 143 ml/min
- Występuje w wersji przezroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków
- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml

Odpowiedź: TAK

Pakiet 36, poz. 5

Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,42 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy \emptyset wew. 1,1 mm, zew. 2,35 mm

- Długość całego zestawu około 9,5 cm
- Szybkość przepływu 145 ml/min
- Występuje w wersji przezroczystej: bezbarwnej i bursztynowej (do leków światłoczułych)
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości wstawka silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowanie obudowy wykonanej z kopoliestru z wstawką silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach)
- Możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków
- Objętość płynu potrzebna do przepłukania zaworów i drenu: 2 ml

Odpowiedź: TAK

Pakiet 36, poz. 6

Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankencie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min

- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

Odpowiedź: TAK

Pakiet 36, poz. 7

Proszę o dopuszczenie kranika o objętości wypełnienia 0,32 ml.

Odpowiedź: TAK

Pakiet 36, poz. 7

Proszę o dopuszczenie koreczka z trzpieniem niewystającym powyżej krawędzi koreczka.

Odpowiedź: NIE

Pytanie o pakiet nr 36, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zaworu bezigłowego:

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 170ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 36, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zaworu bezigłowego:

Zamknięty system bezigłowy, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Podzielna membrana, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami.

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 36, pozycja nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego:

Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony systemem bezigłowym. Wyposażony w zacisk umożliwiający zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,21ml. System bezigłowy posiada wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może

być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 36, pozycja nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego:

Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony dwoma systemami bezigłowymi, wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,34ml, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 36, pozycja nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego:

Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony trzema systemami bezigłowymi, wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,34ml, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 36, pozycja nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zaworu bezigłowego:

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przeźroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części

metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 170ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 36, pozycja nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika o mniejszej objętości wypełnienia wynoszącej 0,24ml

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 36, pozycja nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korka dezynfekcyjnego w kolorze zielonym, o czasie dezynfekcji w ciągu 1min, bez aplikatora, pakowany po 270szt.

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 37

Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii o opisie:

- Jednocześnie
- Szybkie i wygodne założenie
- Możliwość kilkukrotnej zmiany pozycji
- Wygodne zapięcie na rzepy
- Możliwość dostosowania rozmiaru
- Jednorazowego użytku
- Pakowane indywidualnie

Wykonane z weluru, pianki poliuretanowej i bawełny, Mocowanie główne z tyłu głowy + dodatkowe mocowanie stabilizujące z boku głowy (przechodzące przez czubek)

Obwód głowy [cm]: S – max do 31 (20-31);M – max do 35 (25-35);L – max do 40 (30-40);

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii o opisie:

- Dwuczęściowe
- Szybkie i wygodne założenie
- Możliwość kilkukrotnej zmiany pozycji
- Wygodne zapięcie na rzepy
- Możliwość dostosowania rozmiaru
- Jednorazowego użytku
- Pakowane indywidualnie

Wykonane z weluru, pianki poliuretanowej i bawełny

- obwód głowy 24-26 cm

- obwód głowy 26-30 cm

- obwód głowy 30-37 cm

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 1 dot. zadania nr 37

Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach;

Micro – poniżej 26 cm, Small – 26- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm

do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 2 dot.zadania nr 37

Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków,

Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały wklęsnięcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 3 dot. zadania nr 37

Czy Zamawiający dopuści aby okularki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości około 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

Odpowiedź: tak

Pytanie nr 4 dot. zadania nr 37

Czy Zamawiający wymaga aby ochronnik oczu przed promieniowaniem UV był wykonany z jednego kawałka materiału oraz aby nie był osobnym elementem mocowanym rzepem do opaski?

Odpowiedź: tak

Pytanie nr 5 dot. zadania nr 37

Czy Zamawiający dopuści aby okulary posiadały identyfikator rozmiaru jedynie na dedykowanym do nich opakowaniu?

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 37

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:
 - Okulary jednoczęściowe
 - Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
 - Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
 - Bez dodatku lateksu i kleju.
 - Hypoalergiczne.
 - Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
 - Sposób założenia i zdjęcia okularów odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
 - Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
 - Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
 - Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularów podczas przerwy w fototerapii;
 - Bezbolesne zdejmowanie.
 - Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (≤ 900 g, < 1000 g i > 1000 g) i wielkości główki noworodka

Odpowiedź: tak.



2. Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularów nie wymagały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

Odpowiedź: tak

ZADANIE NR 38

Pakiet 38, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną o powierzchni aktywnej 118cm², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 38, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniach a'90szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości sztuk?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 38, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści miskę o tradycyjnym kształcie o pojemności 4l?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści miskę o tradycyjnym kształcie o pojemności 4l w pozycji 10

Pakiet 38, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści miskę o nerkowatą o pojemności 900ml?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuści miskę o nerkowatą o pojemności 900ml w pozycji 11

Pakiet 38, pozycja 23-24 - Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek do leków w opakowaniach a'144 szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wycenę osłonek medycznych USG w opakowaniach a 144 szt z przeliczeniem.

Pakiet 38, 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: TAK

Pakiet 38, pozycja 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: TAK

Pakiet nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o opisie:
Elektroda neutralna, uniwersalna dla dzieci i dorosłych powyżej 5 kg, jednorazowa, dzielona symetrycznie na dwie równe połówki, powierzchnia ogólna 168 cm², powierzchnia czynna 105 cm², grubość hydrożelu 0,69 mm, wymiary 163,5 x 117 mm, podłoże wykonane z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, pakowana pojedynczo

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 38 poz. 23-24

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek wraz z przeliczeniem zamawianej ilości za opak a144?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 40

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 40 koreczków w kolorze niebieskim.

Odpowiedź: Tak

Zadanie nr 43

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zestawu do szynowania moczowodów w rozmiarze 4,7F.

Odpowiedź: TAK

2. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie zestawu do szynowania moczowodów w rozmiarze 8 F.

