



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

22-400 Zamość ul. Aleje Jana Pawła II 10, ☎ 84 6773333, ✉ szpital@szpital.zam.pl
www.szpital.zam.pl, NIP 922 229 24 91, REGON 006050134, KRS 0000021024

DZP.3320.22.21

Zamość, dnia 11 czerwca 2021 r.

Dotyczy: wyjaśnienia treści SWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Aleje Jana Pawła II 10 informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia opracowanej do postępowania o udzielenie zamówienia **na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku**. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnień:

Pytanie 1 dot. zadania 76:

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników od amerykańskiego producenta typu Fogarty’ego w rozmiarach 4-7F i pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SIWZ.

Pytanie 2 dot. zadania 117:

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie przewodników spełniających wszystkie wymagania SIWZ, które pakowane są po 25 szt. w opakowaniu zbiorczym.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SIWZ.

Pytanie 3 dot. zadania 109:

„Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 109 cewnika permanentnego typu SPLIT (rozdwojone końcówki) o średnicy 14 Fr i długościach 19 cm, 23 cm, 27 cm, 31 cm, 35 cm i 50 cm cuff to top?”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 4 dot. zadania 14 poz. 1:

„Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów w rozmiarze 4,2 – 7,1 cm? Reszta bez zmian.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 dot. zadania 14 poz. 2:

„Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów w rozmiarze 5,0 – 10,5 cm? Reszta bez zmian. ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 dot. zadania 14 poz. 3:

„Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów w rozmiarze 6,9 – 11,7 cm? Reszta bez zmian. ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 dot. zadania 15 poz. 1:

„Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 15, wydzieli pozycje 1 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób

na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 8 dot. zadania 121 poz. 1:

„Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów w rozmiarze 18 – 26 cm? Reszta bez zmian.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 9 dot. zadania 121 poz. 2:

„Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów w rozmiarze 33 – 43 cm? Reszta bez zmian.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 dot. zadania 121 poz. 3:

„Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów w rozmiarze 25 – 35 cm ? Reszta bez zmian.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 dot. zadania 5:

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

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 12 dot. zadania 5:

„Czy Zamawiający wymaga, aby okulary posiadały badania w zakresie nieprzenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9%? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okulary należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji. Dlatego tak ważne jest, aby okulary do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nieprzenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 13 dot. zadania 103:

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie oferty na Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilzacza Fischer&Paykel model MR850 lub MR730. Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, rura karbowana o długości całkowitej 150 cm, O wew. 10 mm, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej o długości 120 cm z zabezpieczeniem przed przemieszczaniem, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilzacza wew. 22 mm, zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850 lub MR730), z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem. Komplet zawiera uniwersalną komorę samonapełniającą z systemem antyprzelewowym zabezpieczającym przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Komora posiadająca wskaźnik poziomu wody. Posiadająca zintegrowany, nierozłączalny dren zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym. Komora gotowa do użycia natychmiast po wpięciu jej w butelkę z wodą do iniekcji. Pasująca do wszystkich nawilzaczy

Fisher&Paykel z serii MR oraz większości nawilżaczy innych firm dostępnych na rynku.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 14 dot. zadania 104:

„W związku ze specyfikacją całego pakietu i braku w opisie przedmiotu zamówienia „generatora”, który jest niezbędny do pracy układu oddechowego i kompatybilny z noskami oraz maskami zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 104 pozycja 1 układu oddechowego w komplecie z generatorem oraz z silikonowymi noskami w rozmiarach S, M, L.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 dot. zadania 36 poz. 1 i 2:

„Prosimy o dopuszczenie wkładów o poj. 1L, 2L o udowodnionych właściwościach antybakteryjnych (używanych obecnie przez szpital), pokrywa wkładów jest okrągła.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 16 dot. zadania 36 poz. 2:

„Prosimy o dopuszczenie drenu o długości 2,1 m, CH24, kompatybilny z ssakami”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 17 dot. zadania 29 poz. 2:

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w pozycji drugiej, portów naczyniowych różniących się specyfikacją od portów z pozycji pierwszej. Dopuszczenie portów, pozwoli Zamawiającemu na większy wybór podczas zamówień.

