



**SEKCJA ZAMÓWIENÍ
PUBLICZNYCH**

e-mail: marta.kieras@barlicki.pl

Tel. 42 677-68-24

Łódź, 18.03.2022 r.

Znak sprawy: 1/PN/ZP/D/2022

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1 im. N. Barlickiego w Łodzi.

Szanowni Państwo!

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 1 im. Norberta Barlickiego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając w trybie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019 r. „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 t.j. ze zm.) udziela odpowiedzi na następujące pytania i informuje:

Pytanie 1

Pakiet 8 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 44 x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pakiet 8 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod owalnych z języczkiem ułatwiającym aplikację o wymiarach 42 x 36 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pakiet 8 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 55x40mm. W pozostałych parametrach bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pakiet 8 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do badań Holtera i prób wysiłkowych ma posiadać podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Pakiet 8 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 55x40mm. W pozostałych parametrach bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6**Pakiet 8 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie elektrody okrągłej z języczkiem o wymiarach 42x45mm. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7**Pakiet 8 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie elektrod dla dzieci okrągłych z języczkiem o wymiarach 32x36mm-pediatrycznej. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8**Pakiet 32 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru Mitsubishi K65HM o rozmiarze 110 mm x 20 m, ponieważ firma Mitsubishi od 2009 r. produkuje ww. papier o długości 20 m.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9**Pakiet 32 poz. 3**

Prosimy o informację czy Zamawiający w ww papierach oczekuje papieru kompatybilnego czy oryginalnego. Kompatybilny papier jest z powodzeniem stosowany w wielu szpitalach.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 10**Pakiet 32 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 50 mm x 30 m z nadrukiem stosowanego do defibrylatora Lifepak.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11**Pakiet 32 poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m z nadrukiem stosowanego do defibrylatora Lifepak.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12**Pakiet 10 poz. 39**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 39 dopuści zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej, składający się z: - cewnik przezskórny, z systemem automatycznych zastawek - igła Veressa - skalpel z zatraskowym zabezpieczeniem przed zakłuciem - strzykawka luer lock 30 ml - 1 worek do drenażu o pojemności 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym - adaptor luer-lock/stożkowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13**Pakiet 10 poz. 39**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 39 oczekuje, aby cewnik poliuretanowy był dostępny w dwóch rozmiarach (9 i 12Ch) do wyboru, w zależności od potrzeb Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14**Pakiet 10 poz. 39**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 39 oczekuje, aby worek do drenażu wyposażony był w kranik spustowy i zawór odpowietrzający?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 15**Pakiet 10 poz. 9**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego, w pakiecie 10, pozycja 9 markera chirurgicznego z dwustronną końcówką: 0,5 mm i 1,0 mm, szybkoschnący, odporny na środki dezynfekujące, w

zestawie giętka linijka o dł. 15 cm, zapewniająca dokładne odmierzenie nawet na nierównych powierzchniach, dodatkowa skala pomiarowa o dł. 6 cm na markerze, fioletowy atrament /fiolet gencjanowy/, sterylizowany radiacyjnie.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, pojemnik na badania histopatologiczne o pojemności 120 ml, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Proponowany wyrób jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Pakiet 17 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, pojemnik na badania histopatologiczne o pojemności 250 ml w kolorze mlecznym, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Proponowany wyrób jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 18

Pakiet 17 poz. 4, 5, 6

Czy Zamawiający dopuści, jako produkty równoważne, w pakiecie 17, pozycje 4, 5 oraz 6 pojemniki na badania histopatologiczne w kolorze mlecznym, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Proponowany wyrób jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Pakiet 18 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, w pakiecie 18, pozycja 3 szpatułkę drewnianą, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ? Proponowany wyrób jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej.

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.



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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Pakiet 30

Zgodnie z umową europejską ADR, której Polska jest stroną, dotyczącą międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych, odpady medyczne powinny być należycie oznaczone, składowane i przewożone do miejsca utylizacji. Do spedycji tego typu odpadów dedykowane są pojemniki z certyfikatem UN. Należy pamiętać, że obowiązkiem nadawcy (wytwórcy) odpadów jest m.in. używanie opakowań, odpowiednich dla danego rodzaju odpadów, jak również certyfikowanych – w przypadku odpadów niebezpiecznych oraz ich prawidłowe oznakowanie kodami UN. Mając na uwadze bezpieczny transport oraz utylizację odpadów medycznych, zwracamy się o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane pojemniki na zużyte igły posiadały aktualne europejskie certyfikaty UN?

Nadmieniamy, iż kody UN stanowią zupełnie inne oznakowanie, niż 6-cyfrowe kody odpadów medycznych, zawarte w katalogu odpadów (załącznik do Rozporządzenia Ministra Klimatu z dnia 2.01.2020 r. w sprawie katalogu odpadów, przywołane również w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20

Pakiet 22 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji (myjki) do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów i w konsekwencji może obniżyć wartość zamówienia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

Pakiet 10 poz. 10

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie 6-miesięcznych zestawów do szynowania moczowodów 4,7 FR z cewnikiem obustronnie otwartym, prowadnicą 145 cm, długość 12 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 22

Pakiet 10 poz. 24

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii w jakiej ma działać czujnik, numeru katalogowego lub numeru REF lub modelu kardiomonitora z którym ma współpracować

Odpowiedź: W technologii Oximax, typ. Nellcor

Pytanie 23

Pakiet 10 poz. 4

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 10 poz. nr 4 proszku żelującego w wiaderku 2 kg z odpowiednim przeliczeniem, tj 70 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Pakiet 10 poz. 5

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 10 poz. nr 5 zestawu do drenażu opłucnej o poniższych parametrach:

- sucha zastawka z funkcją wychyłową
- płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie od 0 do 45 cm H₂O z dodatkowym wskaźnikiem informującym o rzeczywistej sile ssania
- wyskalowana komora na wydzielinę o pojemności 400 ml z zaworem spustowym z możliwością podłączenia worka o pojemności 1000 ml
- automatyczne zawory bezpieczeństwa ciśnienia dodatkiego oraz wysokiego ujemnego,
- gruszka informująca o stanie rozprężenia płuca i umożliwiająca dodatkową ewakuację płynu,
- komora pomiaru przecieku doopłucnowego z portem bezigłowym
- port bezigłowy w komorze kolekcyjnej do pobierania próbek
- przystosowany do zawieszenia na łóżku
- zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

Proponowany zestaw jest obecnie dostarczany do Zamawiającego na podstawie umowy przetargowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 25

Pakiet 19 poz. 1

Czy w Pakiecie nr 19 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania: Wkłady j.u., rozmiar 1000 ml 2000 ml i 3000 ml, ze środkiem żelującym, wymiana wkładu bez odłączania drenu łączącego wkład z kanistrem lub źródłem ssania, wymagająca jedynie odłączenia drenu pacjenta; wyposażone w uchwyt w postaci pętli o szer. min. 5 cm, wyposażone w filtr przeciwbakteryjny i zastawkę zabezpieczającą źródło ssania przed zalaniem; brak innych króćców na pokrywie poza króćcem pacjenta z możliwością jego zamknięcia po napełnieniu wkładu; dwufunkcyjny obrotowy króciec o konstrukcji schodkowej (średnica wewn. min. 7 mm) z funkcją ortopedyczną (średnica wewn. dla funkcji ortopedycznej min. 12 mm); zamykany port do wkładania saszetek żelujących; z pokrywą wyposażoną w wewnętrzny kanał ssący dla współpracy z kanistrami ze zintegrowanym króćcem ssącym; mocny worek z poliolefiny bez zawartości PCV, kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 26

Pakiet 19 poz. 2

Czy w Pakiecie nr 19 poz. nr 2 Zamawiający wymaga zaoferowania: Kanistry w rozmiarze 1000 ml, 2000 ml i 3000 ml, wykonane z poliwęglanu, przezroczyste, wyskalowane z dokładnością do 50 ml (Klasa I z Funkcją Pomiarową), wyposażone w zintegrowane wymienne króćce do podłączenia ze źródłem ssania, z możliwością montażu do łóżka szyny bądź wózka przy pomocy dedykowanego uchwytu, odporne na mycie w temp. 95 st. C i sterylizację w autoklawie w temp. 121 st., kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 27

Pakiet 19 poz. 4

W związku z brakiem dostępności asortymentu z Pakietu nr 19 poz. nr 4 „System gromadzący i żelujący moc...” wnosimy o wykreślenie w/w pozycji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28

Pakiet 10 poz. 24

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że czujniki w pak 10, poz. 24 których Zamawiający używa obecnie w ramach umowy mają być: - w technologii Nellcor Oximax - sterylne, bez DEHP - kalibrowane cyfrowo o dokładności 70-100% 2 cyfry, 60-80% 3 cyfry - do stosowania u pacjentów pobudzonych i w ruchu zgodnie z instrukcją obsługi czujnika producenta - zabezpieczone przed interferencjami elektromagnetycznymi (klatka Faradaya i ekranowane kable)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 29

Pakiet 23 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rurki, zgodnie z obecnie trwającą umową mają być ze stali nierdzewnej, z podwójnym mankietem, do wentylacji mechanicznej podczas zabiegów operacyjnych okolicy krtani i tchawicy, prowadzonych z wykorzystaniem lasera CO2 i KTP?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30

Pakiet 23 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rurki zbrojone mają mieć 2 znaczniki głębokości na całym obwodzie rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający przewiduje wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych.



Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 32

Pakiet 11

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 11 –Nebulizatory i maski, pozycji 7 i stworzenie odrębnego pakietu lub umożliwienie złożenia ofert na poszczególne pozycje w/w pakietu. Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów i może przełożyć się na większą konkurencyjność cenową.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33

Pakiet 11

Mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów i prawidłowość funkcjonowania systemu dostarczającego ogrzane i nawilżone gazy do pacjenta, czy Zamawiający pisząc „jednorazowy układ oddechowy do AIRVO2 Fisher&Paykel Healthcare” ma na myśli zaoferowanie produktów w pełni kompatybilnych z urządzeniem Airvo2, przebadanych i zaakceptowanych przez producenta w/w urządzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 34

Pakiet 11

Czy Zamawiający pisząc „jednorazowy układ oddechowy do AIRVO2 ” ma na myśli układ składający się z rury oddechowej z osłoną izolacyjną- zapobiegającą kondensacji; komory nawilżacza, która stanowi część układu oddechowego oraz adaptera, który umożliwia podłączenie komory do nawilżacza i stanowi komplet układu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35

Pakiet 38 poz. 13 i 14

Czy Zamawiający jest świadomy, że wielkości opakowania po 100 szt. przy takich ilościach jak w formularzu cenowym dają odpowiednio 24000 sztuk gazików w poz. 13 i 36000 sztuk gazików w poz. 14?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

Pakiet 38 poz. 15

Czy Zamawiający zmieni jednostkę miary na opakowanie i dopisze 20 szt., gdyż taka jest ilość sztuk w opakowaniu, w celu uniknięcia błędów i problemów przy zamawianiu towaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie każdej z dwóch części, hydrożelową z systemem rozprowadzającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagającą aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm², bez ograniczenia mocy maksymalnej, powierzchnia całkowita 170cm², wymiary 176x122mm, pakowana po 5 sztuk, do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety, opakowane handlowe 50szt ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38

Pakiet 9 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie każdej z dwóch części, hydrożelową z systemem rozprowadzającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagającą aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm², bez ograniczenia mocy maksymalnej, powierzchnia całkowita 170cm², wymiary 176x122mm, pakowana po 5 sztuk, do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety, opakowane handlowe 50szt ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 39

Pakiet 10 poz. 36

Zwracam się z uprzejmą prośbą o zamieszczenie na platformie załącznika 1C opis techniczny pompy insulinowej, pakiet 10 pozycja 36

Odpowiedź: W pakiecie 10 poz. 36 został zmieniony opis przedmiotu zamówienia

Pytanie 40

Pakiet 10 poz. 24

Prosimy o wydzielenie poz. 24 do oddzielnego zadania.

Prosimy o wskazanie w jakiej z jaką technologią pomiaru SpO₂ mają być kompatybilne czujniki (np. Nellcor, Nellcor Oximax, Masimo, ..) lub wskazanie modelu urządzenia z którym mają współpracować ?

Prosimy o doprecyzowanie przedziału wagowego pacjentów - dostępne są czujniki dedykowane dla następujących przedziałów wagowych <3kg i >30kg, 1-20 kg, 10-50 kg

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. W technologii Oximax, typ Nellcor

Pytanie 41

Pakiet 26 poz. 2

Prosimy o wydzielenie poz. 2 do oddzielnego zadania.

Czy chodzi o mankiety jednopacjentowe czy wielokrotnego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42

Pakiet 36 poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie kołder o następujących parametrach:

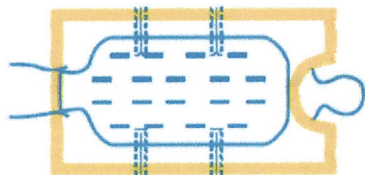
- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta
- wykonane z miękkiej tkaniny
- strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
- unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
- mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
- odporne na płyny
- brak zawartości lateksu
- przezierny dla promieni RTG
- uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych w tym Bair Hugger - system mocowania za pomocą zintegrowanej opaski zapinanej na velcro - kompatybilność potwierdzona przez wytwórcę kołder

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 43

Pakiet 36 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kołder wielodostępnych do przykrycia pacjenta o wymiarach 195x100cm

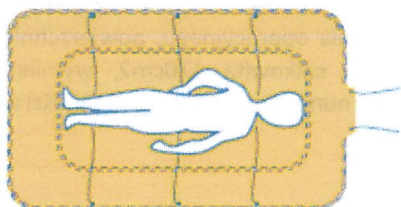


Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie 44**Pakiet 36 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie kołder typu tuba pod pacjenta o wymiarach 217x91 cm



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 45**Pakiet 41 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie strzygarki z funkcjonalnością obracania głowicy o 45° w lewo i w prawo, przystosowanej do współpracy z 2 typami ostrzy (uniwersalne i do włosów grubych), z ładowarką kontaktową, z czasem strzyżenia po całkowitym naładowaniu minimum 60 minut, spełniającą pozostałe wymogi SIWZ.

Prosimy o odstąpienie od wymogu "Odsetek zacięć maks. 2% potwierdzone badaniami" w przypadku gdy producent urządzenia nie specyfikuje takiego parametru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 46**Pakiet 41 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie ostrzy przeznaczonych do współpracy z strzygarką z poz. 1 (z funkcjonalnością obracania głowicy o 45° w lewo i w prawo), szerokość ostrza tnącego 36 mm, spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 47**Pakiet 36 – umowa użyczenia sprzętu**

Prosimy Zamawiającego o zawarcie w umowie użyczenia sprzętu zapisu dotyczącego używania przekazanego sprzętu tylko i wyłącznie zgodnie z instrukcją obsługi. W przypadku używania sprzętu w sposób niezgodny Zamawiający poniesie wszelkie koszty wynikające z naprawy uszkodzonego sprzętu i będzie odpowiadał za powstałe szkody

Odpowiedź: Zamawiający zmienia par. 3 ust. 1 umowy użyczenia na następujący: „Biorący do używania zobowiązuje się używać przedmiot użyczenia w sposób odpowiadający jego przeznaczeniu i właściwościom, w sposób zgodny z przekazaną przez Użyczającego instrukcją obsługi tego przedmiotu.”

Pytanie 48**Pakiet 9 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści produkt równoważny: Elektroda neutralna niedzielona, jednorazowa, powierzchnia 168cm².

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 49**Pakiet 9 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści produkt równoważny: Elektroda neutralna dzielona, jednorazowa, niekierunkowa, powierzchnia czynna 103cm²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50**Pakiet 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek w pełnych opakowaniach, z przeliczeniem ilości i podaniem ceny za opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51**Pakiet 33**

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 52**Pakiet 33**

Czy Zamawiający opisując przylepcorzepy jako "elastyczne" ma na myśli przylepcorzepy posiadające zdolność do rozciągania się min. o 1 cm wzdłuż przylepcorzępy pod wpływem siły działającej w obrębie pasa oraz posiadające zdolność powrotu do pierwotnej długości, gdy siła przestaje działać?

Pytanie powyższe związane jest z faktem, iż na rynku pojęcie "elastyczności" jest różnie interpretowane przez wykonawców, a tylko elastyczność rozumiana w powyższy sposób jest tą, która ma użytkowe uzasadnienie w wyrobie takim jak pieluchomajtki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53**Dotyczy umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej, o której mowa w § 7 ust. 3 do 5% niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 54**Pakiet 9 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści Elektrode neutralną dzieloną, jednorazową, niekierunkową, powierzchnią 85cm² z pierścieniem ekwipotencjalnym 23cm² w związku z faktem, iż wymagany asortyment jest już wycofany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55**Dotyczy wzoru umowy**

Prosimy o dołączenie właściwego wzoru umowy, gdyż zamieszczony dokument nie odpowiada wymaganemu asortymentowi

Odpowiedź: Projektowane postanowienia umowne są prawidłowe.

Pytanie 56**Pakiet 26 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści mankiet uniwersalny do worków 500 i 1000 ml, z manometrem o skali 300 mmHg bez kolorowych oznaczeń i bez trójdrożnego kranika?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 57**Pakiet 36 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kołdrę na ciało pacjenta o wymiarach 210 cm x 120 cm i wadze 236 g? Kołdra w zestawie z plastrami do umocowania kołdry w miejscu odpowiednim dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 58**Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści kołdrę pod pacjenta o wymiarach 215 cm x 100 cm i wadze 200 g?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 59**Pakiet 36 poz. 1 i 2**

Jako, że instrukcja obsługi urządzenia Bair Hugger zaleca korzystanie z oryginalnego asortymentu, ale nie wyklucza rozwiązań równoważnych, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści kołderki kompatybilne do ogrzewacza Bair Hugger z oświadczeniem producenta kołderki o takim dostosowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 60**Pakiet 10 poz. 24**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o podanie technologii, w której mają pracować czujniki dla dzieci (Nellcor, Masimo GE, inna).