Odpowiedź: TAK

Pakiet 43:

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4,8F, odstępy pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: TAK

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 4,8F. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: TAK

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 7F, odstępów pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: TAK

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w rozmiarze 8F oraz długości stentu 26, 28, 30 cm. Reszta zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: TAK

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do szynowania o odstępach pomiędzy pętlami od 22 do 28 cm

Odpowiedź: TAK

- Pakiet nr 43 poz. 2: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 7Fr, odstępów pomiędzy pętlami od 22 do 30 cm.

Odpowiedź: TAK

- Pakiet nr 43 poz. 3: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 9Fr, odstępów pomiędzy pętlami od 22 do 30 cm.

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 44

5. Pytanie do zadania 44

Prosimy o dopuszczenie cewników do hemodializy ARROW wg opisu:

Poz. 1

Cewnik do hemodializy rozmiar 12Fr/12,12Ga/20cm Zestawy do cewnikowania o szerokim świetle 12Fr/12,12Ga/20cm wykonane z poliuretanu, prowadnica stalowa 0,035" /68cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika

rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35, strzykawka 5ml, skrzydełka mocujące. Cewnik skalowany od 15 cm co 1cm, Cewnik zakończony miękką końcówką

Odpowiedź: TAK

Poz. 2

Cewnik do hemodializy rozmiar 12Fr/12,12Ga/16cm Zestawy do cewnikowania o szerokim świetle 12Fr/12,12Ga/20cm wykonane z poliuretanu, przewodnica stalowa 0,035" /60cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękką końcówką umieszczoną w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35, strzykawka 5ml, skrzydełka mocujące. Cewnik zakończony miękką końcówką

Odpowiedź: TAK

1. Czy Zamawiający w pozycji 1,2 zadanie 44 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliurteanu o średnicy 11 Fr i długościach:

Dla pozycji 1 - długość 20 cm ramiona proste

Dla pozycji 2 - długości 15 cm, 17 cm ramiona zagięte?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący sztaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11 Fr lub 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: NIE

Pytania do pakietu 44

Czy Zamawiający dopuści cewnik krótkoterminowy, oznaczniki co centymetr, od 5cm zamiast- oznaczniki co centymetr, od 9cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

ZADANIE NR 46

Dotyczy pakietu 46 poz. 9 i 10

2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz. 9 próbówki do OB. o objętości 1,5 ml – metoda logarytmiczna, a w poz. 10 statywu skalowanego na 10 miejsc do odczytu met. logarytmiczną do próbek z poz. 10 oraz o podanie przez Zamawiającego ilości potrzebnych statywów.

Większość czołowych producentów systemów próżniowych zaprzestała produkcji próbek do metody liniowej wraz z rurkami w związku z tym nie są w stanie zaoferować tego typu asortymentu.

Odpowiedź: TAK – 2 STATYWY

Dotyczy pakietu 46 poz. 7

3. Czy Zamawiający wymaga też zaoferowania igieł połączonych fabrycznie z uchwytem oraz z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym o rozmiarach 0,7 ?

Odpowiedź: TAK (rozmiar do wyboru przez zamawiającego)

Dotyczy pakietu 46

4. Czy Zamawiający ze względów bezpieczeństwa wymaga, aby jednostkowe opakowanie wszystkich igieł zawierało m.in. znak CE, LOT oraz datę ważności ?

Odpowiedź: TAK

4) Dotyczy zadania 46:

Czy ze względu na fakt wycofywania produktów do oznaczania OB przez czołowych producentów Zamawiający wyłączy z pakietu 46 poz. 9 oraz poz. 10 z formularza cenowego lub odstąpi od wymogu jednego producenta?

Odpowiedź: NIE

Dotyczy zadania 46:

1. Czy Zamawiający dopuści inne wielkości opakowań w pakiecie 46 niż wyspecyfikowane w formularzu cenowym. Pytamy o opakowania transportowe: Poz.8 adaptery luer opakowanie 1000szt (10*100szt.)

Odpowiedź: tak

Poz.21 uchwyty 1000szt (4*250szt.)

Odpowiedź: tak

Poz.22 i 23 mikroprobówki 200szt. (4*50szt.)

Odpowiedź: nie

Poz.25 100szt?

Odpowiedź: tak

2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 46 strzykawkę do gazometrii 3ml. z zalecaną objętością pobrania 1,6ml?

Odpowiedź: tak

ZADANIE NR 47

Pakiet 47, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

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

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

Odpowiedź: TAK

Pakiet 47, poz. 2

Proszę o dopuszczenie zaworu o parametrach:

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

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

Odpowiedź: TAK

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 47 poz 1 i 2 zaworu bezigłowego o wytrzymałości na ciśnienie maksymalnie 325 PSI (22 bary)?

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 47, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zaworu bezigłowego:

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 170ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz lateksu.

Odpowiedź: TAK

Pytanie o pakiet nr 47, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zaworu bezigłowego:

Zamknięty system bezigłowy dedykowany do linii tętniczych- zabarwiony na czerwono, o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia

wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 170ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź: TAK

Pakiet 47:

Poz.1:

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, 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: Tak

Poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, 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: Tak

ZADABUE NR 48

1. Dotyczy: Pakiet nr 48

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania równoważnego nowoczesnego systemu do odsysania SERRES o następujących parametrach:

Pozycja 1 – Pojemnik jednorazowy (wkład) 1000 ml, szczelnie zamykany, wykonany z miękkiego, przezroczystego materiału (poliolefiny), sztywna pokrywa wkładu (kształt owalny o wymiarach 12,5 x 9 cm), hydrofobowy zawór/filtr filtrująco-odcinający, zabezpieczający instalację próżniową przed zalaniem, wkład zabezpieczony przed przypadkowym wylaniem płynu podczas jego wymiany; w pokrywie tylko jedno przyłącze do podłączenia pacjenta (króciec kątowy, obrotowy, schodkowy) oraz port do pobierania próbek.

