



ul. Wschowska 3,
64-200 Wolsztyn
tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90
e-mail: sekretariat@spzozwolsztyn.pl
http://www.spzozwolsztyn.pl
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia: 29.04.2024 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/92/2024

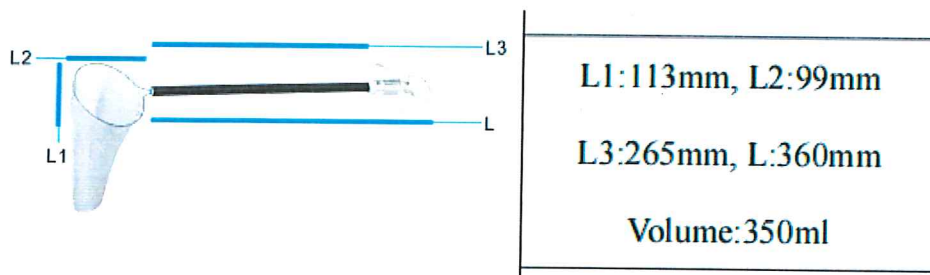
Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „sukcesywna 24 m-czna dostawa jałowych wyrobów medycznych dla SPZOZ w Wolsztynie”, znak: TP/6/2024

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2023.1605 t.j. z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

pyt. 1 . Czy Zamawiający dopuści w części nr 8, poz. 1?

laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny wykonany z poliuretanu, średnica 99 mm, długość 170 mm, długość trzpienia 265 mm, popychacz 360 mm, pojemność 350ml, w polipropylenowej rurce z wypychaczem, do trokara 10mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu, uchwyty pod palce na trzpieniu ewakuatora ułatwiające uwolnienie worka do jamy brzusznej, oraz zapobiegające przypadkowemu wsunięciu się trzpienia przez trokar.



Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny. Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcje/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

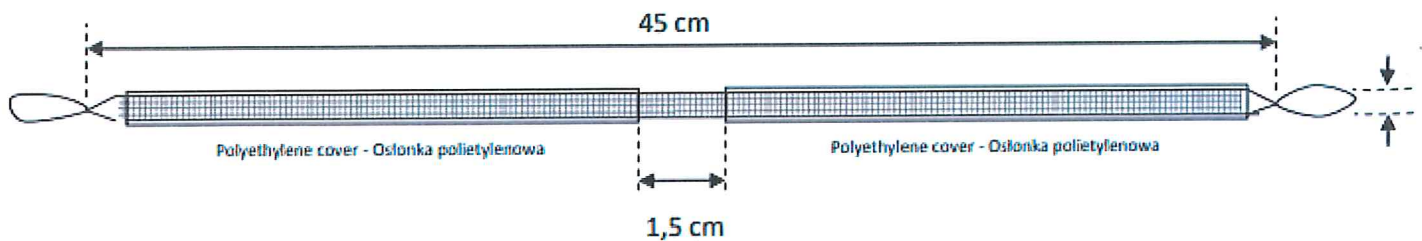
pyt. 2 . Czy Zamawiający dopuści w części nr24, poz. 1?

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry: 1. System całkowicie jednorazowy, sterylny 2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma: długość – 450 mm, szerokość – 11mm, gramatura – 45 g/m² 4. Taśma w dwuczęściowej foliowej osłonce, która ułatwia pozycjonowanie oraz daje możliwość zachowania sterylności

W przypadku dopuszczenia i wyboru naszej oferty oferujemy bezpłatne użyczenie dwóch wielorazowych igieł do implantacji taśm.





Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji.

Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny. Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Nasza firma z powodzeniem działa w Polsce od 1989 roku i posiada ugruntowaną pozycję na rynku dostawców produktów medycznych - jednorazowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW II

Czy Zamawiający w **Pakiecie 10** w pozycji 1 dopuści dren w rozmiarach: **Ch24, Ch36** (6 otworów drenujących) i **Ch21** (4 otwory drenujące); spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w **Pakiecie 10**, poz. 1 dren w rozmiarach: **Ch24, Ch36** (6 otworów drenujących) i **Ch21** (4 otwory drenujące); pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

Czy Zamawiający w **Pakiecie 10** w pozycji 2 dopuści dren w rozmiarze: **Ch28** (6 otworów drenujących); spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w **Pakiecie 10**, poz. 2 dren w rozmiarach: **Ch28** (6 otworów drenujących pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

Czy Zamawiający w **Pakiecie 10** w pozycji 3 dopuści dren w rozmiarach: **Ch30, Ch33** (6 otworów drenujących); spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w **Pakiecie 10**, poz. 3 dren w rozmiarach: **Ch30, Ch33** (6 otworów drenujących pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

Czy Zamawiający w **Pakiecie 10** w pozycjach 2 i 3 wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek na wezwanie (próbka na wezwanie dostarczona do pozycji 1 będzie zawierać ten sam produkt, tylko w innym rozmiarze Ch).

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje w poz. 2-3 od wymogu dostarczenia próbek na wezwanie, o ile próbka na wezwanie dostarczona do pozycji 1 będzie zawierać ten sam produkt, tylko w innym rozmiarze Ch.

ZESTAW III

Pytanie 1 – dotyczy Pakiet 26 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic z zawartością protein $\leq 10\mu\text{g/g}$, pozostałe zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice z zawartością protein $\leq 10\mu\text{g/g}$, pozostałe zgodne z SWZ.

Pytanie 2 – dotyczy Pakiet 26 poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic z zawartością protein $\leq 30\mu\text{g/g}$, pozostałe zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice z zawartością protein $\leq 30\mu\text{g/g}$, pozostałe zgodne z SWZ.

Pytanie 2 – dotyczy Pakiet 26 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki: na palcu $0,14\text{mm} \pm 0,03\text{mm}$, na dłoni $0,13\text{mm} \pm 0,03\text{mm}$, na mankiecie $0,14\text{mm} \pm 0,03\text{mm}$ oraz odstąpienie od wymogu, oznaczenia fabrycznego poziomu AQL, pozostałe zgodne.

Należy podkreślić, że poziom AQL zgodnie z wymogami normy EN 455-1 pkt. 6 normy, dla rękawic chirurgicznych jałowych powinien wynosić max.0,65 tak więc rękawica spełnia wymagania Zamawiającego mimo braku oznaczenia na opakowaniu jednostkowym rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice o grubości pojedynczej ścianki: na palcu $0,14\text{mm} \pm 0,03\text{mm}$, na dłoni $0,13\text{mm} \pm 0,03\text{mm}$, na mankiecie $0,14\text{mm} \pm 0,03\text{mm}$ oraz odstępuje od wymogu, oznaczenia fabrycznego poziomu AQL, pozostałe zgodne z SWZ.

ZESTAW IV

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 24** :

taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, jednorazową, jednorodną, niewchłaniającą, z polipropylenu monofilamentowego z plastikową osłonką na ramionach, o długości 45 cm, szerokości 1,1cm, porowatości 84%,



porowatość średnia: 976 μm ;porowatość max.: 2314 μm ;grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 80 μm , gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, atraumatycznych brzegach ciętych laserowo zakończonych bezpiecznymi pętelkami, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca) ? która zapobiega deformacji i zwijaniu się taśmy oraz 2 szt. igieł wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej spiralne (prawa, lewa) z niebieską metalową rączką do zakładania taśmy przez otwory zastonowe ?

Uzasadnienie

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW V

Pakiet nr 9 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardego blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie koreczka w opakowaniu twardego blister

Pakiet nr 12 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego medycznego PCV.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych z komorą kroplową długości 5,5 cm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych z komorą kroplową długości 6,2 cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych z igłą biorczą ostrą, ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną z ABS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych z igłą biorczą ostrą, ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną z ABS.

Pakiet nr 12 poz. 5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego medycznego PCV.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową długości 5,5 cm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową długości 6,2 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą ostrą, ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną z ABS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą ostrą, ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną z ABS.