Odpowiedź: W technologii Oximax, typ. Nellcor

Pytanie 61**Pakiet 10 poz. 24**

Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki czujników Masimo SET produkcji chińskiej lub koreańskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo a ich użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 62**Pakiet 10 poz. 5**

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 63**Pakiet 10 poz. 18**

Czy Zamawiający w zad. 10, poz.18, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestawy do nefrostomii dwustopniowej; w skład których wchodzi: 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie), prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm, przedłużacz cewnika metalowy, długość 325 mm, plastikowy mandryn, cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik Luer-lock w rozmiarach 8 Ch,10 Ch, kranik LuerLock, adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem), 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, terylne, do jednorazowego użytku, nie zawierające lateksu, rozmiary 8 lub 10 CH?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 64**Pakiet 10 poz. 23**

Czy Zamawiający w zad. 10, poz.23, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowego



użytku, ze stali nierdzewnej, do zamykania ran. Wyposażony w 35 zszywek. Rozmiar 7,2mm x 4,9mm. Opakowanie 5 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 65

Pakiet 10 poz. 29

Czy Zamawiający w zad. 10, poz.29, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestaw do godzinowej zbiórki moczu - worek zbiorczy o pojemności 2 000 ml, skalowany co 100 ml, z zastawką antyrefluksyjną i obsługiwanym jedną ręką zaworem spustowym szybkiego opróżniania typu poprzecznego „T”; dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 120 cm dren o dużej średnicy, wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu na drenie; klema zaciskowa typu przesuwne; dodatkowy element wzmacniający w miejscu połączenia drenu z komorą, zapobiegający jego zaginaniu; samouszczelniający się port do pobierania próbek; trwała, stabilna komora pomiarowa o pojemności 500 ml podzielona na trzy zintegrowane komory pośrednie, bardzo wysoki stopień dokładności pomiaru, co 1 ml od 3 ml do 55 ml (w komorze wstępnej), co 5 ml od 60 do 110 ml (w komorze drugiej) i co 10 do 500 ml (w komorze trzeciej), komora zaopatrzona w filtr hydrofobowy, zapobiegający zasysaniu, wyrównujący ciśnienie wewnętrzne; w systemie obrotowy zawór spustowy z wyraźnym wskaźnikiem położenia (otwarty/zamknięty) opróżniający jednocześnie wszystkie komory pomiarowe; zmrożona, tylna ścianka komory, ułatwiająca dokładny odczyt i wizualizację moczu; pozycjonowanie i stabilizacja systemu za pomocą dwóch uniwersalnych taśm, pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka sterylny. Dedykowane do 7 dniowej zbiórki moczu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 66

Pakiet 22 poz. 26

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycję 26, czyli serwetę chłonną z taśmą 48x40cm i utworzy z niej osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 67

Pakiet 3 poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny przyrząd posiadający właściwości:

- 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
- Kropłomierz 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 68

Pakiet 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający właściwości:

- regulacja przepływu: od 5 do 250 ml / h (niebieskie cyfry na białym tle), jest przeznaczona do niskich rozwiązań lepkości.
- regulacja przepływu: od 5 do 200 ml / h (białymi cyframi na niebieskim tle) jest przeznaczona do roztworów o lepkości od 1D do 40%.
- zakres błędów wynosi $\pm 15\%$.
- komora kropłowa oraz dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów (DEHP free)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml $\pm 0,1$ ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 μ m
- kołec z odpowietrzeniem
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową kłapką
- długość drenu 145 cm
- zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren
- port Y
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- nie zawiera lateksu ani ftalanów
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka/papier/folia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 69

Pakiet 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający właściwości:

- Wykonany z wysokiej jakości bezftalowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
- Dwukanalowy, ostry kołec komory kropłowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) kłapką
- Elastyczna komora kropłowa
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1ml $\pm 0,1$ ml
- Specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200 μ m
- Miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
- Uniwersalne zakończenie drenu Luer-Lock
- Prędyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w podchwytę na igłę piorzą i zaczep na dren do podwieszenia
- Na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Jednorazowego użytku
- Nieprzewodny, Nietoksyczny
- Dostępny w wersji bez ftalanów
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Termin ważności: 5 lat
- Opakowanie jednostkowe typu blister-pack z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 70

Pakiet 4 poz. 7-9

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 105cm pakowane w formie zwiniętej, nie zachowującej kształtu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 71**Pakiet 4 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 105cm w rozmiarze CH18-24 pakowane w formie zwiniętej, nie zachowującej kształtu, reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 72**Pakiet 4 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki w rozmiarach CH24-28 bez zatyczki i wkładki redukcyjnej luer?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 73**Pakiet 4 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści 50cm x7cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 74**Pakiet 4 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści 50cm x12cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 75**Pakiet 4 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści 70cm x7cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 76**Pakiet 5 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 400mm z balonem 10ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 77**Pakiet 6 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści igłę 18Gx30mm, reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 78**Pakiet 10 poz. 1a-d**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 105cm z 3 znacznikami głębokości ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 79**Pakiet 10 poz. 1d**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar CH 36?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 80**Pakiet 10 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści maty posiadające właściwości:

- wykonana ze specjalnego materiału silikonowego LT10G w kolorze niebieskim, Less Than 10 Gauss - mniej niż 10 jednostek Gaussa od dolnej powierzchni maty, co minimalizuje ryzyko interferencji elektromagnetycznej np. z rozrusznikami serca
- magnesy utrzymują narzędzia bezpiecznie w miejscu
- niweluje potrzebę przekazywania ostrych narzędzi z ręki do ręki
- mata eliminuje jednokierunkowy strumień magnetyczny dzięki czemu nie ma ryzyka namagnesowania wyrobów metalowych, które są kładzione na matę umożliwiając bezpieczne przechowywanie np. igieł w niciach chirurgicznych
- takie samo pole magnetyczne na całej powierzchni górnej
- niejałowa, możliwość sterylizacji parą wodną lub tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 81**Pakiet 10 poz. 12-16**

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 82**Pakiet 10 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści stapler skórny wyposażony w zszywki w rozmiarze 7,2x4,9mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 83**Pakiet 10 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści stapler skórny pakowany a'5sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84**Pakiet 10 poz. 29**

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 85**Pakiet 10 poz. 33**

Czy Zamawiający dopuści przylepiec stabilizujący do rurki intubacyjnej. Skład zestawu: 2 podkładki i 1 pasek o dł.16 mm x 40 cm. Podkładki z samoprzylepnej włókniny z mikroperforacjami i warstwą rzepu na stronie wierzchniej. Pasek z włókniny, mocowany do warstwy rzepa podkładki. W środkowej części paska przylepne pole, dla lepszej stabilizacji rurki. Kolor biały, niejałowy?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 86**Pakiet 10 poz. 35**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87**Pakiet 14 pozycja pusta między poz.2, a poz.3**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13mm i skalą 0,05ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 88

Pakiet 15 poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje worka do 14 dniowej zbiórki moczu z komorą Pasteura?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 89

Pakiet 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o długości 26cm i średnicy 3,9mm z drenem CH24/210cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 90

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści końcówkę z kontrolą siły ssania o długości 16cm, pakowaną osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 91

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren CH24 z niebieskimi końcówkami lejek-lejek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 92

Pakiet 16 poz. 3, 9

Czy Zamawiający dopuści końcówkę CH21 o średnicach 3,9mm/7,0mm, z otworem centralnym i 4 bocznymi, o długości całkowitej wraz z przezroczystą rączką 26cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 93

Pakiet 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z końcówki 26cm i drenu CH24 o dł. 400cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 94

Pakiet 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z osobno pakowanych: końcówki oraz drenu CH24?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 95

Pakiet 16 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści dren CH30 o długości 300cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 96

Pakiet 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 300cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 97

Pakiet 16 poz. 6, 7

Czy Zamawiający dopuści osobno pakowany dren i łącznik?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 98

Pakiet 16 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści końcówkę CH12?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 99

Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o średnicy włosia 15mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie 100

Pakiet 20 poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 101

Pakiet 20 poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z przyrządu do pobierania leków wraz z osobno pakowanym portem bezigłowym pełniącym rolę zastawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 102

Pakiet 20 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igłę YALE 1,2x150?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 103

Pakiet 22 poz. 1

Czy Zamawiający ma na myśli myjki obustronnie nasączone środkami myjącymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Pakiet 22 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny skalpel w rozmiarze 11P?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 105

Pakiet 22 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści czteroświatłową sondę jak dotychczas dostarczaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 106

Pakiet 22 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 107

Pakiet 22 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści butelkę wykonaną ze 100% silikonu o kształcie:



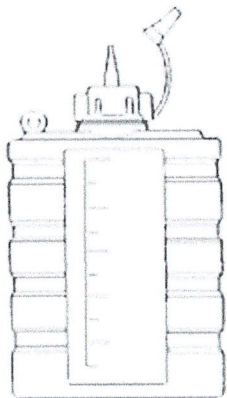
jak dotychczas dostarczaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 108

Pakiet 22 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści butelkę o kształcie:



jak dotychczas dostarczaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109

Pakiet 22 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści białe opaski z wkładaną karteczką – z jednej strony gładką, z drugiej nadruk umożliwiający wpisanie danych w odpowiednie miejsca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 110

Pakiet 22 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści fartuch o grubości 30 μm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 111

Pakiet 22 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112

Pakiet 22 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadającą antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność około 1 litr, rozmiar 116cm x 76cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 113

Pakiet 22 poz. 26

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 114

Pakiet 22 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x45cm z taśmą przylepną 5cm x 43cm, wykonaną z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu o gramaturze 60g/m² (włóknina polipropylenowa 30g/m² + folia PE 30g/m²), chłonności 600%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 115

Pakiet 22 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści szkiełka z matowym polem do opisu w jednym, białym kolorze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 116

Pakiet 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw:
z przedłużaczami o długości 12,5cm,
z trzema zaciskami ślizgowymi,

o przepływie 152ml/min,
o objętości wypełnienia 2,9ml,
z możliwością użytkowania 7 dni lub 140 aktywacji, reszta parametrów zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 117

Pakiet 24 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw:

Czy Zamawiający dopuści zestaw:

z przedłużaczami o długości 21cm,

o przepływie 152ml/min,

o objętości wypełnienia 1,5ml,

z możliwością użytkowania 7 dni lub 140 aktywacji, reszta parametrów zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 118

Pakiet 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści osłonę na mikroskop w rozmiarze 137cm x 259cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 119

Pakiet 29 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C uniwersalna 3 częściową:

górną z elastyczną gumką 100 x 160 cm,

dolną z elastyczną gumką 80x150cm,

2 taśmy przylepne 3 x 100 cm

Wykonaną z folii o grubości 0,065mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 120