Odpowiedź: TAK

Pozycja 2 - Pojemnik jednorazowy (wkład) 2000 ml, szczelnie zamykany, wykonany z miękkiego, przezroczystego materiału (poliolefiny), sztywna pokrywa wkładu (kształt okrągły o średnicy 13 cm), hydrofobowy zawór/filtr filtrująco-odcinający, zabezpieczający instalację próżniową przed zalaniem, wkład zabezpieczony przed przypadkowym wylaniem płynu podczas jego wymiany; w pokrywie tylko jedno przyłącze do podłączenia pacjenta (króciec kątowy, obrotowy, schodkowy) oraz port do pobierania próbek.

Odpowiedź: TAK

Uzasadnienie: System SERRES, który chcemy zaoferować jest aktualnie stosowany w Państwa Szpitalu.

2. Dotyczy: Pakiet nr 48

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wkłady workowe do odsysania były dostarczane w formie całkowicie sprasowanej (zajmującej mało miejsca) i pakowane w dyspenserach umożliwiających higieniczne wyjmowanie wkładów?

Odpowiedź: DOPUSZCZAMY, NIE WYMAGAMY

ZADANIE NR 49

- Pakiet nr 49 poz. 1 i 2: Zestaw do nakłucia i wymiany nefrostomii:
- Cewnik wykonany z poliuretanu,
- Śr.6,7, 8, 9,10, 12, Ch, dł. 22-30 cm,
- Metalowy obturator,
- Skrzydełka do przyszywania cewnika,

- Kranik jednokierunkowy,
- Echogeniczna Igła Chiba 18G/20cm,
- Igła punkcyjna 18G, dł. 20 cm,
- 3-5 rozszerzań (zależnie od rozmiaru cewnika),
- Prowadnica pokryta teflonem, śr. 0.038”,
- Łącznik z lejkiem,
- Akcesoryjny łącznik Luer-lock,
- Worek na mocz,
- Kołnierz mocujący oraz opaska zaciskowa,
- Skalpel.
- Drenaż do 4 miesięcy

Odpowiedź: TAK

Pakiet 49:

Pozycja 1

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii z prowadnicą Seldingera, sztywna z elastyczną końcówką na długości 5 cm typu „J” o średnicy 0,038”, długość 800mm, powleczona PTFE

Odpowiedź: TAK

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii o rozmiarze cewnika 6Ch, 8Ch, 10Ch z rozszerzańkami dopasowanymi do rozmiaru cewnika. Z prowadnicą Seldingera, sztywna z elastyczną końcówką na długości 5 cm typu „J” o średnicy 0,038”, długość 800mm, powleczona PTFE.

Odpowiedź: TAK

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania zestawu do nefrostomii o rozmiarze cewnika od 6Ch do 9Ch z rozszerzańkami dopasowanymi do rozmiaru cewnika, prowadnica długości 800mm.

Odpowiedź: NIE

ZADANIE NR 50

Pytanie do zadania 50

Prosimy o dopuszczenie cewnika do kaniulacji tętnic ARROW, zakładany tradycyjną

metodą Seldingera. W skład zestawu wchodzi: cewnik wykonany z poliamidu blokowego: 18Ga/16cm lub 18Ga/23cm – do wyboru przez zamawiającego, z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi skrzydełkami mocującymi i przedłużaczem z przesuwającym zaciskiem, igła punkcyjna z końcówką kodowaną kolorem w rozmiarze 18G/7cm, przewodnik 0,025” o obu prostych końcówkach posiadający oznakowanie wskazujące, kiedy końcówki. Udzielając odp. prosimy o wskazanie rozmiaru.

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 52 Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 52 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej (stężenie glukozy na poziomie 10mg/dl nie występuje natomiast u nikogo, wobec czego precyzyjny pomiar tak niskiego stężenia jest pozbawiony sensu), Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 52 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)?

Odpowiedź: NIE

2. Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 52 pasków testowych przeznaczonych do pomiaru glikemii we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków.

Odpowiedź: NIE

3. Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 52 pasków testowych, których mechanizm zasysania gwarantuje natychmiastowe przyjęcie próbki przez pasek, wobec czego nie ma konieczności i możliwości dopełniania brakującej próbki krwi na pasek.

Odpowiedź: NIE

4. Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 52 pasków testowych pakowanych w fiolkach x 50 szt. o stabilności wynoszącej 6 miesięcy od pierwszego otwarcia fiolki. Zamawiający w ramach mowy przetargowej zamierza zużywać paski testowe w średnim tempie 67 opakowań na miesiąc, wątpliwe jest zatem, aby paski z któregośkolwiek otwartego uprzednio opakowania pozostawały niewykorzystane w okresie dłuższym niż 6 miesięcy. Z uwagi na powyższe wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: NIE

Dot. Zadanie 52, poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'200 szt. nakłuwaczy z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. po 30 opakowań?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 53

Zadanie 53, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zabezpieczenia dodatkową folią otworu dozującego?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 53, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych w tym: izopropanol 70% poziom 2, etanol 10% poziom 6, izopropanol 90% poziom 1?

Odpowiedź: NIE

Zadanie 53, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z EN 455 1-3 potwierdzone raportem producenta?

Odpowiedź: NIE

Zadanie 53, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zapisu znajdującego się pod tabelą- wymogu nieodpłatnego użyczenia lub darowizny dozowników do rękawic w podanych ilościach, skoro w poz. 2 Zamawiający oczekuje od wykonawców zaoferowania uchwytu naściennego na rękawice. Czy to oznacza, że Zamawiający oczekuje dostarczenia dodatkowej ilości uchwytów ponad 110 szt. z poz. 2 zadania nr 53?

Odpowiedź: NIE- ZAMAWIAJACY WYMAGA DOSTARCZENIA W RAZIE POTRZEBY 110 DOZOWNIKÓW (UCHWYTÓW)

Dot. Zadania nr 53

Pytanie 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic jedynie

teksturowanych na końcach placów. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony: dwie substancje – poziom min. 5, jedna substancja – poziom min. 2. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 12 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholu używanych w środkach do dezynfekcji (Etanol 70% - poziom 1, izopropanol 70% - poziom 1). Systemy zarządzania jakością dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO13485, ISO 9001 - potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rękawice zgodne z normą EN 455 1-3 potwierdzone raportem z badań producenta (w miejsce certyfikatu jednostki notyfikowanej).