Pakiet nr 12 poz. 6

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego medycznego PCV.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 7,8

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych spełniającego wymagania innego producenta niż Margomed.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 4,5,6

Proszę zamawiającego o odstąpienie od wymogu potwierdzenia badaniem laboratoryjnym sprawności filtrowania bakterii i wirusów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 12 poz. 4,5,6

Proszę zamawiającego o doprecyzowanie jaką metodą wymaga badania laboratoryjne dla przyrządów do przetaczania płynów i krwi i zgodnie z jaką normą w celu spełnienia SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 27 poz. 1-4

Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga strzykawki 3 częściowej typu Luer?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawki 3 częściowej typu Luer.

Pakiet nr 27 poz. 3

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 10 ml z rozszerzeniem do 12 ml. skalowanej co 0,2ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawki 3 częściowej 10 ml z rozszerzeniem do 12 ml. skalowanej co 0,2ml.

Pakiet nr 27 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 20 ml z rozszerzeniem do 22 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawki 3 częściowej 20 ml z rozszerzeniem do 22 ml. skalowanej co 0,2ml.

Pakiet nr 27 poz. 4

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 20 ml w opakowaniach po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania strzykawki 3 częściowej 20 ml w opakowaniach po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW VI

1. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 23, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego.

2. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 23, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej. Czy zamiast modelu wstrzykiwacza Missouri powinien być CT Motion? Wedle naszej wiedzy wstrzykiwacz model Missouri został zdeinstalowany, a obecnie Zamawiający posiada model CT Motion. Informacja jest niezbędna do zaoferowania odpowiedniego wężyka pompy. Jeśli tak, to prosimy o poprawienie tej informacji w formularzu. Prosimy o potwierdzenie jaki model wstrzykiwacza posiada Zamawiający.

Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki. Zamawiający w tym zakresie dokona modyfikacji.

3. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 23, poz. 1,2

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 23 wężyków o wytrzymałości ciśnieniowej max 22,4 bar.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wężyków o wytrzymałości ciśnieniowej max 22,4 bar.

5. Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Wzór umowy, §4 pkt.7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14:00. Zamówienia złożone po godzinie 14:00, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

Odpowiedź: Zamawiający w podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Wzór umowy, §11 pkt 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu lub stanowiska osoby wyznaczonej za realizację przedmiotu umowy, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o wyrażenie zgody na podanie Dyrektora Działu i dopisanie zwrotu: „lub osoba przez niego upoważniona”.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §11 pkt 1 wzoru umowy na: „Wykonawca do kontaktowania się z Zamawiającym wyznacza¹: nr tel. e- mail:”

7. Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Wzór umowy, §13 pkt 1 b)

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 3% jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1-0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 1%.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8. Dotyczy: Załącznik nr 8 do SWZ, Wzór umowy, §13 pkt 4

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do 30% wartości umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do 30% wartości umowy.

ZESTAW VII

1. Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną, suchą regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) w zakresie od -10 do -40cm H₂O

Bezglębny

Wyskalowany do objętości 2500ml z precyzyjną podziałką umożliwiającą wizualizację prawidłowego działania drenażu w zakresie małych objętości (co 1ml do 100ml i co 2 do 200ml, co 5ml do 2500ml)

Mieszki próżniowe jako optyczny wskaźnik poprawnego działania źródła ssania

Automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej z dodatkową zastawką manualną oraz automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie.

Bezślubowy port do pobierania próbek drenowanego płynu

W zestawie fiolka z wodą sterylną do wypełnienia zastawki wodnej

Możliwość postawienia drenażu na podłodze

Uchwyt umożliwiający przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodując wymieszania roztworów wewnątrz komory

Pojedynczy dren łączący bezłateksowy zabezpieczonym przed przed zagięciem sprężyną, wyposażony w klamrę zaciskową. Zapakowany sterylnie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 8 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny wykonany z poliuretanu, średnica 50 mm, długość 190 mm, szerokość 90 mm, długość trzpienia 220 mm, popychacz 235 mm, pojemność 200ml, w polipropylenowej rurce z wypychaczem, do trokara 10mm, ściągacz z pamięcią kształtu wykonany z nitinolu, uchwyty pod palce na trzpieniu ewakuatora ułatwiające uwolnienie worka do jamy brzusznej, oraz zapobiegające przypadkowemu wsunięciu się trzpienia przez trokar, oznaczenie kolorystyczne objętości oferowanego woreczka ekstrakcyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW VIII

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 9, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koreczków z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 9, poz. 1, 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 11, poz. 4-12:

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 5-10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik z balonem 5-10 ml.