Pakiet 31 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nerkę posiadającą wymiary +/- 5 mm (dł x szer x wys): 245x115x50 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 121

Pakiet 31 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści basen posiadający wymiary (dł x szer x wys): 365x270 x85 mm (w najgłębszym miejscu)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 122

Pakiet 31 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści basen posiadający wymiary +/- 5 mm (dł x szer x wys): 355x285x100 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 123

Pakiet 31 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kaczkę 875ml o wymiarach 245x105x125mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 124

Pakiet 31 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści miskę o wymiarach 315x255x110mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 125

Pakiet 32 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści papier 210*300*250 kompatybilny z aparatem Mortara ELI 280?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 126**Pakiet 40 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 10,12 z 5 otworami, a rozmiary 15 – 39 z 6 otworami?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 127**Pakiet 40 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści cewniki z 2 otworami, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 128**Dotyczy SWZ**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 129**Dotyczy SWZ**

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 130**Dotyczy SWZ**

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 131**Pakiet 4 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki od CH24 do CH 28 bez zatyczki i końcówki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 132**Pakiet 4 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zatyczki pakowane osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 133**Pakiet 5 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley CH 12-24 balon 5-10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 134**Pakiet 6 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne jednorazowego użytku, nietoksyczny, wolny od pirogenów, nie zawiera lateksu, stosowana w połączeniu z jednorazowymi strzykawkami, stosowana do nakłuwania skóry, tkanki mięśniowej i żył w celu iniekcji leku, transfuzji lub pobrania krwi, łącznik luer-lock jest odpowiedni do podłączenia igły do strzykawek lub do zestawów infuzyjnych/transfuzyjnych, umożliwia bezpieczne zastosowanie dzięki połączeniu standardowej igły podskórnej i urządzenia zabezpieczającego, zapobiega zakłuciom, wysterylizowany za pomocą tlenku etylenu (EO), wykonana z polipropylenu, nie zawiera ftalanów, instrukcja obsługi na

pojedynczym opakowaniu, kolorystyczne oznaczenie nasadki według rozmiaru, kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu pojedynczym i opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 135

Pakiet 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igłę 18G 1,2x38 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136

Pakiet 6 poz. 5, 6

Czy Zamawiający dopuści igły polerowane za pomocą kuli polerskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137

Pakiet 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści nasadkę o długości 2,3mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 138

Pakiet 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igły sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139

Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezpieczna igłę rozmiar 31G 0,25x8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140

Pakiet 7 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne igły pakowane w opakowania po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości dla pozycji 1 – 30 opakowań i dla pozycji 2 – 20 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141

Pakiet 12 poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą 2/3ml, 5/6ml, 10/12ml, 20/24ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 142

Pakiet 12 poz. 5, 6, 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Dołączyć dokument producenta o ograniczeniu odpadów o 30% w porównaniu ze standardowymi strzykawkami.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 143

Pakiet 12 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane pojedynczo w opakowanie jednostkowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 144

Pakiet 12 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowanie w opakowanie zbiorcze po 100 szt. oraz padanie ceny za opakowanie z przeliczeniem ilości tj. 5 000 opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 145**Pakiet 12 poz. 5, 6, 7**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki centryczne Luer?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 146****Pakiet 12 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 0,5ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 147****Pakiet 12 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę wyłącznie centryczną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 148****Pakiet 12 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ekscentryczną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 149****Pakiet 17 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 150 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 150****Pakiet 17 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 250 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 151****Pakiet 17 poz. 3, 4, 5, 6**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki z pokrywką wciskaną?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 152****Pakiet 18 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści szpatułkę drewnianą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 153****Pakiet 27 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 0,25ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 300 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 154****Pakiet 33 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje: 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające, co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to, jako wymóg minimalny? Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest korzyścią dla pacjentów z nadwagą, gdyż nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza. Zastosowanie w pieluchomajtce jednego ściągacza taliowego i elastycznych boków produktu, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, a to przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci, „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

D

Pytanie 155**Pakiet 33 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie 73cm - 130cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 156**Pakiet 33 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycja 2) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie 92cm - 160cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157**Pakiet 33 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycja 3) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 120cm - 170cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158**Pakiet 33 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje: 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające jeden wskaźnik wilgotności. Nie ma bowiem funkcjonalnego uzasadnienia dla dwóch wskaźników wilgotności gdyż jeden wskaźnik tak samo dobrze informuje o zapełnieniu pieluchomajtki jak podwójny. W przypadku jednego z producentów pieluchomajtek, drugi wskaźnik wilgotności jest tuszowym napisem (rozmywa się pod wpływem wilgoci) wynikającym jedynie z procesu produkcji i nie ma jakiegokolwiek wpływu na funkcjonalność pieluchomajtki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 159**Pakiet 33 poz. 1-3**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje 1 - 3)pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry lub EDS), który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli. Ustanowienie powyższych wymogów oraz niedopuszczenie produktów niespełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim (Essity - TENA, TZMO - Seni) posiada takie rozwiązania technologiczne.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 160**Pakiet 33 poz. 1-3**

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 33, pozycje: 1 - 3) do złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym jedynie w części centralnej z włókniną po bokach, która nie jest pokryta tym laminatem na całej powierzchni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 161**Pakiet 30 poz. 6, 7**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki w kolorze czerwonym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 162**Pakiet 14 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o długości 150 cm o średnicy wewnętrznej 1,24mm, wytrzymałość na ciśnienie 4,5 bar?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie 163**Pakiet 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP o długości min 60mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny. Jest to aparat który obecnie jest używany przez szpital.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 164**Pakiet 3 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z regulatorem przepływu i łącznikiem Y - dodatkowy port do iniekcji (igłowy), nie zawiera ftalanów, sterylny, nietoksyczny, niepirogenny, bez lateksu zacisk na drenie do zamknięcia infuzji, regulator przepływu w kształcie cylindra - 2 skale dla płynów o różnej gęstości: 1 zakres 5-250 ml/h 10%, 2 zakres 5-200 ml – 40%, komora kroplowa 20 kropli = 1 ml± 0.1 ml, jednorazowego użytku, dren o długości 150 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 165**Pakiet 3 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, wykonana z PE, igła biorcza dwukanałowa wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, ścięta dwupłaszczyznowo, uniemożliwiająca wypadanie przyrządów z butelek i wypływ płynów z miejsca połączenia, łatwe wprowadzenie nawet do małych pojemników miękkich, filtr powietrza, zatyczka filtra powietrza typ on/off w kolorze niebieskim, komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml przezroczysta, wykonana z elastycznego tworzywa; umożliwia łatwe ustalenie poziomu płynu; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PVC, długość 65mm, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, zaciskacz rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu; regulacja min. 15 mm, rolka zaciskacza daje możliwość precyzyjnego dozowania lub zatrzymania podawania płynu z nazwą producenta, dren medyczny o długości 150 cm, wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów, łącznik stożkowy luer-lock, osłonka łącznika luer-lock, nie zawierają lateksu, sterylizowane EO, opakowanie jednostkowe typu blister-pack, bez ftalanów z dodatkowym łącznikiem Y pakowanym osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 166**Pakiet 3 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP o długości min 60mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny z dodatkowym łącznikiem iniekcji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 167**Pakiet 3 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP o długości min 60mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny z dodatkowym łącznikiem Y pakowanym osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 168**Pakiet 3 poz.4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, wykonana z PE, igła biorcza dwukanałowa, uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe połączenie nawet do małych pojemników miękkich, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego typ on/off w kolorze czerwonym, komora kroplowa 20 kropli = 1ml ±



0,1ml; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PCV; długość 90mm; pojemność 18ml, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm i powierzchni filtracyjnej 14,2cm², zaciskacz rolkowy z logo producenta, z bezpiecznym miejscem na dren oraz na igłę po użyciu; regulacja min. 15 mm, rolka zaciskacza daje możliwość precyzyjnego dozowania lub zatrzymania podawania płynu, dren medyczny o długości 150 cm, wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów, łącznik stożkowy luer-lock, osłonka łącznika luer-lock, nie zawierają ftalanów, opakowanie jednostkowe typu blister-pack, nie zawierają lateksu, sterylizowane EO?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 169

Pakiet 17 poz. 5-6

Czy Zamawiający dopuści pojemniki ze szczelną pokrywą zamykaną na wcisk?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 170

Pakiet 17 poz. 5-6

Czy Zamawiający dopuści pojemniki w mlecznym kolorze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 171

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemniki w mlecznym kolorze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 172

Dotyczy umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 0,3% wartości brutto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego lub niewydanego towaru
2. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu reklamowanego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 0,3% wartości brutto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, , jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego lub niewydanego towaru
3. W razie rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §7 ust. 2, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonego lub niewydanego przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 173

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 174

Dotyczy umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 2 ust 6)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 175

Dotyczy umowy

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 5 – załącznik nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią wierzytelności, jaką ma u Zamawiającego z tytułu niniejszej umowy, bez jego uprzedniej pisemnej zgody, jak również bez zgody podmiotu tworzącego Zamawiającego, pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 176

Dotyczy umowy

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 10 – załącznik nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Ilości określone w załączniku nr 2 do niniejszej umowy, stanowią wielkość szacunkową uzależnioną od ilości przyjętych pacjentów oraz ilości wynegocjowanych kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia. Na podstawie wymienionych przesłanek, określone w załączniku do umowy szacunkowe ilości mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 20%) bez prawa dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę, poza roszczeniem o zapłatę za towary już dostarczone.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 177