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2

Prosimy o odstępnie od wymogu, aby otwór dozujący opakowania był zabezpieczony folią i dopuszczenie innego rozwiązania wpływającego na ograniczenie zjawiska kontaminacji: w postaci opakowania wyposażonego w 3 pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania.

Odpowiedź: Tak

Pakiet 53

Pyt. 1 Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergię skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jakie są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź: Tak,

Pakiet 53, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytów na rękawice nie będących wyrobem medycznym, a produktem ogólnotowarowym i w związku z tym objętych 23% stawką podatku VAT.

Odpowiedź: Tak,

ZADANIE NR 55

Pakiet nr 55

Poz. Nr 1, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic chirurgicznych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, nie powodujących podrażnień i uczuleń, bezpiecznych dla osób z alergią typu I i IV oraz z problemami skórnymi, wykonanych z poliizoprenu produkowanego bez użycia akceleratorów chemicznych zgodnie z normą EN 455?

Odpowiedź: Tak,

Poz. Nr 1, pyt. 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych poliizoprenowebezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, Modulus 50% max. 0,5N/mm², raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 40 – 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Tak

ZADANIE NR 56

Poz. 37-43

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedel - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję oraz kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z ISO, ułatwiające identyfikację ich rozmiaru w warunkach klinicznych, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 44-45

1. Prosimy o korektę omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert na prowadnice do rurek intubacyjnych dla dzieci, a nie jak mylnie opisano w SWZ cyt. „dla dorosłych”, o czym świadczą wymagane średnice prowadnic.

Odpowiedź: TAK

Poz. 44

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne prowadnice dla dzieci, przeznaczone do użycia z najmniejszymi rurkami o średnicy wewnętrznej od 2.5mm o długości 280mm, sterylne, pakowane pojedynczo, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 45

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne prowadnice dla dzieci, przeznaczone do użycia z najmniejszymi rurkami o średnicy wewnętrznej od 3.5mm o długości 335mm, sterylne, pakowane pojedynczo, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 51

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ „72H; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki” oznacza wymóg zaoferowania zestawów z przesuwaną liniowo, jednoelementową zastawką oddzielającą automatycznie (samoistnie) cewnik od pacjenta po uaktywnieniu podciśnienia, zapewniającą 100% szczelność zestawu oraz potwierdzające tym samym wypełnienie wymogu SWZ dotyczący wielogodzinnego (72H) użytkowania - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania do rurek intubacyjnych, jako wyroby do wielogodzinnego użytkowania (72H), ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz ewentualne niepożądane, karcynogenne działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 52

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, wysokiej jakości łączniki typu martwa przestrzeń o zmiennym kształcie, zespolone z łącznikiem kątowym podwójnie obrotowym z podwójnym portem, możliwość rozciągania i kształtowania przezroczysta rura z pamięcią kształtu, łączy układ oddechowy z rurką intubacyjną lub tracheostomijną, równoważne złącza 15M - 22M/15F, długość w równoważnym zakresie od 7cm do 16cm, jałowe,

jednorazowego użytku, opakowanie folia-papier - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu łączników.

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 1-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 1-16

Czy Zamawiający dopuści znaczniki głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 1-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 1-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę bez znaku skracania rurki?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 1-16

Czy Zamawiający dopuści rurkę z opakowaniem zgrzanym całościowo, zapewniającym utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 56 poz. 17-21

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 17-21

Czy Zamawiający dopuści rurkę z opakowaniem zgrzanym całościowo, zapewniającym utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź: TAK

pakiet nr 56 poz. 17-21

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści rurkę bez znaku skracania rurki?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści rurkę z opakowaniem zgrzanym całościowo, zapewniającym utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 56 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 22-24

Czy Zamawiający dopuści potrójny znacznik głębokości w postaci półpięścieni?

NIE

Pakiet nr 56 poz. 25-33

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 25-33

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 25-33

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta umieszczoną na opakowaniu zamiast na skrzydełkach szyldu?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 34-36

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 34-36

Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 34-36

Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta umieszczoną na opakowaniu zamiast na skrzydełkach szyldu?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 37-43

Czy Zamawiający wymaga, aby rurka ustno-gardłowa GUEDEL była wykonana z PCV?

Odpowiedź: DOPUSZCZA , NIE WYMAGA

Pakiet nr 56 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści długość 255mm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 56 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 2,0?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 45

Czy Zamawiający dopuści długość 255mm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 56 poz. 45

Odpowiedź: Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 3,3?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 46-48

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego medycznym tworzywem?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 46

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 3,3 o długości 340mm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 56 poz. 47

Czy Zamawiający dopuści długość tylko 340mm?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 47-48

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych dla dorosłych nr 4,7?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 48

Czy Zamawiający dopuści długość tylko 340mm?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 50

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną w sztywne opakowania papier-folia z dodatkowym zabezpieczeniem zagiętego końca wykonanym z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 56 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora

- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 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 średnicą oraz informacją „UP”
- 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 klin 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 oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm

- 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
- Pakowana folia/papier

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 56 poz. 52

Czy Zamawiający dopuści długość od 7 do 15 cm?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE Nr 58

1. **Poz. nr 1-3-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek gipsowych o czasie wiązania do 4 minut i nasyceniu opaski min. 89% masą gipsową? Pozostałe parametrów bez zmian.

Odpowiedź: TAK

Zadanie 58, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe nawinięte na plastikowy trzpień typu krzyżak?

Odpowiedź: NIE

Zadanie 58, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe wykonane z gazy 20nitkowej?

Odpowiedź: NIE

Zadanie 58, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie moczenia około 5 sekund?