¹ Podać Dział lub stanowisko osoby wyznaczonej do kontaktu za realizację umowy

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 11, poz. 12:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley w rozmiarze CH26?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 11, poz. 13-15:

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik z balonem 30 ml.

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 21, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści wodę o poj. 500 ml, z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości względem op. 300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wodę o poj. 500 ml, z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości względem op. 300 ml.

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 22, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z ostrzem 1,5 mm głębokość nakłucia 1,6 mm pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nakłuwacz z ostrzem 1,5 mm głębokość nakłucia 1,6 mm pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 27, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu A.50 szt., z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniu A.50 szt., z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 27, poz. 1-4:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga strzykawek z zakończeniem Luer czy może Luer-Lock?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawki 3 częściowej, zakończenie typu Luer.

ZESTAW IX

Pakiet 1

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw bez możliwości odłączenia zbiornika?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 9

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 9

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 9

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 10

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów w rozmiarze CH30 i 33?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 10

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści prowadnice o długości 60cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 10

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści prowadnice o długości 80cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 11

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 3ml, reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik z balonem 3ml, reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Pakiet 11

Pozycja 4-11 Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik z balonem 5-10 ml.

Pakiet 11

Pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pakiet 11

Pozycja 13-15 Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza cewnik** z balonem 30ml

Pakiet 12

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza wycenę za opakowanie a'25sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Pakiet 12

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą?

Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pakiet 12

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający wyłącznie

WŁAŚCIWOŚCI:

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
- bursztynowe zabarwienie drenu i komory kroplowej
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec 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 6 cm wyposażona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkładanie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki i elastyczny dren o długości min. 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w podchwytę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
- uniwersalne zakończenia Luer-Lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 3 lata
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu

Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pakiet 12

Pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający wyłącznie

WŁAŚCIWOŚCI:

- wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kropłowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką
- elastyczna komora kropłowa o wielkości 6cm zapatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkładanie w pojemniki z płynami
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;
- filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm
- miękki elastyczny dren o długości 150 cm lub 180 cm z zakończeniem luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biortną i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- wyrób dostępny również w wersji bez ftalanów
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 12

Pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający wyłącznie

WŁAŚCIWOŚCI:

- wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie
- dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kropłowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką
- elastyczna komora kropłowa
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm
- miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
- uniwersalne zakończenie drenu luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biortną i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- dostępny w wersji bez ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 16

Pozycja 2 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, 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 kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 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, 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.

Pakiet 18

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę o długości całkowitej 20,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szczoteczkę o długości całkowitej 20,5cm.

Pakiet 20

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarze 14, średnicy Fr 4.7 mm, długości całkowitej 390 mm (± 10), roboczej 355 mm (± 5), odpowiednie dla rurek od 7,0 do 10,0?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 25

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dren z pcv z aluminiowym trokarem ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 26

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 10\mu\text{g/g}$?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 26

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$, o grubości na palcu $0,17\text{mm}+/-0,01$ i długości min. 280mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 26

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max $33\mu\text{g/g}$, o długości min. 280mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 26

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane od wewnątrz, o zawartości protein $\leq 30\mu\text{g/g}$, o długości min. 280mm i grubości na palcu $0,17\text{mm}+/-0,01$?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 26

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice będące środkiem ochrony indywidualnej kat. III typ B?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 26

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280-300mm w zależności od rozmiaru, posiadające mankiet rolowany bez opaski przylepnej, powierzchnia zewnętrzna gładka z warstwą antypoślizgową, polimerowane obustronnie, o grubości na palcu $0,20\text{mm}+/-0,02$, na dłoni $0,18\text{mm}+/-0,02$, na mankiecie $0,16\text{mm}+/-0,02$, w rozm. 6-9?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 27

Pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki luer?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawki luer.

Pakiet 27

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę 3 ml.

Pakiet 27

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalowaniem co 0,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę ze skalowaniem co 0,2ml.