Dotyczy umowy

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 13 – załącznik nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„W razie niedostarczenia partii towaru przez Wykonawcę w umówionym terminie lub dostarczenia w ilości mniejszej niż zamówiona z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu tego towaru u innego podmiotu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. Wykonawca pokrywa różnicę pomiędzy ceną jednostkową towaru zakupionego u innego podmiotu, a ceną jednostkową towaru określoną w załączniku nr 2 do umowy. W przypadku wykonania przez Zamawiającego uprawnienia o którym mowa w zdaniu poprzednim, w stosunku do Wykonawcy nie będzie miało zastosowanie postanowienia § 6 ust. 1 niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 178

Dotyczy umowy

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3 – załącznik nr 4

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 179

Dotyczy umowy

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 2 – załącznik nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, w przypadku gdy:...”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 180

Dotyczy umowy

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 2 – załącznik nr 4

Prosimy o rezygnację z zapisu

UZASADNIENIE:

Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się do dostawy w pełni kompatybilnego asortymentu. W związku z powyższym fakt ich użycia i eksploatacji nie może prowadzić do wskazanych zdarzeń. Ich ewentualne zaistnienie może być przyczyną użytkowania niezgodnego z instrukcją obsługi, za co Wykonawca nie może odpowiadać.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 181

Pakiet 46 poz. 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania jednorazowych nakładek w przypadku zaoferowania elektrycznego staplera endoskopowego, jednorazowego, zasilanego baterią jednorazową. Stapler rozpoznaje grubość tkanki i przy pomocy koloru diody podpowiada czy dobrany ładunek jest odpowiedni do grubości tkanki. Rękojeść do staplera endoskopowego o długości 6 cm, 16 cm, 26 cm, obrotowa 360°, z możliwością zginania w obie strony nie mniej niż 45°, średnica trzonu 12 mm, dla ładunków 30 mm lub 45 mm lub 60 mm. Do 15

wystrzeżeń podczas jednego zabiegu. Zamawiający każdorazowo określi długość rękojeści przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 182

Pakiet 46 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie ładunków wraz z nakładkami na szczęki staplera z wchłanialnego materiału wzmacniającego linię szwów, poprawiającego homeostazę, syntetycznego, składającego się z kwasu poliglikolowego i węgla trimetylenowego (jako osobny produkt), wchłaniający się około 180 dni, pozostałe parametry wg SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 183

Pakiet 46 poz. 5

Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści jednorazowy stapler okrężny, wygięty, z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie i kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1,4 do 2,6mm, rozmiar 29, 32, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm dla rozmiaru 29, wysokość otwartej zszywki 5,0 dla rozmiaru 32. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką. Dwa rzędy naprzemiennie ułożonych zszywek, wykonanych ze stopu tytanu. Do wyboru Zamawiającego na etapie składania zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 184

Pakiet 46 poz. 6, 7

Czy Zamawiający, na zasadzie równoważności, dopuści zszywki o przekroju okrągłym na całej długości, co nie ma wpływu na jakość zespolenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 185

Pakiet 10 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści marker dwustronny z końcówkami 0,5 i 1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 186

Pakiet 10 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą o długości 85 cm, szerokości 2,4 cm i rozcięciem ok. 6 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 187

Pakiet 11 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 188

Pakiet 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z przeciętną średnicą cząstek 2,0-2,2µm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 189

Pakiet 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łącznik T nieobrotowy (zdjęcie poglądowe poniżej):



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 190

Pakiet 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 200 cm w rozmiarach dla noworodków, dzieci i dorosłych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 191

Pakiet 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę z drenem w rozmiarze Ch24?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 192

Pakiet 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o długości ok. 27 cm i średnicy wewnętrznej ok. 4mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 193

Pakiet 16 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania łącznika umożliwiającego ucięcie i dopuści standardowy łącznik?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 194

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren Ch24 i długości 2100 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 195

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 196

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o dł. 20 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 197

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o średnicy +/- 1mm od podanych wartości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 198

Pakiet 16 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu żółtych łączników?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 199

Pakiet 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówkę w rozmiarze Ch21 o średnicy 4,0 / 7,0 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 200

Pakiet 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówkę z otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 201

Pakiet 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówkę z przezroczystą rączką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 202

Pakiet 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o dł. całkowitej ok. 27 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 203

Pakiet 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o dł. rączki ok. 11 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 204

Pakiet 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24 o dl. 210 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 205

Pakiet 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania Ch 30 o dł. 300 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 206

Pakiet 16 poz. 6, 7

Czy Zamawiający dopuści łącznik o długości całkowitej 5,1 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 207

Pakiet 16 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o długości całkowitej ok. 27cm Ch21?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 208

Pakiet 16 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści końcówkę z 1 otworem głównym oraz 4 bocznymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 209

Pakiet 16 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o dł. ok. 27 cm Ch21?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 210

Pakiet 16 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o średnicy 4,0 / 7,0 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 211

Pakiet 16 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści dren Ch24 i Ch30 o dł. 300 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 212

Pakiet 16 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści łącznik 6x8x6mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 213

Pakiet 16 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści łącznik 8x10x8mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 214

Pakiet 16 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty łącznik?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 215

Pakiet 27 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o poj. 0,25l z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 216

Pakiet 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania jamy ustnej z 0,1% nadtlenu wodoru, pozostałe parametry zgodnie z SWZ? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 217

Pakiet 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny, pozostałe parametry zgodnie z SWZ? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 218

Pakiet 34 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania jamy ustnej z 0,1% nadtlenu wodoru, pozostałe parametry zgodnie z SWZ? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 219**Pakiet 34 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny, pozostałe parametry zgodnie z SWZ? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 220**Pakiet 34 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści preparat nawilżający do ust na bazie wodnej z aloesem i wyciągiem z rumianku? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 221**Pakiet 34 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zamiast roztworu Perox-A-Mint, bezalkoholowy płyn do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 222**Pakiet 34 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zamiast roztworu Perox-A-Mint, bezalkoholowy płyn do płukania jamy ustnej z 0,1% nadtleniem wodoru? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 223**Pakiet 34 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści preparat nawilżający do jamy ustnej z aloesem i wyciągiem z rumianku? W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 224**Pakiet 35 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści myjkę zawierającą w składzie dimetikon, ekstrakt z aloesu oraz witaminę E?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 225**Pakiet 35 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści myjkę z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 226**Pakiet 35 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści myjkę zawierającą w składzie aloes, witaminę E oraz wyciąg z rumianku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 227**Pakiet 35 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści myjkę z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 228**Pakiet 35 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści czepek z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 229**Pakiet 47 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści ustnik z niezależoną gumką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 230**Pakiet 47 poz. 10**

Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 47 pozycję 10 do osobnego pakietu. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na złożenie oferty w pakiecie większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 231**Pakiet 1 poz. 11-12**

Prosimy o wyjaśnienie swz w poniższym zakresie: pakiet 1, poz. 11-12, Czy zamawiający wydzielił poz.11-12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 232**Pakiet 1 poz. 11-12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniuli i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 233**Pakiet 1 poz. 1, 4**

Czy zamawiający wydzielił poz.1,4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetwarzania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 234**Pakiet 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką – opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)? Czy Zamawiający

dopuszcza IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 235

Pakiet 1 poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną kłapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO? Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 236

Pakiet 4 poz. 2-6

Czy zamawiający wydzieli poz.2-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 237

Pakiet 12 poz. 1-7

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt. Czy zamawiający dopuści strzykawki bez kolorystycznego oznaczenia rozmiarów, gdyż rozmiar strzykawki jest wskazany na opakowaniu jednostkowym w postaci cyfry?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 238

Pakiet 12 poz. 5

Czy zamawiający dopuści pojemność 2 ml; skala co 0,1ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 239

Pakiet 12 poz. 7

Czy zamawiający dopuści pojemność 10 ml; skala co 0,5ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 240

Pakiet 12 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. czy zamawiający dopuści koreczki pakowane w kartonik po 100 szt. niezłączonych ze sobą w blistry, każdy koreczek osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 241**Pakiet 13 poz. 1-4**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 242**Pakiet 14 poz. 1**

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 243**Pakiet 15 poz. 1, 3**

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 244**Pakiet 18 poz. 3-5**

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 245**Pakiet 22 poz. 5-7, 19**

Czy zamawiający wydzielił poz.5-7,19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 246**Pakiet 22 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 247**Pakiet 22 poz. 19**

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 248**Pakiet 10 poz. 37**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie do której pompy wodnej będącej na wyposażeniu Zamawiającego oczekuje tych drenów? Obecnie na rynku występują pompy typu OFP-1 i OFP-2?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 249**Pakiet 10 poz. 37, 38**

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej wykazanie przynajmniej 1 dostawy sprzętu jednorazowego użytku?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 250**Pakiet 16 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści:

Końcówka do odsysania zakrzywiona CH20 (śr.wewn./zewn. 4,6mm/6,60mm), bez kontroli odsysania, otwór końcowy i 4 otwory boczne, przezroczysta końcówka, biała rączka, długość całkowita 29cm, długość rączki 13cm. Pakowana podwójnie papier/folia + folia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 251**Pakiet 16 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści: Końcówka do odsysania zakrzywiona CH22 (śr.wewn./zewn. 6mm/8mm), bez kontroli odsysania, otwór końcowy, bez otworów bocznych, przezroczysta końcówka, biała rączka, długość całkowita 29cm, długość rączki 13cm. Pakowana podwójnie papier/folia + folia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 252**Pakiet 16 poz. 6**