Odpowiedź: NIE

Zadanie 58, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a'1sztuka?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 58, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 minut?

Odpowiedź: NIE

ZADANIE NR 60

Zadanie nr 60 poz. 1

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawkę doustnych z pomarańczowym tłokiem ?

Odpowiedź: TAK

Zadanie nr 60 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, jakich pojemności strzykawkę oczekuje?

Odpowiedź: 5 ml

ZADANIE NR 61

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 61 pkt. 2 - 6 składnika kwaśnego do hemodializy w opakowaniach 4,7L

Odpowiedź: TAK ; Z PRZELICZENIEM ILOŚCI

ZADANIE NR 62

Zadanie nr 62 poz. 1-7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakich pojemników (pojemności) oczekuje?

Odpowiedź: Oczekiwane pojemności wyszczególnione w 2 kolumnie

ZADANIE NR 62

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 pojemniki zgodne z opisem przedmiotu zamówienia jednak z pojemnością (zawartością) formaldehydu w ilości 30 ml ?

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 pojemniki zgodne z opisem przedmiotu zamówienia jednak z pojemnością (zawartością) formaldehydu w ilości 30 ml ?

Odpowiedź: NIE

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 pojemniki zgodne z opisem przedmiotu zamówienia jednak z pojemnością (zawartością) formaldehydu w ilości 70 ml ?

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 pojemniki zgodne z opisem przedmiotu zamówienia jednak z pojemnością (zawartością) formaldehydu w ilości 120 ml ?

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 pojemniki zgodne z opisem przedmiotu zamówienia jednak z pojemnością (zawartością) formaldehydu w ilości 300 ml ?

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 pojemniki zgodne z opisem przedmiotu zamówienia jednak z pojemnością (zawartością) formaldehydu w ilości 600 ml ?

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6 pojemniki zgodne z opisem przedmiotu zamówienia jednak z pojemnością (zawartością) formaldehydu w ilości 1800 ml ?

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 7 pojemniki zgodne z opisem przedmiotu zamówienia jednak z pojemnością (zawartością) formaldehydu w ilości 3000 ml ?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 63

Pakiet 63 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik o średnicy 22 mm?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 63 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik osobno dodawany oddzielnie?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 63, poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód z dodatkową rurą 60 cm?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 63, poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na bez worka?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 63, poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na worek dołączony oddzielnie?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 63 pozycja 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy z dodatkową rurą o dł. 60cm ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 63 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do stosowania na 7 dni pod warunkiem wymiany filtra co 24h

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 63 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy bez pułapek wodnych?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 63 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy sterylny?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 63 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkowa rura 120 cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 63 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dwururowy , gładki w środku o długości 200:

- Specjalna konstrukcja eliminuje ryzyko rozłączania i nieszczelności w obwodzie
- Możliwość stworzenia dowolnej konfiguracji do wymagań końcowych użytkowników
- Trójnik Y z portami i kolanko z portem wykonane są z przezroczystego

tworzywa - umożliwiającego łatwą obserwację przepływu powietrza.

- Wszystkie połączenia zgodne z wymogami ISO

Odpowiedź: NIE

ZADANIE NR 65

2) **Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 65 alternatywnej igły do portu szlif Hubera** objętość wypełnienia 0,3 ml, Igła typu motylek, z klipsem zatraskowym na drenie. Igła posiadająca system zabezpieczenia ostrza chroniący personel przed zakłuciem. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa w rozmiarach 19G – 22G o dł 19mm,25mm,38mm, opakowanie typu blister pack?

Odpowiedź: TAK

Pytania do pakietu 65

Czy Zamawiający dopuści: dren z zaciskiem o długości 200+/- 20 mm zamiast 200+/- 10 mm oraz o długości od 20-32zamiast- od 20-30? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie SWZ

ZADANIE 69

Prosimy o dopuszczenie koców o następujących parametrach:

- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta
- wykonane z miękkiej tkaniny
- strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
- unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
- mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
- odporne na płyny
- brak zawartości lateksu
- przezierny dla promieni RTG
- uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator, (system mocowania typu rzep)

Pakowane po 10 szt. w opakowaniu zbiorczym

poz.1

116x97 cm

poz.2

122x100 cm

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 70

PAKIET 70 poz.2:

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów pakowanych zbiorczo po 20 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ogólnej wymaganej liczby opakowań tj. – 10 op.?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 70

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 70 w poz. 1 i 2 gąbki hemostatycznej pakowanej po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj po 10 op. z każdego rozmiaru?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 71

. Czy zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w zadaniu 71 w pozycji nr 2: Butelkę jednorazową o pojemności 80ml, wykonaną z polipropylenu, z nakrętką o standardowym gwincie wykonaną z polietylenu; z laserowo nadrukowaną skalą co 2 ml, od 6ml do 80ml; na butelce nadrukowana data ważności i numer LOT; mikrobiologicznie czysta; wyrób medyczny; opakowanie zbiorcze 40szt.

Odpowiedź: TAK

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę aby z zadaniu 71 w pozycji nr 1 zastawy mikrobiologicznie czyste były pakowane zbiorczo po 30 szt.

Odpowiedź: TAK

2. Czy zamawiający w zadaniu 71 w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na zaproponowanie: Butelka jednorazowa o pojemności 150ml, wykonana z polipropylenu, z nakrętką o

standardowym gwincie wykonaną z polietylenu; z laserowo nadrukowaną skalą co 5 ml, od 10ml do 150ml; na butelce nadrukowana data ważności i numer LOT; mikrobiologicznie czysta; wyrób medyczny; opakowanie zbiorcze 40szt.

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 73

3) Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 73 alternatywnej kaniuli bezpiecznej, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, ostrze typu back-cut. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, ze skrzydełkami, rozmiar 14G-24G , opakowanie 50 szt.?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 73

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania Kaniuli dożylnybezpiecznej z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji(18-24G) ,z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę , z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach 14G-24G do wyboru przez zamawiającego.