Pakiet 27

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalowaniem co 0,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę ze skalowaniem co 0,5ml.

Pakiet 27

Pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'50sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości**

SWZ rozdz. 8 INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy informacja znajdująca się pod tabela dla zadania 26 dotycząca złożenia na wezwanie opisów (kart technicznych, deklaracji zgodności oraz próbek znalazła się tam omyłkowo, skoro zgodnie z SWZ rozdział 8 Zamawiający nie wymaga od wykonawców złożenia przedmiotowych środków dowodowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga przedłożenia przedmiotowych środków dowodowych. W celu potwierdzenia spełnienia warunku uczestnictwa, o których mowa w pkt. 6.1 pkt 4 SWZ Wykonawca będzie obowiązany przedstawić Zamawiającemu dokumenty o których mowa w rozdz. 9, pkt. 9.1. pakt. 1-4 SWZ oraz w Pakiecie pod tabelą, w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 5 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do wykonawcy po otwarciu ofert w trybie art. 274 ust. 1 PZP.

ZESTAW X

Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na filtr mechaniczny o skuteczności nawilżania 30 mg, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

ZESTAW XI

Pakiet 9

Pakiet 9 poz. 1 czy zamawiający dopuści koreczki luer lock combi (z końcówką męską i żeńską) tylko w kolorze czerwonym?

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pakiet 9 poz. 2 czy zamawiający dopuści koreczki luer lock standardowe, szczelne, kolor białe, z trzpieniem powyżej krawędzi, sterylne, pojedynczo pakowane, na każdym opakowaniu jednostkowym czytelne oznaczenie daty ważności oraz numer serii?

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pakiet 27- strzykawki 3 częściowe

Pakiet 27 poz. 4 czy zamawiający dopuści strzykawki 20 ml 3 częściowe w opak. handlowym 50 szt z przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawki 20 ml 3 częściowe w opak. handlowym 50 szt z przeliczeniem liczby opakowań.**

Pakiet 27 poz. 4 prosimy o wyjaśnienie czy podana ilość opakowań 1700 odpowiada założonej ilości 80 szt. w opakowaniu? Czy w przypadku zaoferowanie innej wielkości opakowania zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie?

Odpowiedź: Podana ilość dotyczy opakowań po 80 szt. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innej wielkości opakowania pod warunkiem przeliczenie wymaganych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

ZESTAW XII

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 5 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łyżki światłowodowej mikrobiologicznie czystej w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza zaoferowanie łyżki światłowodowej mikrobiologicznie czystej w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ**

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 5 poz. 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łyżek światłowodowych typu Miller w rozmiarze 0,1 mikrobiologicznie czystych w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza zaoferowanie łyżek światłowodowych typu Miller w rozmiarze 0,1 mikrobiologicznie czystych w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ**

Pytanie 3 – dotyczy pakietu 5 poz. 5, 6, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łyżek światłowodowych mikrobiologicznie czystych w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza zaoferowanie łyżek światłowodowych mikrobiologicznie czystych w opakowaniu folia-papier, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ**

Pytanie 4 – dotyczy pakietu 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra bakteryjno-wirusowego mechanicznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci zapewniającego wysoką wydajność filtracji HEPA, o skuteczności filtracji względem bakterii >99,99999%, skuteczności filtracji względem wirusów >99,9999%, przestrzeni martwej 125 ml, waga 49 g, minimalnej objętości oddechowej >300 ml, wydajności nawilżania 30,6 mg H₂O/L, z portem do kapnografii, z oporem wynoszącym 1,3 cm H₂O/L przy przepływnie 30L/min, o przezroczystej obudowie umożliwiającej kontrolę wzrokową, złącza 22M/15F-22F/15M, do użytku maksymalnie do 24 godzin, bez lateksu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5 – dotyczy pakietu 20 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20 poz. 1 sztyletu do intubacji z aluminiowym rdzeniem – zaginanej przewodnicy umożliwiającej nadanie rurce dotchawiczej pożądanego kształtu w celu ułatwienia wprowadzenia i zapewnienia większej kontroli nad urządzeniem oddechowym, sterylną, bez szkodliwych ftalanów, jednorazowego użytku, w rozmiarze 14FR (śr. zew 4,7 mm), dł. 340 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na 07.05 ze względu na dni wolne od pracy, tak aby każdy z Wykonawców mógł rzetelnie przygotować swoją ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przesunięcie terminu składania ofert na 07.05.2024 godz. 8.00

ZESTAW XIII

Pakiet nr 4, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania posiadający w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zamknięty system do odsysania posiadający w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim.