Czy Zamawiający

dopuszcza: Dren do odsysania pola operacyjnego o średnicy CH30/300cm (śr. zew.9,9mm-10mm, wew. 7mm), zakończenie z jednej strony lejek ze specjalnym przegubem (sprężyną anityzagięciową) ułatwiającymi wygodną manipulację drenem oraz zapewniającymi jego pełną drożność, bez ryzyka zamknięcia światła drenu nawet przy zgięciu 90°, zewnętrzna powierzchnia satynowa, z drugiej strony łącznik męski dł. 6cm umożliwiający łączenie drenów ze sobą jak również wykorzystanie drenów do odsysania górnych dróg oddechowych. Sterylny, pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzne opakowanie foliowo-papierowe, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 253**Pakiet 16 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o całkowitej długości 28cm, w tym 16cm końcówka, 12 cm rączka, spełniająca pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 254**Pakiet 16 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o całkowitej długości 28cm, w tym 16cm końcówka, 12 cm rączka, spełniająca pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 255**Pakiet 21 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 256**Pakiet 21 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na poszczególne pozycje w Pakiecie 21.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 257**Pakiet 42 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 42 w poz. 1 będzie wymagał strzykawki o nominalnej pojemności 3 ml, skali do 3 ml i z wypełnieniem 3 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 258**Pakiet 42 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 42 w pozycji 1 będzie wymagał strzykawkę o nominalnej pojemności 5 ml, skali do 5 ml i z wypełnieniem 5 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 259**Pakiet 45 poz. 1,2,3**

Czy w pozycjach 1,2,3 Zamawiający dopuści: Makroporowa monofilamentowa niewchłaniałna siatka polipropylenowa. Niska masa 43,7 g/m². Biokompatybilna. Dwuwymiarowy, lekki profil ułatwiający ułożenie siatki. Wytrzymała, zwarta konstrukcja splotu może być dowolnie kształtowana bez efektu strzępienia, liniowa wytrzymałość na rozciąganie 35,5 N. Miękką, łatwo dopasowującą się strukturą splotu, grubość siatki: 0,46 mm, wielkość porów: 6,29 mm², średnica włókna 1,22 mm. Pozwala na szybkie przerastanie tkanki. Pozycja 3 rozmiar 30,5x30,5 cm. Pozostałe rozmiary bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 260**Pakiet 45 poz. 4, 5**

Czy w pozycjach 4,5 Zamawiający dopuści: Siatki do przepuklin pachwinowych metodą laparoskopową. Ultralekka siatka o anatomicznym, trójwymiarowym kształcie dopasowanym do kanału pachwiny. Siatka z przyśrodkowym znacznikiem orientacji, z pamięcią kształtu. Polipropylene monofilamentowy o wadze 42g/ m². Grubość siatki 0,52 mm. Rozmiar porów 6,5 mm². Nie wymaga dodatkowego mocowania. Prawo i lewostronna. Rozmiar: 10,3x15,7 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 261**Pakiet 45 poz. 6**

Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści: Siatka przepuklinowa samorozprężalna, częściowo wchłaniałna, sterylna proteza z biowchłaniałną powłoką, zawierającą dwie osobne warstwy zszyte razem przy użyciu włókien monofilamentowych z PTFE, tworzące kieszeń do ustalania położenia. Siatka z włókien polipropylenowych (PP) i kwasu poliglikolowego (PGA), tworzącą dwustronną siatkę z powierzchnią PP i powierzchnią PGA. Siatka jest powlekana po stronie PGA biowchłaniałnym, chemicznie zmodyfikowanym hydrożelem na bazie hialuronianu sodowego (HA), karboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenu (PEG) Strona siatki skierowana do powięzi pozwala na szybką reakcję fibroblastyczną przez szczeliny siatki, sprzyjając pełnemu wrastaniu tkanki w siatkę. Trzewna strona siatki jest pokryta powłoką biowchłaniałną, oddzielającą siatkę od tkanki leżącej poniżej i powierzchni narządów, minimalizując w ten sposób wiązanie tkanki z siatką. Wkrótce po umieszczeniu powłoka biopolimerowa zamienia się w nawodniony żel, który podlega resorpcji z miejsca założenia w czasie krótszym niż 30 dni. Rozmiar: 22,1x27,1 cm lub 27,4x34,9 cm, do wyboru Zamawiającego przy składaniu zamówienia

Dopuszczenie wyżej wymienionych produktów pozwoli na złożenie oferty konkurencyjnie cenowo oraz pozwoli na zaoferowanie Zamawiającemu rozwiązań o najwyższej jakości na rynku potwierdzonych badaniami klinicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 262**Dotyczy Formularza asortymentowo – cenowego**

Prosimy Zamawiającego o możliwość podania w formularzu asortymentowo – cenowym ceny jednostkowej za jedną sztukę oferowanego produktu z dokładnością do 3 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 263**Dotyczy Formularza asortymentowo – cenowego – Pakiet 6**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wyceny za 1 opakowania igieł z odpowiednim przeliczeniem wymaganych sztuk na opakowania, czyli zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 264**Dotyczy Rozdział SWZ II.I. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy w przypadku, gdy Zamawiający będzie żądał wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych (art. 107 ust. 4 Pzp), wykonawca będzie mógł wyjaśnić/potwierdzić zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia na podstawie próbki danego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 265

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 266

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do projektu umowy mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą: Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy. Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 267

Prosimy o udostępnienie Wykonawcom pliku JEDZ w formacie XML, który umożliwi Wykonawcom zaimportowanie pliku JEDZ za pośrednictwem <https://espd.uzp.gov.pl/filter?lang=pl>.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 268**Pakiet 17**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD oraz posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy: „1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi; 2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.” Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy: 1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego. 2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”. Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 269**Pakiet 17 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 120 ml, przezroczystych, z zakrętką.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 270**Pakiet 17 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników wykonanych z białego polipropylenu, o pojemności 520 ml, z zamknięciem „na wcisk”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 271**Pakiet 17 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników wykonanych z białego polipropylenu, o pojemności 1200 ml, z zamknięciem „na wcisk”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 272

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej? Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 273**Pakiet 42**

3 ml

Prosimy o dopuszczenie używanej na terenie Państwa Placówki, strzykawki napełnionej sterylnym roztworem 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającej dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowej do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylnej wewnątrz i na zewnątrz, pakowanej w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającej otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5 ml

Prosimy o dopuszczenie używanej na terenie Państwa Placówki, strzykawki napełnionej sterylnym roztworem 0,9% NaCl o objętości min. 5 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającej dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowej do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylnej wewnątrz i na zewnątrz, pakowanej w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającej otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

10 ml

Prosimy o dopuszczenie używanej na terenie Państwa Placówki, strzykawki napełnionej sterylnym roztworem 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającej dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika,

gotowej do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylnej wewnątrz i na zewnątrz, pakowanej w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającej otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Strzykawki 3,5,10 ml

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki napełnione fabrycznie jałowym izotonicznym roztworem chlorku sodu 0,9% do przepłukiwania dostępów naczyniowych mają być przeznaczone do stosowania w procedurach jałowych i niejaołowych, to znaczy mają być sterylne wewnątrz i na zewnątrz?

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki napełnione fabrycznie jałowym izotonicznym roztworem chlorku sodu 0,9% do przepłukiwania dostępów naczyniowych mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji użycia)

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania strzykawek napełnionych NaCl, nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza..

Pytanie 274

Pakiet 35

Poz1

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem, czy Zamawiający będzie oczekiwał aby produkty do pielęgnacji pacjenta posiadały dołączone do opakowania mini-kartę obserwacji do zaznaczenia zmian skórnych (zespolona fabrycznie z opakowaniem samoprzylepna etykieta)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz2

Prosimy o dopuszczenie myjek nasyconych 2% roztworem chlorheksydyny przeznaczonych do higienicznej dezynfekcji nieuszkodzonej i niezmiętej chorobowo skóry, bez użycia wody. Skuteczność bakteriobójcza już po 1 min. Skuteczność oferowanego produktu potwierdzona badaniami wykonanymi wg norm: EN 13727, EN 13624, EN 1499. Łączna dawka chlorheksydyny: nie mniej 3000 mg / opakowanie. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej przed użyciem – 20 sek. / 600 W. Chusteczki wykonane z całkowicie syntetycznej włókniny poliestrowej, rozmiar min. 19 cm x 19 cm, 10 szt. w opakowaniu typu flip-top

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pyt2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżonych o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamkniętym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. Opakowanie z mini-kartą obserwacji do zaznaczenia zmian skórnych (zespolona fabrycznie z opakowaniem samoprzylepna etykieta) 8 myjek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 275

Pakiet 34

Poz1

Ze względu na zmianę składu zestawu przez producenta, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Dla ulepszenia i skrócenia procedury, płyn w nowej formule do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających umieszczony jest w jednej wyciskanej saszetce, 7ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz1,2,3

Prosimy o doprecyzowanie, czy każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Odpowiedź: TAK.