Odpowiedź: Nie,

ZADANIE NR 74

Zadanie nr 74 poz. 13-18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika KEHR o długości ramion 20/40 cm?

Odpowiedź: Tak

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu

odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej ?

Odpowiedź: Tak

ZADANIE NR 74

Poz. 13-18

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehrasilikonowe o długości ramion 500x200mm, co zapewnia wygodną aplikację oraz obsługę przez cały okres prowadzonego drenażu bez względu na oferowaną średnicę, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 13

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra w rozmiarze CH 14-15, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ, europejskiego lidera w produkcji tego typu drenów.

Odpowiedź: NIE

Poz. 15

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra w rozmiarze CH 15-16, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ, europejskiego lidera w produkcji tego typu drenów.

Odpowiedź: NIE

Poz. 17

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra w rozmiarze CH 20-21, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ europejskiego lidera w produkcji tego typu drenów.

Odpowiedź: NIE

Poz. 18

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra w rozmiarze CH 21-22, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ europejskiego lidera w produkcji tego typu drenów.

Odpowiedź: NIE

Poz. 33, 35, 37

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zgłębniki żołądkowe o długości 75-80cm z zatyczką i łącznikiem redukcyjnym luer (analogicznie do pozostałych zgłębników w pakiecie), spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 40-43

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zgłębniki żołądkowe z zatyczką pakowaną osobno, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 59-61

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu opłucnej z przewodnicą, powinny posiadać znacznik RTG wzdłuż całego drenu oraz znaczniki RTG, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdych warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu opłucnej z przewodnicą - powinny ze względu na szczególny charakter ich zastosowania- być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Pakiet 74, pozycja 1-6 - Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny wykonany z najwyższej jakości biokompatybilnego silikonu klasy medycznej o długości 50cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 74, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 21F?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 74, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 27F?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 74, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 33F?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 74, pozycja 7-12 - Czy Zamawiający dopuści dren Redon pakowany lekko zwinięty?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 74, pozycja 22 - Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax w rozmiarze CH30?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 74, pozycja 33 - Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 80cm?

T Odpowiedź: AK

Pakiet 74, pozycja 35 - Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 80cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 74, pozycja 37 - Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 80cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 74, pozycja 24-32 - Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez zatyczki?

Odpowiedź: NIE

Pakiet 74, pozycja 49 - Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 60cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet 74, pozycja 56 - Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 200cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 74 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 20F/40 cm?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 74 poz. 44-55

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych posiadały „zmrożoną powierzchnię” zewnętrzną co zapobiega przywieraniu do ścian rurki intubacyjnej?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 74 poz. 44

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH-6?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 74 poz. 49

Czy Zamawiający dopuści długość 60 cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 74 poz. 56

Czy Zamawiający dopuści długość 200 cm?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 77

Zadanie 77, pozycja 3

Czy nie zaszła oczywista omyłka o należy wycenić op=40szt zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia, a nie op=30szt jak jest opisane w op=30szt?

Odpowiedź: TAK – OPAKOWANIE 40 SZT

Zadanie 77, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści myjki zarejestrowany jako kosmetyk?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 77, pozycja 5-7

Czy Zamawiający dopuści gąbki zarejestrowane jako wyrób biobójczy?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 77, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści piankę zarejestrowaną jako kosmetyk?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 77, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści czepek do bezwonnego mycia głowy zarejestrowany jako kosmetyk?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę o następujących parametrach:

- Myjka nasączone środkiem myjącym (PH 5,5)
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiar: 17 cm x 24,5 cm
- Gramatura: 100 g/m² (część przednia pokryta mydłem), 70 g/m² (część tylna bez mydła)
- Wyrób jednorazowy

- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ściereczki wykonane w 100 % z Airlaid w rozmiarze 33 x 30 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę do ciała o następujących parametrach:

- w formie prostokątnej ściereczki
- nasączona mydłem (PH 5,5)
- aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- wykonana w całości z poliestru
- rozmiar: 12 x 20 cm
- gramatura 100 g/m²
- wyrób jednorazowy
- nie zawiera lateksu
- pakowana po 24 sztuki?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- Miękkie, grube, delikatne – idealne dla wrażliwej skóry
- Nasączone środkami myjącymi
- Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry
- Opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania
- Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce w 700 W przez 20 sek.
- Testowane dermatologicznie
- Wymiary: 20 cm x 20 cm
- Pakowane po 12 szt.
- Skład m.in.: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbat 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, sorbinian potasu, benzoesan sodu, perfum, ekstrakt z rumianku. Witamina E oraz Prowitamina B5?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- miękkie, grube, nasączone środkami myjącymi
- oczyszczają, odświeżają i łagodzą podrażnienia
- posiadają substancje nawilżające i odżywcze dla skóry (witamina E, rumianek i aloes)
- Prostokątna myjka odpowiednia do mycia całego ciała, szczególnie okolicintymnych
- dzięki zawartości dimetikonu tworzą ochronną barierę, umożliwiając jednocześnie oddychalność skóry
- Nie wymagają użycia wody oraz spłukiwania
- Wykonana z miękkiej włókniny
- rozmiar 20 cm x 20 cm
- Nasączona preparatem odświeżającym i nawilżającym o neutralnym pH (5,5)
- W składzie 3% dimetikon tworzący warstwę ochronną na skórze
- gotowe do użytku od razu po wyjęciu z opakowania
- możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej w 700 W przez 20 sek.
- testowane dermatologicznie
- opakowanie a'25 szt. z możliwością wielokrotnego zamykania
- nie zawierają lateksu, lanoliny i alkoholu
- produkt na stawce VAT 23 %?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nawilżone ściereczki do toalety pacjenta o następujących parametrach:

- Prostokątna myjka do przedoperacyjnego mycia ciała
- Nie wymagająca użycia wody oraz spłukiwania
- Wykonana z miękkiej włókniny
- Rozmiar 22 cm x 22 cm
- Nasączona 2% chlorheksydyną, która działa szybko i skutecznie, wykazując szerokie spektrum biobójcze
- Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce
- Jednorazowego użytku
- Antybakteryjne
- produkt na stawce VAT 23 %?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści gąbkę nasączoną 20 ml antyseptycznym, myjącym roztworem glukonianu chlorheksydyny o stężeniu wagowym 4%, w rozmiarze 10cm x 10cm x 2,5cm na stawce VAT 23 %?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści oczyszczającą, niezawierającą mydła piankę do skóry pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału, posiadającą właściwości antybakteryjne o pojemności 500 ml, zawierającą w składzie: panthenol, kwas mlekowy oraz sinodor?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 77 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści równoważną piankę myjąco-pielęgnującą, która delikatnie oczyszcza skórę, pozostawiając na niej warstwę ochronną. Polecana przede wszystkim do pielęgnacji i oczyszczania wrażliwej, narażonej na podrażnienia skóry. Delikatnie i skutecznie nawilża, natłuszcza, koi i pielęgnuje skórę. Neutralizuje nieprzyjemne zapachy, w tym zapach moczu. Ma przyjazne dla skóry pH – stabilizuje kwaśny płaszcz ochronny skóry. Składniki aktywne: biokompleks lniany, pantenol, kwas mlekowy, oliwa z oliwek oraz sinodor. Produkt przebadany dermatologicznie?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Posiadająca udowodnione i opublikowane badania potwierdzające skuteczność antybakteryjną”?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści produkt na stawce VAT 23%

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści produkt na stawce VAT 23%?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy o składzie m.in.: simetikon, prowitamina B5, wyciąg z aloesu, witamina E, chlorheksydyna, z możliwością podgrzania w mikrofalówce przez 20 s w 700 W, produkt na stawce VAT 23 %?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 77 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga szczoteczki z możliwością podłączenia do ssaka medycznego, a tym samym zarejestrowanej zgodnie z nomenklaturą jako wyrób medyczne klasy IIa?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 78

Zadanie 78, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w kolorze zielonym?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 78, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 150x210cm?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 78, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40 g/m² w kolorze granatowym, zakładana przez głowę, w rozmiarze uniwersalnym o długości koszuli 120 cm , szerokości 70 cm (obwód 140 cm)?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 78, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło włókninowe w kolorze zielonym?

Odpowiedź: TAK

Zadanie nr 78, poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje koszuli dla pacjenta, która jest obecnie używana w szpitalu, wykonanej z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², dekolot typu Y, w kolorze niebieskim, zakładana przez głowę. Długość koszuli 120 cm, szerokość 140 cm. Bez rozcięcia z tyłu, w rozmiarze uniwersalnym. Produkt zgodny z rozporządzeniem MDR EU 2017/745, klasa 1.

Odpowiedź: Oczekuje, ale dopuszcza inne spełniające kryteria

ZADANIE NR 79

Pakiet nr 79 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
 - obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
 - zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
 - przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
 - 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°
 - 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 obwódcie 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
 - sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
 - jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
 - pakowany w rękaw papierowo-foliowy
 - rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
 - rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?
- Odpowiedź:** NIE

Pakiet nr 79 poz. 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- 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°
- 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
- sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 4

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie łącznika kominka ruchomego 22M/15F z wyjściem do bronchoskopii, kompatybilnego z układami oddechowymi i anestetycznymi, jak na zdjęciu poniżej:



Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 77 poz. 4

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie złącza obrotowego do rurki do tchawicy do bronchoskopii jak na zdjęciu poniżej:



Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 15F/22M – 22F?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 15F/22M-22F?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M,sterylny?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂₀, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M,sterylny?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe o dł. 180 cm z gałęzią do worka o dł. 120 cm?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe o dł. 200 cm?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 79 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści równoważną jednorazową łyżkę światłowodową metalową, nie zawierającą lateksu, bezpieczną w użyciu, szczególnie skuteczną w sytuacjach awaryjnych, zgodną z „zielonym standardem”, ISO 7376, łyżki typu Miller – proste oraz McIntosh – zakrzywione, okrągłe zakończenie zmniejsza ryzyko powstania urazów, światłowód osłonięty, z tworzywa sztucznego o średnicy 5 mm zapewnia jasne i maksymalne oświetlenie, mikrobiologicznie czyste, zatrzask kulkowy w metalowej podstawie, bezpośrednio na łyżce umieszczona informacja o rozmiarze łyżki, typie, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, pakowane indywidualnie w opakowanie typu folia, na opakowaniu znajdują się informacje o typie, rozmiarze, znak CE, numer LOT,

REF, termin ważności, kodowanie opisowe rozmiaru, termin ważności 3 lata od daty produkcji?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 79 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści łyżki magnetyczne?

Odpowiedź: NIE

zadanie nr 79

Pytanie 1 **pozycja 10** - Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności łyżek laryngoskopowych o poniższych parametrach: Jednorazowa łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, typ Macintosh. łyżka wykonana z chirurgicznej stali nierdzewnej, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielony Standard). Antyrefleksyjna, satynowa powierzchnia. Końcówka łyżki od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona (przekrój w formie walca), pogrubiona. Światłowód osłonięty, zapewniający mocne skupienie światła. Stopka mocująca wykonana z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym, połączona z łyżką wspawanym wewnątrz hakim ze stali nierdzewnej widocznym na zewnątrz. Mocowanie łyżki w rękojeści sprężynowym zatrzaskiem kulowym w postaci 2 kulek stabilizujących oraz metalowym hakim wewnątrz stopki. łyżka przetestowana pod kątem wytrzymałości w połączeniu z rękojeścią siłą nacisku 20 kg (Potwierdzić oświadczeniem producenta - załączyć do oferty) Na górnej części łyżki wyraźnie oznaczony: rozmiar i typ łyżki, symbol CE, numer katalogowy, symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2). Na bocznej części łyżki logo z nazwą producenta. Rozmiar łyżki - kodowany kolorem na opakowaniu / dł. x szer.: #0 - czerwony / dł. 61.0 mm x szer. 8.5 mm #1 - biały / dł. 75 mm x szer. 11.5 mm #2 - niebieski / dł. 93.0 mm x szer. 12.5 mm #3 - żółty / dł. 110.0 mm x szer. 13.5 mm #4 - różowy / dł. 135.0 mm x szer. 14.0 mm #5 - zielony / dł. 156.0 mm x szer. 14.0 mm .Opakowanie jednostkowe - podwójna folia. Łatwe do otwarcia saszetki, oznaczone symbolem strzałki, wskazującym miejsce otwarcia opakowania. Na opakowaniu jednostkowym etykieta zawierająca: rozmiar, długość i typ łyżki, nr katalogowy, nr seryjny (LOT) oraz w postaci kodu QR. Opakowanie oznaczone nazwą i logiem producenta. Produkt bez zawartości lateksu, czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź: tak