Pakiet nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 33cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zamknięty system do odsysania o długości 33cm.

Pakiet nr 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o długości 60cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zamknięty system do odsysania o długości 60 cm.

Pakiet nr 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę wykonaną z 2 odlewów, trwale ze sobą połączonych na etapie produkcji, co zapobiega wypadaniu włosia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę z 2 otworami odsysającymi – w górnej części główki szczoteczki oraz od strony włosia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę z główką wykonaną z tworzywa sztucznego, posiadająca z jednej strony miękkie włosie a z drugiej gładką gąbkę, z funkcją odsysania i kontroli siły ssania, posiadająca 2 otworami odsysającymi – w górnej części główki szczoteczki oraz od strony włosia, pakowana pojedynczo, mikrobiologicznie czysta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu typu Macintosh w rozmiarze 1, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu typu Macintosh, wykonaną z metalu, niemagnetyczna, światłowodowa, kompatybilna z zieloną rękojeścią światłowodową ISO7376-3, jednorazowa, mikrobiologicznie czysta, nie przystosowana do pracy w MRI, zatrzask gwarantujący stabilne mocowanie, rozmiar 0?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: tak
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak
- Wykonany z PP
- Przezroczysty, bez lateksu
- Użytkowanie: do 24h

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 10, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści dren wykonany z medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarach Ch24, Ch36 oraz Ch22?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren w rozmiarach Ch24, Ch36 oraz Ch22.

Pakiet nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarach Ch24, Ch36 oraz Ch20?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarach Ch24, Ch32 oraz Ch22?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarach Ch28?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren w rozmiarach Ch28

Pakiet nr 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarach Ch30-Ch32?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 14, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z medycznego PCV, z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 14, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści opakowanie w kształcie półksiężyca zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie w kształcie półksiężyca zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki.

Pakiet nr 14, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonana z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maska sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pakiet nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną z PCV i lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę zawierającą niewielką ilość ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 4,7mm o długości 340mm dla rurek w rozmiarze 5,5-10,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW XIV

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanych w pakiecie 9 poz 1 i 2, koreczków do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

2) Pytanie pakiet 27 poz 1-4 : Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje strzykawkę 3-częściowych z końcówką LUER, czy wkręcanych z końcówką LUER – LOCK?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawkę 3-częściowych z końcówką LUER,

3) Pakiet 27. Poz 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki o pojemności 3ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań SWZ.

4) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pak 27 poz 1-4 oczekuje strzykawkę od 1 producenta, dla zagwarantowania stałej jakości dla wszystkich pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki od 1 producenta

5) Czy Zamawiający oczekuje, aby zaofiarowane strzykawki trzyczęściowe w poz 1-4 w pakiecie 27 posiadały cylinder i tłok wykonany z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki trzyczęściowe w poz 1-4 w pakiecie 27 posiadały cylinder i tłok wykonany z polipropylenu.

6) Dotyczy pakietu 27 poz 3.: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie skali co 0,2ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza skalę co 0,2ml

7) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 27 poz 4 do złożenia oferty na strzykawki pakowane po 120 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. zaokrąglając w górę do pełnych opakowań .?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

8) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 27 poz 1 do złożenia oferty na strzykawki pakowane po 200 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. zaokrąglając w górę do pełnych opakowań .?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9) Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 27 poz 2 do złożenia oferty na strzykawki pakowane po 125 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. zaokrąglając w górę do pełnych opakowań .?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

ZESTAW XV**Pakiet 9**

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, który wskazuje kierunek nakładania i ułatwia aspetyczną i intuicyjną aplikację

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pozycja 1

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do tuberkuliny 1ml, bezpieczna, z wbudowaną igłą w rozmiarze 27 G 0,4 x 12,5 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z igłą do tuberkuliny 1ml, strzykawka jednorazowego użytku, trzyczęściowa z polipropylenu (tłok i cylinder), tłoczek gumowy redukujący pojemność resztkową- przestrzeń martwą, centrycznie umieszczony stożek LUER. Skala czytelna i niezmywalna, działka elementarna 0,01ml z igłą 0,5 x 16 mm opakowanie typu blister, op=100szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie odnieść się do zadanego pytania, gdyż w pakiecie nr 9 nie występuje przedmiotowy asortyment.