Poz3

Prosimy o dopuszczenie zestawu obecnie używanego w Państwa Placówce, do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o ulepszonym przez producenta (firme – Sage) składzie, pozwalającym na szybsze i skuteczniejsze wykonanie procedury toalety pacjenta, składające się z:

Dwóch osobnych opakowań każde zawierające:

- Jedną szczoteczkę (co najmniej 3000 pkt. kontaktowych wykonanych z włókna) do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni

- Płyn do czyszczenia jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 7ml

- Jedną gąbkę aplikator

Czterech osobnych opakowań zawierających:

- Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką,

- Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml

Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 276

Pakiet 24

Poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o zapytaniem czy nie zaszła pisarska pomyłka i Zamawiający nie miał na myśli zestawu przedłużającego z 3 bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego o objętości wypełnienia 0,49 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego o zapytaniem czy nie zaszła pisarska pomyłka i Zamawiający nie miał na myśli zestawu przedłużającego z 2 bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego o objętości wypełnienia 0,35 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz1,2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wkłucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowe wchodzące w skład zestawu mają posiadać przezroczystą obudowę, w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie 277**Pakiet 11**

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu 11, poz7 tj. 50 sztuk jednorazowego układu oddechowego do AIRVO 2 Fisher&Paykel Healthcare, ze względu na brak możliwości zakupów w/w układów od producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 278****Pakiet 16**

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestawu do odsysania pola różniącego się nieznacznie parametrami od zapisu SWZ, tj. zestaw z drenem 24Ch/210cm, z końcówką do odsysania o dł. Roboczej 15,5cm? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola różniącego się nieznacznie parametrami od zapisu SWZ, tj. końcówka z dren Ch24/350cm, z końcówką miniaturową 12 Ch, dł. Robocza końcówki 15,5cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola o dł. 22cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola różniącego się nieznacznie parametrami od zapisu SWZ, tj. końcówka z dren Ch24/350cm, z końcówką miniaturową 12 Ch, dł. Robocza końcówki 15,5cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu CH 30, dł. 300cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 5 i 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby łączniki przy drenach miały możliwość docinania i dopasowywania do różnych ssaków i drenów od 10 do 18mm, były antyzagięciowe, umożliwiające swobodne, odsysanie nawet przy pracy pod bardzo ostrym kątem ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola z kontrolą o dł. 15,5cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania pola bez kontroli o dł. 15,5cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego, zakończenie miękki lejek-lejek CH30 lub śr. 7mm, dł. 370-400cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prostych, sterylnych łączników do drenów w rozmiarach 7-10/10-7mm lub 10-14/14-10mm opcjonalnie wg potrzeb Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 279**Pakiet 5**

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley'a dwudrożnego silikonowanego, jałowego (pakowane podwójnie), balon 30 -50 ml, dł. 40cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 280****Pakiet 15**

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby system zamknięty do zbiórki moczy do 7 dni był wyposażony w port bezigłowy do pobierania próbek z okienkiem do kontroli tego procesu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby system zamknięty do zbiórki moczu do 7 dni miał nadrukowaną na worku instrukcje użycia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby system zamknięty do zbiórki moczu był wyposażony w port bezigłowy do pobierania próbek z okienkiem do kontroli tego procesu tak jak obecnie stosowany w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby system zamknięty do zbiórki moczu miał nadrukowaną na worku instrukcje użycia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz4

Czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby system zamknięty do zbiórki moczu posiadał dwa antybakteryjne filtry hydrofobowe, dla bezpieczeństwa systemu, tak jak obecnie stosowane w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 281****Pakiet 13**

Poz. 5

1) Prosimy o dopuszczenie sterylnego korka dezynfekcyjnego zawierającego 70% alkohol izopropylowy (IPA), obudowa w kolorze pomarańczowym, sterylny, dodatkowy aplikator (osłona) umożliwiający sterylne podłączenie bez możliwości kontaminacji obudowy koreczka przed podłączeniem, sterylizacja radiacyjna, zapewnia redukcje liczby bakterii >4 log (99,99%) w czasie krótszym niż 1minuta, tj. już w ciągu 30 sekund. Zgodnie z łącznikami bezigłowymi

2) Czy Zamawiający wymaga, aby koreczki do dezynfekcji umożliwiały bezdotykową aplikację?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 282****Pakiet 12**

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej , jałowej , końcówka luer koncentryczna - 3 ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV, Bisphenolu A, korek (uszczelniając tłoka) w kolorze czarnym, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt. Bez załączonego dokumentu producenta o ograniczeniu odpadów o 30 % w porównaniu ze standardowymi strzykawkami

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej , jałowej , końcówka luer koncentryczna - 5 ml, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV,Bisphenolu A, korek (uszczelniać tłoka) w kolorze czarnym, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne),sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt. Bez załączonego dokumentu producenta o ograniczeniu odpadów o 30 % w porównaniu ze standardowymi strzykawkami

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej , jałowej , końcówka luer koncentryczna - 10 ml, końcówka mimośrodowa, tłok i cylinder z polipropylenu ,długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 0,1 ml, logo logo producenta na cylindrze, sterylne, jednorazowego użytku , wolne od lateksu, DEHP, PCV,Bisphenolu A, korek (uszczelniać tłoka) w kolorze czarnym, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne),sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt. Bez załączonego dokumentu producenta o ograniczeniu odpadów o 30 % w porównaniu ze standardowymi strzykawkami

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 8

1)Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 84 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2) W razie braku zgody na wyłączenie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków dwufunkcyjnych męsko-żeńskich , które mogą być zamknięciem /zabezpieczeniem wypełnionej strzykawki luer i Luer Lock pakowanych pojedynczo, sterylizowanych tlenkiem etylenu z odpowiedni przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym

Jednocześnie prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania 50000 tacek a 10 szt. koreczków czyli 500 000 szt. koreczków

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 283

Pakiet 5

Poz.1-2

1. Prosimy o uszczegółowienie czy Zamawiający w celu lepszej identyfikacji rozmiaru cewnika oczekuje cewników posiadających barwne i numeryczne oznaczenie cewnika na jego konektorze? **Odpowiedź: TAK**

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wewnętrzna część konektora ma być karbowana?

Odpowiedź: TAK

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania w rozmiarze 8 o długości 40 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem 30-50 ml

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 3,4

Prosimy o dopuszczenie cewników o długości 41 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 4

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy zaoferowane cewniki mają być w pełni przezroczyste, celem łatwiejszej wizualizacji wydzieliny? **Odpowiedź: TAK.**

2. Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowane cewniki mają być fabrycznie zapakowane ze strzykawką wypełnioną 10% roztworem gliceryny? **Odpowiedź: TAK**

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley z balonem 5-15 ml. **Odpowiedź: TAK**

Pytanie 284

Pakiet 6

Poz.3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji z zabezpieczeniem przed zakłuciem po użytkowaniu w postaci plastikowej osłonki aktywowanej poprzez nacisk kciukiem, zapewniającej szczelne połączenie ze strzykawką , ramię jednoelementowe, w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym ,z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwi iniekcje pod małym kątem oraz nie zasłania miejsca iniekcji, sterylizowana tlenkiem etylenu

23G 1 1/4" 90,6 x 32 mm

22G 1 1/4" (0,7 x 32 mm

22G 1 1/4" (0,7 x 32 mm)

21G 1 1/2"(0,8 x 40 mm)

20G 1 1/2"(0,9 x 40 mm);

18G 1 1/2"(1,2 x 40 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz.4

1) Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 4 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

2) W razie braku zgody na wyłączenie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm , otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze czerwonym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań bez filtra cząsteczkowego. sterylizacja tlenkiem etylenu **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz. 5

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł bezpiecznych z filtrem, sterylizowanych tlenkiem etylenu (jak w poz. 4, 6) **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nasadki igły o dł. max. 2,5 cm **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania igieł tępych z filtrem 1,2 x 40 mm i 1,2 x 50 mm do wyboru Zamawiającego co pozwala na efektywne pobieranie leków z pojemników wielodawkowych o różnej pojemności **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 285

Pakiet 11

Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla dorosłych z rezerwuarem tlenu, w jednym standardowym, powszechnie używanym rozmiarze obejmującym w swoim zakresie wymagane rozmiary M i L.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 286

Pakiet 1

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (22G – niebieski)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (20G – różowy)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (18G – zielony)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (17G – biały)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (16G – szary)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (146G – pomarańczowy)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 7

1) Prosimy o dopuszczenie stosowanych w Państwa placówce kaniul bezpiecznych o następujących parametrach:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , bez dodatkowego otworu przy ostrzu, 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (22G – niebieski 0,9 x 25 mm) , **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej do podawania płynów i leków o poniższych parametrach:

- z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem), chroniącym przed przypadkowym zakłuciem personelu , wykonana z poliuretanu, bez portu górnego, cewnik kontrastujący na całej powierzchni w RTG , delikatne ergonomiczne skrzydełka dopasowujące się do skóry, zapewniające pewną stabilizację kaniuli w żyłę pacjenta, zastawka aktywna bez względu na czas po wyjęciu igły do momentu podłączenia zaworu bezigłowego lub linii ,z podwójnym systemem potwierdzenia wejścia do naczynia (otwór przy ostrzu umożliwiającym natychmiastowe wejście do naczynia podczas kaniulacji ,bez zawartości PVC, lateksu jałowe, jednorazowego użytku; z datą ważności i nr serii na opakowaniu; kaniule pakowane pojedynczo. w bezpiecznym opakowaniu chroniącym przed wilgocią i przypadkowym uszkodzeniem, rozmiary 22G x 0,9 x 25 mm **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz. 8

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , bez dodatkowego otworu przy ostrzu , 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (20G – różowy 1,1 x 32 mm) **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej do podawania płynów i leków o poniższych parametrach:

- z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem), chroniącym przed przypadkowym zakłuciem personelu , wykonana z poliuretanu, bez portu górnego, cewnik kontrastujący na całej powierzchni w RTG , delikatne ergonomiczne skrzydełka dopasowujące się do skóry, zapewniające pewną stabilizację kaniuli w żyłę pacjenta, zastawka aktywna bez względu na czas po wyjęciu igły do momentu

podłączenia zaworu bezigłowego lub linii ,z podwójnym systemem potwierdzenia wejścia do naczynia (otwór przy ostrzu umożliwiającym natychmiastowe wejście do naczynia podczas kaniulacji ,bez zawartości PVC, lateksu jałowe, jednorazowego użytku; z datą ważności i nr serii na opakowaniu; kaniule pakowane pojedynczo. w bezpiecznym opakowaniu chroniącym przed wilgocią i przypadkowym uszkodzeniem, rozmiary 20 G x 1,1 x 31 mm **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz. 9