Pakiet nr 79 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną o profilowanej konstrukcji dla lepszego i pewniejszego uchwytu zamiast „żebrowania”?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 12

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką LUER
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- 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°
- 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 obwódcie 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
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 13

Czy Zamawiający wymaga szczoteczki z możliwością podłączenia do ssaka medycznego, a tym samym zarejestrowanej zgodnie z nomenklaturą jako wyrób medyczne klasy IIa?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 79 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka o długości 210 cm z kontrolą siły ssania, rozmiar CH24?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania o długości 210 cm z kontrolą siły ssania, rozmiar CH24?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 79 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z PCV?

Odpowiedź: NIE

ZADANIE NR 81

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 81 pozycji 2 dializator kapilarny niskoprzepływowo z błoną polieterosulfonową (PES) sterylizowany promieniami gamma o powierzchni błony 1,6m²?

TAK

2. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 81 pozycji 3 dializator kapilarny niskoprzepływowo z błoną polieterosulfonową (PES) sterylizowany promieniami gamma o powierzchni błony 1,8-2,0m²?

Odpowiedź: TAK

ZADANIE NR 83

Pakiet nr 83 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z balonem 3ml?

Odpowiedź: TAK

Pakiet nr 83 poz. 4-10

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley z balonem 5-15ml?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 83 poz. 11-12

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley ch24 z balonem 5-15ml?

Odpowiedź: NIE

Pakiet nr 83 poz. 13-17

Czy Zamawiający dopuści cewnik foley silikonowy z balonem 5-15ml?

Odpowiedź: NIE

Poz. 1-12 i 15-17

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SWZ cyt. „pokrywany silikonem” oznacza wymóg zaferowania cewników, które są pokryte zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia skuteczną izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: ZGODNIE Z SWZ

Poz. 1-20

Prosimy o potwierdzenie, wszystkie oferowane cewniki Foleya, powinny posiadać możliwość obsługi strzykawkami luer i luer-lock, co zabezpiecza skuteczną i szybką stabilizację cewnika w każdych warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 1-11

Prosimy o doprecyzowanie, czy w związku z okresem klinicznego użytkowania cewników Foleya, oraz wypakowaniem ich z opakowań jednostkowych przed użyciem klinicznym, powinny one być oznaczone na samym cewniku min. numerem serii, lub powinny posiadać samoprzylepne etykiety do dokumentacji medycznej w celu ich dokładnej identyfikacji ?

Odpowiedź: NIE

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg odnoszący się do wielkości wymaganej pojemności balonu w przypadku zaferowania cewników Foleya z balonem, który producent określa jako 3ml, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 4-5

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg odnoszący się do wielkości wymaganej pojemności balonu w przypadku zaoferowania cewników Foleya z balonem, który producent określa jako 5-15ml, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: NIE

Poz. 12

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewnik Foleya, z balonem o pojemności min. 50ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

Poz. 13-14

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya 100% silikon, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać w komplecie strzykawkę 10ml wypełnioną roztworem 10% gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego oraz min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt przy długotrwałym użytkowaniu klinicznym po wypakowaniu z opakowania jednostowego, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya 100% silikon, powinny posiadać dł. 40cm (+/- 1cm) dla mężczyzn i 24cm (+/- 1cm) dla kobiet - do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy przetargowej, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: DOPUSZCZAMY, NIE WYMAGAMY

Poz. 34

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zatyczki do cewników, powinny posiadać wygodny uchwyt motylkowy, oraz powinny być indywidualnie pakowane w opakowania typu folia/papier, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: TAK

Zadanie 83, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o poj. 3ml?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 83, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o poj. 30-50ml?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 83, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o poj. 30-50ml?

Odpowiedź: NIE

Zadanie 83, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści cewnik pępowinowy w rozmiarze CH6?

Odpowiedź: TAK

Zadanie 83, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści cewnik pępowinowy w rozmiarze CH8?

Odpowiedź: TAK

Pytanie do SWZ – XII WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE TREŚCI SWZ

Czy Zamawiający potwierdzi, że doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli:

Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 7 dni przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpatrzenia

Odpowiedź :Zamawiający dokonuje modyfikacji SWZ

Postępowanie ogłoszone przez Zamawiającego w procedurze przyspieszonej i powyższe wskazane terminy odnoszą się do procedury przyspieszonej

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „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 próbówki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

(w naszym systemie mogą pisać kwotę do 2 miejsc po przecinku)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na cenę jednostkową do trzech miejsc po przecinku dla pozycji, w których jednostkowe opakowanie w jakich sprzedawany jest towar to min. 10 szt.

Pytanie 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 15 dopisać na końcu ustęp 6 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 15 ustęp 6 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Pytania dotyczące zadania 23 kierowane do innego szpitala ale asortyment prawidłowy.

Czy w **Pakiecie nr 23 w poz. 2** powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Tak

1. aUprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie **z Pakietu nr 23 poz. 1** do odrębnego pakietu. Wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody

Zamawiający informuje że dokona modyfikacji załącznika nr 1