Pozycja 2

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Strzykawki do insuliny 1ml/40j.m, strzykawka trzyczęściowa z polipropylenu, centrycznie umieszczony stożek LUER, czytelna i niezmywalna skala, pojemność nominalna 1ml, działka 1I.U=0,025ml, pierścień ograniczający wysuwanie się tłoka, krawędzie z uchwytnymi dla palców, w zestawie igła 0,3x13-13mm; opakowanie jednostkowe typu blister, op=120szt.z odpowiednim przeliczenie ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie odnieść się do zadanego pytania, gdyż w pakiecie nr 9 nie występuje przedmiotowy asortyment.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do insuliny 1 ml, U-100, bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G x 0,33 x 12,5 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie odnieść się do zadanego pytania, gdyż w pakiecie nr 9 nie występuje przedmiotowy asortyment.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

Pozycja 4

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, firmy Margomed bursztynowego - do leków światłoczułych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza stożkowa, dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, pakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie odnieść się do zadanego pytania, gdyż w pakiecie nr 9 nie występuje przedmiotowy asortyment.

Pozycja 5

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową z miękkiego elastycznego tworzywa (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza z ABS ścięta dwupłaszczyznowo, odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,9999941- oraz wirusów (VFE) minimum 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, produkt lekki-bez opakowania max. 25g. Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, karton zbiorczy 200 szt.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa bez PCV, igła biorcza wykonana z ABS, filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie odnieść się do zadanym pytań, gdyż w pakiecie nr 9 nie występuje przedmiotowy asortyment.

Pakiet 21

Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowany system ze sterylną wodą był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje sterylizacji inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie.

Czy zaoferowane wyroby medyczne mają posiadać badania kliniczne dowodzące bezpieczeństwa stosowania wody u pacjentów przez okres minimum 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia bezpieczeństwa stosowania przez minimum 30 dni .

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy sterylna woda do nawilżania tlenu ma posiadać na pojemniku etykietę z nadrukowanymi fabrycznie napisami w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylną wodę do nawilżania tlenu, która posiada na pojemniku etykietę z nadrukowanymi fabrycznie napisami w języku polskim

Prosimy o wyjaśnienie czy sterylna woda do terapii oddechowej ma posiadać adapter pakowany indywidualnie w zestawie w oryginalnym opakowaniu producenta tworzącym zestaw „Sterylna woda sterylny łącznik”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 27

1)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania strzykawk z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki

2)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania strzykawk z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części, nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji, gwarantującym płynną podaż leku

3)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawk z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu

ZESTAW XVI

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 23 poz.2 postępowania kompatybilny z wstrzykiwaczem Ulrich Missouri zestaw zapewniający pracę przez 24 godziny, składający się z 2 wężyków pompy o czasie pracy do 12 godzin oraz wytrzymałości ciśnieniowej 24 bar, spełniających wymagania Zamawiającego zawarte w formularzu asortymentowo-cenowym.

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 23 poz.1 postępowania kompatybilny z wstrzykiwaczem Ulrich Missouri wężyk pacjenta o wytrzymałości ciśnieniowej 24bar, spełniających wymagania Zamawiającego zawarte w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wstrzykiwacz model Missouri został zdeinstalowany, obecnie Zamawiający posiada model CT Morion- Patrz wyjaśnienia – Zestaw VI. Pkt. 2

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońko

mgr inż. Andrzej
Przeździecki
ul. Błoc
43-000
KIEROWNIK
KATEDRY
STOSOWANIA
TECHNIKI
MEDYCZNEJ

sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP