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej w Państwa placówce kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi (rozwiązanie zgodne z normą ISO 10555-5) posiadające zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , 4 paski RTG inkorporowane w cewnik , opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (18G – zielony 1,3 x 33 mm **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej do podawania płynów i leków o poniższych parametrach:

- z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem), chroniącym przed przypadkowym zakłuciem personelu , wykonana z poliuretanu, bez portu górnego, cewnik kontrastujący na całej powierzchni w RTG , delikatne ergonomiczne skrzydełka dopasowujące się do skóry, zapewniające pewną stabilizację kaniuli w żyłę pacjenta, zastawka aktywna bez względu na czas po wyjęciu igły do momentu podłączenia zaworu bezigłowego lub linii ,z podwójnym systemem potwierdzenia wejścia do naczynia (otwór przy ostrzu umożliwiającym natychmiastowe wejście do naczynia podczas kaniulacji ,bez zawartości PVC, lateksu jałowe, jednorazowego użytku; z datą ważności i nr serii na opakowaniu; kaniule pakowane pojedynczo. w bezpiecznym opakowaniu chroniącym przed wilgocią i przypadkowym uszkodzeniem, rozmiary 18 G x 1,3 x 31 mm **Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej do podawania płynów i leków o poniższych parametrach:

- z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem), chroniącym przed przypadkowym zakłuciem personelu , wykonana z poliuretanu, bez portu górnego, cewnik kontrastujący na całej powierzchni w RTG , delikatne ergonomiczne skrzydełka dopasowujące się do skóry, zapewniające pewną stabilizację kaniuli w żyłę pacjenta, zastawka aktywna bez względu na czas po wyjęciu igły do momentu podłączenia zaworu bezigłowego lub linii ,z podwójnym systemem potwierdzenia wejścia do naczynia (otwór przy ostrzu umożliwiającym natychmiastowe wejście do naczynia podczas kaniulacji ,bez zawartości PVC, lateksu jałowe, jednorazowego użytku; z datą ważności i nr serii na opakowaniu; kaniule pakowane pojedynczo. w bezpiecznym opakowaniu chroniącym przed wilgocią i przypadkowym uszkodzeniem, rozmiary 18-24G do wyboru Zamawiającego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków innego producenta niż kaniule spełniających wymagania normy PN-EN ISO 80369-7:2017-08 łączniki z otworami o małej średnicy do płynów i gazów stosowane w medycynie ogólnej -- Część 7: łączniki do zastosowań wewnątrznaczyniowych lub iniekcyjnych, przez co kompatybilnych z każdą kaniulą, bo taki wymóg stawia norma. Podobnie jak igły i strzykawki różnych producentów pasują do siebie, bo spełniają te same normy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 13

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zamkniętego systemu dostępu naczyniowego z pozytywnym, negatywnym czy neutralnym ciśnieniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników do terapii dożylnych, bez dodatkowego portu do iniekcji trójdrożnych, z drenem 10 cm bez DEHP, wykonanych z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, dren bez DEHP, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm jałowy, j.u. objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników z dwoma przezroczystymi portami bezigłowymi. Zawory zapewniają przepływ min. 145 ml/min, posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 ml. Objętość systemu poniżej 0,4 ml. Ciśnienie neutralne, bez względu na sekwencję klemowania i położenie pokrętła. Możliwość podłączenia u pacjenta przez min. przez 100 aktywacji. Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Produkt nie zawiera elementów metalowych i lateksowych, PCV i DEHP.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonanych z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście), objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 287

Pakiet 41

Poz1

Prosimy o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej, bezprzewodowej, wodoodpornej, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka dostępna z co najmniej 4 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych. Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz2

Prosimy o dopuszczenie ostrza uniwersalnego jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu. Ostrze kompatybilne do strzygarki z dopuszczenia powyżej (pyt do poz1)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz1

Prosimy o dopuszczenie strzygarki służącej do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi lekka, ergonomiczna, wyposażona w obrotową głowicę niezależnie od typu ostrza. Czas ładowania strzygarki do pełna: maksimum 60 minut. Strzygarka wyposażona diodę sygnalizującą m.in. rozładowywanie się baterii litowo-jonowej. W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. Strzygarka powinna być wodoszczelna w celu przeprowadzenia dezynfekcji zanurzeniowej (klasa



szczelności min. IPX7). Strzygarka kompatybilna z min. 2 rodzajami ostrzy, zdejmowanymi za pomocą przycisku: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała i z ostrzami typu neuro do usuwania gęstego owłosienia (np. z głowy).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz2

Prosimy o dopuszczenie uniwersalnego ostrza jednorazowego, o szerokości cięcia co najmniej 3,6 cm, wysokość strzyżenia 0,3-0,5mm. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta. Pakowane pojedynczo, biologicznie czyste. Na każdym ostrzu numer LOT. Pakowane po 50 szt. Kompatybilne z zestawem w pozycji nr 1.ⁱ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 288

Pakiet 7

Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Bezpiecznej igła do wstrzykiwaczy insulinowych w jednym rozmiarze 30G 0,30mm x 5 mm, sterylnej, po użyciu igła bezpiecznie zamknięta w plastikowej osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron: od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza), kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów - kompatybilność potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty. Sterylizowane radiacyjnie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 289

Pakiet 20

Poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania i rozpuszczania leków : Zamknięty system z portem bezigłowym do pobierania z worków z wyprofilowany uchwytem na palce. Z jednej strony przyrząd zakończony kolcem ze skrzydełkami ułatwiającymi wbicie do worka i dodatkowym portem bezigłowym z silikonową, samozamykającą się, płaską membraną, z drugiej portem kompatybilnym z każdym zestawem infuzyjnym. Możliwość użycia przez 600 aktywacji. Przyrząd dostosowany do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami. Wolny od lateksu, DEHP i części metalowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 290

Pak 21

poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku do zabezpieczania drenów donosowych/sond żołądkowych, włókninowy, materiał pozwalający oddychać, nie powodujący maceracji skóry, w kolorze cielistym, dostępny w trzech rozmiarach, w zależności od potrzeb Zamawiającego niejałowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pak 21

poz2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Opaski mocującej do rurki intubacyjnej jednoczęściowa z możliwością regulacji długości, wykonana z delikatnego materiału zapobiegającego odleżynom, bez lateksu. Skład zestawu:

biała, szeroka opaska na kark, 3 niebieski opaski do mocowania rurki, rzep na rurkę

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie 291**Pakiet 3 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie Zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, bez dodatkowego zacisku na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Elastyczna komora kroplowa długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory, (oznaczenie na opakowaniu), wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Długość drenu 175-185cm, całkowita długość zestawu 185-195cm. Objętość wypełnienia drenu 18-20 ml. Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 0,8 microns typu priming cap. Sterylny - EO, na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – 3 lata od daty produkcji. Aparat posiada oznaczenie skuteczności filtra odpowietrznika przeciw wirusową i przeciwbakteryjną minimum 99,999%

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 292**Pakiet 3 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie. Zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie koła z pojedynczą skalą pomiarową w zakresie 0-250 ml/h, Spike ABS, komora wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny z filtrem hydrofobowym. Elastyczna komora kroplowa dla łatwego wypełnienia, długość min. 50mm, ze skrzydełkami. Długość drenu 180cm, zestawu 191-200 cm, 150+30 bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Wewn. średnica drenu 3mm. Klamra zaciskowa na drenie do zamknięcia infuzji. Złącze luer lock. Dren z zatyczką. Sterylizowany EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 47 miesięcy od daty produkcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 293**Pakiet 3 poz. 3**

Zestaw infuzyjny grawitacyjny, z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, bez dodatkowego zacisku na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Elastyczna komora kroplowa, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnie komory. (oznaczenie na opakowaniu). Wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny, długość drenu 175-210 cm (180+30), całkowita długość zestawu 185-225 cm. Objętość wypełnienia drenu 19-22 ml, łącznik Y z zaworem dostępu bezigłowego. Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 0,2 microns typu priming cap. Sterylny-EO, na opakowaniu jednostkowym instrukcja obsługi, data ważności – min. 3 lata od daty prod.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 294**Pakiet 3 poz. 4**

Proszę o dopuszczenia. Zestaw do transfuzji (przetaczania) krwi, bez odpowietrzenia, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min. 90mm, spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Biały zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, kompatybilny z lipidami, długość drenu 150 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw – 160-170 cm. Objętość wypełnienia drenu 14ml, średnica wewnętrzna drenu 3mm, sterylność - EO. Złącze luer lock stałe. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 295**Pakiet 10 poz. 12-16**

Czy igły do znieczuleń podpajęczynówkowych dla łatwej identyfikacji przestrzeni podpajęczynówkowej mają posiadać eliptyczny uchwyt o ergonomicznym kształcie i dodatkowymi znacznikami poprawiającymi „czucie” igły. W uchwycie 4 okienka i dodatkowy pryzmat zmieniający kolor przy pojawieniu się płynu m-r dla łatwej i szybkiej identyfikacji wypływu płynu i poprawnego nakłucia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 296**Pakiet 20 poz. 3**

Proszę o dopuszczenie igły długości 120mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 297**Pakiet 24 poz. 1**

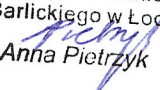
Proszę o dopuszczenie. Zawory z 3 przedłużkami. Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 15-20 cm, z trzema zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 600 aktywacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 298**Pakiet 24 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie. Zawory z 2 przedłużkami. Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o długości 15-18 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,9 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 600 aktywacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

p.o. Kierownik
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia Medycznego
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego Nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi

mgr Anna Pietrzyk