Zestaw do założenia portu naczyniowego- Gotowy zestaw zawierający port wykonany w całości z tytanu (komora i obudowa portu wykonane z tytanu), wraz z cewnikiem i kompletem akcesoriów umożliwiających implantację portu. Port: waga do 13 g, wysokość do 13,5 mm i objętość komory od 0,6 do 0,7 ml. Boczne ułożenie kaniuli wyjściowej, komora portu w kształcie zbliżonym do stożka. Otwory do przysycia portu wypełnione silikonem. Port kompatybilny ze środowiskiem MRI oraz umożliwiający podawanie środków kontrastowych w CT. Port dający możliwość automatycznych infuzji. Cewnik silikonowy: średnica zewnętrzna max. do 3,2 mm, średnica wewnętrzna min. 1,6 mm i długości 650 - 700 mm. Cewnik posiada oznaczenie długości co 1 cm i daje cień radiologiczny. Zestaw zawiera: port, cewnik, dwie niskooporowe strzykawki 10 ml, igłę do nakłucia żyły 18G, igła Hubera, rozszerzadło z prowadnicą typu J (długość min. 50 cm), prowadnicę implantacyjną z rozrywalną końcówką, tunelizator tępo zakończony, mechanizm mocujący cewnik z portem (2X), hak do unoszenia żyły. Pakiet informacyjny dla pacjenta i instrukcję w języku polskim.”

Wyjaśnienie: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie do przetargu ww. portów silikonowych, które są lepiej tolerowane przez pacjenta.

Pytanie 18 dot. zadania 38:

„Czy Zamawiający dopuści cewnik do nefrostomii typu ‘J’ przeznaczony do stosowania w nefrotomii jednostopniowej przezskórnej z użyciem techniki bezpośredniego nakłucia, szczególnie w przypadku poszerzonego układu kielichowo- miedniczkowego. Cewnik jest ładowany wstecznie na dwuczęściową igłę trokaru w celu zagwarantowania dokładnego umiejscowienia po nakłuciu, a następnie wprowadzany przez nacięcie skóry bezpośrednio do układu kielichowo- miedniczkowego. Zestaw zawiera w szczególności cewnik do nefrotomii jednoetapowy typu J o przekroju 8 Fr, 10 Fr i długości 30 cm, dren łączący, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 19 dot. zadania 42 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 8 Fr o długości 30 cm i balon o pojemności: 3 ml – 5 ml
- cewnik 10 Fr o długości 30 cm i balon o pojemności: 3 ml – 5 ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 20 dot. zadania 42 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12 Fr o długości 38 cm i balon o pojemności: 3 ml – 5 ml
- cewnik 14 Fr o długości 38 cm i balon o pojemności: 15 ml – 30 ml
- cewnik 16 Fr – 26 Fr o długości 38 cm i balon o pojemności: 30 ml – 50 ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 21 dot. zadania 42:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z Zadania nr 42 i stworzy osobny pakiet?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 22 dot. zadania 42 poz. 4:

„Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 16 Fr – 24 Fr o długości 38 cm i balon o pojemności: 30 ml – 50 ml.

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 23 dot. zadania 42:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Zadania nr 42 i stworzy osobny pakiet?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 24 dot. zadania 47 poz. 1 - 2:

„Czy Zamawiający dopuści Zestaw do szynowania wew. moczowodów Pigtail z popychaczem prostym o długości 40 cm - pozostałe dane się zgadzają.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 25 dot. zadania 48 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 8 Fr lub 10 Fr lub 12 Fr lub 14 Fr i długości 30 cm, wykonany z poliuretanu, przez co zapewnia wygodę

pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewód typu Lunderquista o długości 100 cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18 G o długości 25 cm oraz igła Chiba 22 G o długości 20 cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6 Fr- 10 Fr o długości 20 cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 26 dot. zadania 48 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 8 Fr, 10 Fr, 12 Fr i 14 Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120 mm do nakłucia nadłonowego, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz. ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 27 dot. zadania 63 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6-8 Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach, w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18 G x 7 cm (1,25 mm x 7 cm), strzykawka o pojemności 5 ml, skalpel #11, przewód z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50 cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodu jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8 Fr (2,1 mm) x 12 cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.”

Wyjaśnienie: Dopuszcza pod warunkiem strzykawek 10 ml niskooporowych.

Pytanie 28 dot. zadania 63 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5 Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach, w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18 G x 7 cm (1,25 mm x 7 cm), strzykawka o pojemności 5 ml, skalpel #11, przewód z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50 cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodu jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8 Fr (2,1 mm) x 12 cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.”

Wyjaśnienie: Dopuszcza pod warunkiem strzykawek niskooporowych.

Pytanie 29 dot. zadania 14 poz. 1:

„Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 4-8 cm, nr 2”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30 dot. zadania 15 poz. 1:

„Prosimy o wydzielenie poz. 1 do oddzielnego zadania – umożliwi to przystąpienie do postępowania większej liczbie Wykonawców.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 31 dot. zadania 67 poz. 1 i 2:

„Prosimy o dopuszczenie koców kompatybilnych z urządzeniem Warm Touch mocowanych do węża powietrznego przy pomocy zintegrowanej opaski velcro – bez konieczności stosowania adapterów.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 32 dot. zadania 121:

„Prosimy o dopuszczenie rozmiarów

26 – 35.5 cm – 50 szt.

35 – 45 cm – 50 szt.

26 – 35.5 cm – 150 szt.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Czy chodzi o mankiety jedнопrzewodowe?

Wyjaśnienie: Tak.

Jakie mają posiadać złącze / konektor?”

Wyjaśnienie: Standardowe.

Pytanie 33 dot. zadania 28:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 28 oczekuje, aby zestaw posiadał możliwość ustawienia poziomu wdychanego powietrza.”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 34 dot. zadania 28:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 28 oczekuje, aby zestaw posiadał port do jednoczesnego podawania tlenu.”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 35 dot. zadania 34:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 34 dopuści cewnik z niebieską linią widoczną w RTG; spełniający pozostałe wymagania SWZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 36 dot. zadania 59:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 59 mógłby doprecyzować, czy zestaw będzie oparty na użyciu peana wielorazowego użytku.”

Wyjaśnienie: Tak, będzie oparty na użyciu peana wielorazowego użytku.

Pytanie 37 dot. zadania 61:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 61 w pozycjach 1 i 2 wymaga, aby zestaw był wyposażony w łącznik typu „martwa przestrzeń.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 38 dot. zadania 61:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 61 w pozycjach 1 i 2 wymaga, aby zestaw był wyposażony w port do podaży leków wziewnych w aerosolu.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 39 dot. zadania 69:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 69 dopuści przewodnice w rozmiarach: przewodnica prosta 10CH/70 cm; 15CH/70 cm i przewodnica zagięta 15CH/60 cm; spełniające pozostałe wymagania SWZ.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 dot. zadania 72:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 72 dopuści zestaw z cewnikiem, który posiada czytelne niebieskie znaczniki głębokości (niewidoczny w RTG); spełniający pozostałe wymagania SWZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 41 dot. zadania 73:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 73 dopuści zestaw z cewnikiem z 3 otworami bocznymi, który posiada czytelne niebieskie znaczniki głębokości (niewidoczny w RTG); spełniający pozostałe wymagania SWZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 42 dot. zadania 21:

„Czy Zamawiający w pakiecie 21 dopuści: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, w pełni chroniącym przed zakłuciem i zachlapaniem krwią, bez systemu kapilar, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu PUR, pozostałe wymagania zgodne z SWZ? ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 dot. zadania 115:

„Czy Zamawiający w powyższym zadaniu dopuści: przewodniki w całości wykonane z nitinolu, z bardzo wydajnym pokryciem hydrofilnym, rdzeń nitinolowy, zatopiony w poliuretanie, jednoczęściowy, bez łączeń na całej długości, z bardzo dobrą kontrolą trakcji 1–1, trwała powłoka hydrofilna, bez polimeru M, o długości 150 cm i średnicy 0,035”, zakończone prostą końcówką (możliwość zamówienia przewodników z końcówką kształtowalną), pakowane po 5 sztuk w opakowaniu.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 dot. zadania 109:

„Czy w zadaniu 109 Zamawiający dopuści zestawy do hemodializy z końcówką schodkową z Carbothanu, silikonu?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 dot. zadania 110:

„Czy w zadaniu 110 Zamawiający dopuści zestawy do hemodializy w rozmiarach 11,5 Fr x 19,5 cm oraz 11,5 Fr x 24 cm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 dot. zadania 90 poz. 1:

„Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zgłębnika żołądkowego wykonanego ze 100% poliuretanu, dł. 110 cm, Rozmiar 10,12?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 47 dot. zadania 90 poz. 1:

„Czy Zamawiający oczekuje, aby zgłębnik posiadał minimum 3 cieniодajne linie kontrastujące w promieniach RTG? Zapewni to lepsza widoczność i precyzje w kontroli umiejscowienia?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 48 dot. zadania 38:

„Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w zadaniu 38 Zestaw do przezskórnej ewakuacji powietrza z worka osierdziowego lub do drenażu powietrza bądź płynu z przestrzeni opłucnowej do wprowadzenia metodą Seldingera. W skład zestawu wchodzi: Igła wprowadzająca 18G dł. 5 cm lub 7 cm (w zależności od rozmiaru cewnika), Prowadnica o średn. 0,028 inch dł. 40 cm o zakończeniu J, Rozszerzadło, Kranik trójdrożny, Stożkowy adapter umożliwiający podłączenie do drenu lub worka, Radiocieniujący cewnik typu Pigtail dł. 15 cm posiadający 6 portów bocznych w rozmiarze 5 Fr, 6 Fr, 8,5 Fr 10,2 Fr lub 12 Fr.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 49 dot. zadania 59:

„Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w zadaniu 59 Zestaw do przezskórnej tracheostomii Blue Rhino do wprowadzenia metoda Seldingera, w skład którego wchodzi: Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca z powłoką hydrofilną i wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym, Prowadnik ze znacznikami pozycjonującymi o średnicy 0,052 inch (1,32 mm). Rozszerzacze ładujące do założenia rurki tracheostomijnej (7,5 mm, 8,5 mm, 9 mm lub 6,0 mm, 6,5 mm, 7,0 mm, 7,5 mm, 8 mm lub 8,5 mm, 9 mm, 10 mm), 2 x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, rozmiar 15 G, Krótkie Rozszerzadło o rozmiarze 14,0 Fr; 6,5 cm, Skalpel jednorazowego użytku nr 15, Strzykawka Monoject 6 ml, Czerwony pojemnik na zużyte igły, Żel poślizgowy, 4 gąbki z gazy, zakrzywione kleszczyki hemostatyczne. Całość na sterylnej tacy.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 50 dot. zadania 69:

„Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w zadaniu 69 Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie, sterylne, jednorazowa z tępym zakrzywionym końcem, z otworem wentylacyjnym na całej długości, dodatkowo dwa porty boczne. Widoczna w RTG, z oznaczeniem centymetrowym d. Rozmiar 14 Fr, śr. wewn. 3 mm, długość 70 cm. Opakowanie zbiorcze = 10 szt.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 51 dot. zadania 38:

„Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawu do drenażu przezskórnego metodą jednostopniową bez opaski zaciskowej (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 52 dot. zadania 48 poz. 1:

„Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawu do nefrostomii z zestawem rozszerzadeł bez rozrywalnej koszulki (pozostałe parametry zgodne z SIWZ)”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 53 dot. zadania 48 poz. 1:

„Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawu do nefrostomii o śr. 11 i 14 F (pozostałe parametry zgodne z SIWZ)”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 54 dot. zadania 48 poz. 2:

„Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Zestawu do cystostomii o śr. 10, 12, 14 i 16 F (pozostałe parametry zgodne z SIWZ)”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 55 dot. zadania 49 poz. 1:

„Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Katetera moczowodowego typu Nelaton o dł. 70 cm (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 56 dot. zadania 49 poz. 2:

„Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Wyłączenia pozycji z zadania”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 57 dot. zadania 49 poz. 3:

„Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Katetera moczowodowego typu Tiemann o dł. 70 cm (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 58 dot. zadania 49 poz. 4:

„Uprzejmie prosimy o dopuszczenie: Katetera moczowodowego typu Oliwka o śr. 4 cm i dł. 70 cm (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 59 dot. zadania 20 poz. 2:

„Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w zadaniu nr 20 poz. 2 podając długość igły do aspiracji szpiku 10/75 oraz 10/50 miał na myśli igłę, która posiada regulację długości w zakresie min. 10 mm i max. 75 mm oraz min. 10 mm i max. 50 mm?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 60 dot. zadania 40:

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 40 igły do lokalizacji guza o długości 12 i 15 cm. Pozostałe wymagania bez zmian.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 dot. zadania 110 poz. 1:

„Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 110 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12 FR i długościach: 20 cm, 25 cm z nadrukiem

objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji, w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 10 FR i 12 Fr, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?”

Wyjaśnienie: Tak Zamawiający dopuści.

Pytanie 62 dot. zadania 110 poz. 1:

„Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 110 dopuści postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr długościach: 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

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

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 63 dot. zadania 34:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 34 w pozycji 1 dopuści cewniki o długości 40 cm ostre zakończone stożkiem, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 64 dot. zadania 42:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 42 w pozycji 2 dopuści cewniki Foley z balonem 10 ml pakowane podwójnie folia-folia, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 65 dot. zadania 42:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 42 w pozycji 4 dopuści cewniki Foley z balonem 30 ml pakowane podwójnie folia-folia, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 66 dot. zadania 89:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 89 w pozycji 1 dopuści zestaw do drenażu jamy opłucnej 3 komorowy nieposiadający portu dostępowego do wodnej komory regulacji podciśnienia, ale posiadający mechaniczny regulator ssania (10 – 40 cm H₂O) ze stopniowaniem co 5 cm H₂O, zwiększający stopniowo siłę ssania bez potrzeby dodawania lub usuwania wody, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 67 dot. zadania 90:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 90 w pozycji 1 oczekuje zgłębników żołądkowych z podwójnym światłem?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 68 dot. zadania 20 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu igły do pobierania szpiku z ergonomicznym motylkowym uchwytem, wraz z regulowanym zdejmowalnym ogranicznikiem, łącznikiem typu luer o średnicy 15G o długości całkowitej 68 mm oraz 15 G o długości całkowitej 102 mm?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 69 dot. wzoru umowy:

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 10 projektu umowy 5 - dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 70 dot. wzoru umowy:

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 6 ust. 1, 2, 3:

1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy Przedmiotu Umowy określonego w § 2 ust. 3, w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.

2. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną za zwłokę w uzupełnieniu braków ilościowych lub usunięciu wad ujawnionych w asortymencie, w ramach postępowania reklamacyjnego, o którym mowa w § 2 ust. 8 - 10, w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją, za każdy dzień zwłoki w uzupełnieniu lub wymianie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją.

3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości brutto, o której mowa w § 3 ust. 1.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postulowane przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 71 dot. wzoru 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?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Pytanie 72 dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości netto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest, aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niewykonanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postulowane przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 73 dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w § 7 ust. 3 do wysokości 10%?”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postulowane przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 74 dot. wzoru umowy:

„Czy Zamawiający zgadza się, aby § 8 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest, aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego, Wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje Wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany postulowane przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 75 dot. zadania 43:

„Prosimy o dopuszczenie komory pomiarowej o pojemności 400 ml oraz worka o pojemności 2600 ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 76 dot. zadania 47 poz. 1 - 2:

„Czy Zamawiający wymaga, aby popychacz w zestawach do szynowania moczowodów umożliwiał sterowanie cewnikiem po wyjęciu drutu? (powyższe rozwiązanie znacznie zwiększa komfort operatora)”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 77 dot. zadania 3 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 zamknięty system bezigłowy z 3 drenami o średnicy 1 mm o długości całkowitej 13-15 cm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 78 dot. zadania 3 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 zamknięty system bezigłowy dostępu naczyniowego z drenem o średnicy 1 mm o długości 8 cm, do stosowania przez 7 dni lub 400 aktywacji? Oferowany produkt charakteryzuje się mniejszą (lepszą) objętością wypełnienia (0,175 ml) co jest szczególnie istotne w przypadku produktów dla noworodków”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 79 dot. zadania 30 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igłę do portu z drenem i odpinanymi uchwytami, w rozmiarze 20 G x 19 mm? Różnica w długości wynika z zaokrągleń przyjętych przez producenta podczas przeliczania jednostek imperialnych na metryczne.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80 dot. zadania 30 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 igłę do portów bez drenu, z plastikową główką (bez skrzydełek) w rozmiarze 20G x 19 mm? Różnica w długości wynika z zaokrągleń przyjętych przez producenta podczas przeliczania jednostek imperialnych na metryczne.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81 dot. zadania 93:

„Czy Zamawiający w ramach wymogu posiadania atestów odnośnie podawania cytostatyków dopuści posiadanie oświadczenia producenta?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 82 dot. zadania 93:

„Czy Zamawiający uzna warunek posiadania zacisku rolkowego z miejscem na kolec za spełniony, jeśli zacisk rolkowy posiada wolną przestrzeń, w której można umieścić kolec?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 83 dot. zadania 93:

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 długość całkowitą zestawu max. 200 cm +/- 3 cm? Jest to produkcyjna tolerancja długości.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84 dot. zadania 108 poz.1:

„Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści łyżkę do laryngoskopu, światłowodową, jednorazową w rozmiarach: typ Miller od 00 do 1 i typ Macintosh od 2 do 4, spełniającą pozostałe wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 85 dot. zadania 108 poz. 2:

„Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści rękojeść do laryngoskopu, jednorazową, wykonaną ze sztywnego i wytrzymałego plastiku, pokrytego powłoką antypoślizgową, zapewniającą pewny chwyt, w całości w kolorze zielonym, spełniającą pozostałe wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 86 dot. zadania 42 poz. 3:

„Wnosimy o dopuszczenie zatyczki do cewników o budowie gładkiej, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ. Zaproponowana zatyczka jest wystarczająca do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz jest powszechnie stosowana w zakładach opieki zdrowotnej.

Dodatkowo 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.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ. Zatyczka schodkowa ułatwia łączenie z różnymi średnicami cewników.

Pytanie 87 dot. zadania 42 poz. 4:

„Wnosimy o dopuszczenie Cewnika Foley z balonem o pojemności 15-30 ml, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ. Zaproponowany cewnik jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo 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.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ. Przesłanką medyczną jest to, że balon w cewniku foleya służy również do zapobiegania krwawienia. Jest tamponadą po zabiegu urologicznym.

Pytanie 88 dot. zadania 120:

„W związku z wymogiem „wstawienia generatora wraz z dwoma głowicami srebrnymi i dwoma głowicami niebieskimi na czas trwania umowy”, czy Zamawiający wrazi zgodę na wstawienie na czas trwania umowy generatora wraz z jedną głowicą srebrną i jedną głowicą niebieską, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89 dot. zadania 14 poz. 1, 2, 3:

„Prosimy Zamawiającego o udzielenie informacji dotyczącej rodzaju konektorów do jednorazowych mankietów do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego u noworodków.”

A)		B)	
----	---	----	---

Wyjaśnienie: Jest to konektor uwidoczniony na fotografii oznaczonej literą A).

Pytanie 90 dot. zadania 14 poz. 1:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych mankietów do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego u noworodków w rozmiarze 4 – 8 cm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91 dot. zadania 14 poz. 3:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych mankietów do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego u noworodków w rozmiarze 7 – 14 cm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92 dot. zadania 15 poz. 2:

„Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji oraz środki publiczne, którymi dysponuje, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika SpO2 dla noworodków jednorazowego użytku zgodnych z technologią Masimo do pulsoksymetrów Masimo Rad – 8 i Rad 97 o końcówce kabla LNCS? Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowane w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 93 dot. zadania 32:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych anestetycznych mikrobiologicznie czystych pakowanych pojedynczo, spełniający pozostałe parametry.”



Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94 dot. zadania 51:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika - martwa przestrzeń mikrobiologicznie czystego pakowanego pojedynczo”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 95 dot. zadania 64 poz. 1 i 2:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układów oddechowych mikrobiologicznie czystych pakowanych pojedynczo, spełniający pozostałe parametry. ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96 dot. zadania 64 poz. 3:

„Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z zadania 64 pozycji 3 w celu uzyskania większej ilości ofert i korzystniejszej ceny.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 97 dot. zadania 66 poz. 1:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o minimalnej objętości oddechowej wynoszącej 300 ml. ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 98 dot. zadania 66 poz. 2:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 15,5 ml.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 99 dot. zadania 66 poz. 2:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci czystego mikrobiologiczne.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 100 dot. zadania 70:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej z łącznikiem nietrwale złączonym z rurką.”



Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

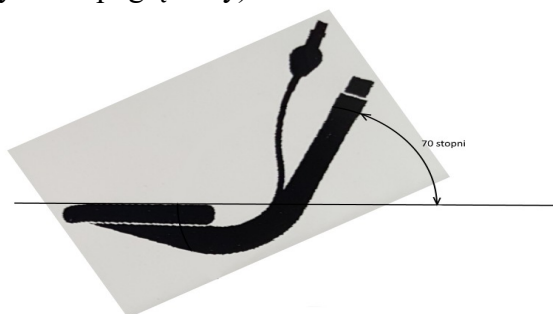
Pytanie 101 dot. zadania 108 poz. 1 i 2:

„Czy Zamawiający wymaga zaświadczenia od producenta o możliwości zastosowania łyżek i rękojeści do laryngoskopów w polu magnetycznym?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 102 dot. zadania 2:

„Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający opisując parametr: „anatomiczne wygięcie odpowiadające budowie anatomicznej gardła” oczekuje aby kąt wygięcia rurki w masce krtaniowej był nie mniejszy niż 70 stopni. (przykład w/w rozwiązania ilustruje poniższy rysunek poglądowy).”



Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103 dot. zadania 32:

„Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego anestetycznego dla dorosłych z łącznikiem kolankowym obrotowym w jednej płaszczyźnie w wersji mikrobiologicznie czystej z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ. Zaznaczamy, iż Zamawiający zna i z powodzeniem stosuje proponowane rozwiązanie.”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104 dot. zadania 32:

„Z uwagi na brak w Opisie Przedmiotu Zamówienia informacji odnośnie długości dodatkowej rury do worka, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby długość ta wynosiła minimum 150 cm?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 105 dot. zadania 64 poz. 3:

„Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego do respiratora Bear 1000 z mikrobiologicznie czystym drenem ciśnieniowym pakowanym osobno z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 106 dot. zadania 64 poz. 3:

„Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego z rurami karbowanymi wykonanymi z PE (polietylenu) z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 107 dot. zadania 46:

„Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w zadaniu 46 systemu do przygotowywania i pobierania roztworu z fiolek i butelek z filtrem aerozolowym 0,1 microna oraz filtrem cząsteczkowym 5 microna. Czas stosowania do 7 dni lub 600 aktywacji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108 dot. zadania 55:

„Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w zadaniu 55 systemu rampa z 5 portami bezigłowymi i 4 kranikami trwale zintegrowanymi na płycie o szybkości przepływu 185 ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 109 dot. zadania 95:

„Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w zadaniu 95 łącznika bezigłowego o szybkości przepływu 165 ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 110 dot. zadania 104 poz. 1:

„Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, wymaga, aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111 dot. zadania 104 poz. 1:

„Prosimy o doprecyzowanie czy generator ma umożliwiać umocowanie systemu na czepcu do terapii wymiennych oraz czapeczce w związku z tym zestaw generatora powinien posiadać w składzie:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,

- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym, stanowiąca jednocześnie bufor przed przegrzewaniem i deformacjami główki pacjenta,
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),

Taki zestaw generatora umożliwia mocowanie i stabilizację na czepcu do terapii wymiennych oraz uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez tworzenie garbu lub niecki, co wpływa na efektywność terapii.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112 dot. zadania 104 poz. 2, 4:

„Czy Zamawiający wymaga mocowania układu pacjenta w postaci czepca o konstrukcji opaski owijanej wokół głowy pacjenta stosowanego zamiennie z czapeczką? Proponowany czepiec jest uniwersalnym rozwiązaniem przeznaczonym do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganiu oddechu do założenia generatora i rur w mocowaniu kołyskowym oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami umożliwiającym zamocowanie kaniuli nosowej, dodatkowo dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepiec do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki. Czepiec jest dostępny w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki i zmianę kąta nachylenia generatora innego przy stosowaniu końcówki nosowej i innego z użyciem maski nosowej, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113 dot. zadania 93 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1: „Bursztynowy zestaw do infuzji dożylnych leków cytostatycznych. Dren półprzezroczysty z dobrze widocznym torem przepływu i dobrze widoczną ergonomiczną komorą kropłową. Dren główny do podłączenia z płynem do przepłukiwania linii i możliwością podłączenia do niego odpowiedniej ilości opakowań z lekiem cytostatycznym tzw. choinka. Dren miękki, elastyczny, który odkształci się po zwolnieniu zacisku, umożliwiając swobodny przepływ. Linia do przepłukiwania po każdorazowym podaniu leku bez konieczności rozłączania systemu. Zastawki do podłączenia krótkich drenów do przygotowania leków oraz zastawka do podaży bolusa. Zaciski z miękkiego sprężystego materiału. Ostry kolec wyposażony w odpowietrznik z filtrem. Zacisk rolkowy umieszczony na głównej linii tzw. choinki. Długość zestawu maximum 200 cm. System zamknięty gwarantujący automatyczne zabezpieczenie przed wyciekami płynu bądź wprowadzeniem powietrza do układu infuzyjnego. Połączenie drenu kompatybilne z łącznikiem. Przyrząd powinien posiadać atesty odnośnie podawania cytostatyków?

2 – drożny – 25.000 sztuk

3 – drożny – 10.000 sztuk

5 - drożny – 25.000 sztuk”

W powyższym opisie jedyna różnica dotyczy „zacisku rolkowego z miejscem na kolec” – wg naszej wiedzy takie rozwiązanie nie istnieje, a jeżeli istnieje to jest bezużyteczne. W związku z powyższym zaproponowaliśmy „Zacisk rolkowy umieszczony na głównej linii tzw. choinki”. Wszystkie pozostałe elementy bez zmian.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114 dot. zadania 93 poz. 2:

„Czy Zamawiający w pozycji 2 ma na myśli: „Dren jednorazowy sterylny do przygotowania i podawania leku cytostatycznego bursztynowy typu „cytoseł mix”. Dren wyposażony w dwukierunkowy kolec

umożliwiający swobodny przepływ leku, pasujący do wszystkich butelek oraz worków. Kolec wyposażony w odpowietrznik oraz filtr antybakteryjny 0,2 µm z zaworem silikonowym zapobiegającym wydostaniu się roztworu. Na linii drenu znajduje się rurka wykonana z medycznego poliuretanu zapobiegająca zginaniu się drenu oraz dwukierunkowy zawór bezigłowy z samouszczelniającą membraną silikonową zabezpieczony kapturkiem z odpowietrzeniem. Linia drenu o długości 30 cm, wolna od DEHP. Na linii znajduje się zacisk. Dren zakończony obrotową końcówką - męski luer lock. Zaślepka końcówki wykonana z PP, z filtrem hydrofobowym i złączem Luer Lock – 60.000 sztuk?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115 dot. zadania 40:

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 40 igieł w rozmiarze 20 G x 10 cm i 15 cm.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116 dot. zadania 89:

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 89 zestawu z komorą kolekcijną 2300 ml – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117 dot. zadania 105:

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 105 opasek mocujących do rurek tracheostomijnych zapinanych na rzepy w opakowaniach indywidualnych, medycznie czystych.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118 dot. zadania 37 poz. 3:

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasty stomijnej idealnej do wyrównywania fałd oraz blizn, która umożliwia bezpieczne umieszczenie płytki wokół stomii, chroni skórę i podnosi komfort i bezpieczeństwo oraz wydłuża czas noszenia sprzętu stomijnego, bez dodatkowego czynnika gojącego?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 119 dot. zadania 117:

„Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 117 zaoferowanie przewodnic w opakowaniu handlowym po 10 sztuk oraz podanie w formularzu cenowym ceny jednostkowej netto za 1 sztukę produktu (zmiana jednostki miary z opakowania na sztukę z odpowiednim przeliczeniem ilości)? Ułatwi to ewentualne późniejsze fakturowanie zgodnie z ofertą, gdyż jednostką miary na fakturze jest 1 sztuka produktu, a nie 1 opakowanie handlowe. Pozostałe wymagania zgodne z wymaganiami SWZ.”

Wyjaśnienie: Tak Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120 dot. zadania 32:

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy rozciągalny, rury o dł. 180 cm po rozciągnięciu, trójnik Y z łącznikiem obrotowym z portem kapno, mikrobiologicznie

czysty, spełniający pozostałe wymogi SWZ?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 121 dot. zadania 70:

„Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane w całości z medycznego PCV, bez zawartości silikonu?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 122 dot. zadania 70:

„Czy Zamawiający dopuści rurki bez oznaczenia średnicy mankietu na korpusie i balkoniku, przy spełnianiu pozostałych wymagań?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 123 dot. zadania 70:

„Czy Zamawiający dopuści rurki ze śladową ilością ftalanów, zgodną z obowiązującymi w naszym kraju normami?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 124 dot. zadania 105:

„Czy Zamawiający dopuści opaski niesterane?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza, ale pod warunkiem „czyste biologicznie”.

Pytanie 125 dot. zadania 111:

„Czy Zamawiający dopuści układy dla pacjentów powyżej 35 kg?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 126 dot. zadania 111:

„Czy Zamawiający dopuści układ z filtrem pakowanym osobno?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 127 dot. zadania 111:

„Czy Zamawiający dopuści układ z dodatkową gałęzią o długości 60-180 cm?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 128 dot. zadania 37 poz. 1:

„Czy Zamawiający w zadaniu 37 dopuści: poz. 1 worki jak w opisie, płytka elastyczna, hydrokoloidowa, docięcie płytki 15-55 mm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 129 dot. zadania 37 poz. 1:

„Czy Zamawiający w zadaniu 37 dopuści: poz. 1 worki jak w opisie, płytka hydrokoloidowa, działająca ochronnie na skórę, docięcie płytki 10-76 mm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 130 dot. zadania 37 poz. 2:

„Czy Zamawiający w zadaniu 37 dopuści: poz. 2 worki jak w opisie, płytka elastyczna, hydrokoloidowa, docięcie płytki 10-55 mm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 131 dot. zadania 37 poz. 2:

„Czy Zamawiający w zadaniu 37 dopuści: poz. 2 worki jak w opisie, płytka hydrokoloidowa, działająca ochronnie na skórę, docięcie płytki 10-76 mm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132 dot. zadania 37 poz. 4:

„Czy Zamawiający w zadaniu 37 dopuści: poz. 4 worki urostomijne, jednoczęściowe, przezroczyste, system antyzwrotny moczu, przyklepic elastyczny, hydrokoloidowy, z podziałką, docięcie 10-45 mm, ujęcie zamykane kurkiem, ujęcie uniwersalne, umożliwiające podłączenie worków do zbiórki moczów.”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 133 dot. zadania 37 poz. 4:

„Czy Zamawiający w zadaniu 37 dopuści: Poz. 4 worki urostomijne, jednoczęściowe, przezroczyste, system antyzwrotny moczu, płytka z podwójnym hydrokoloidem, zapobiegająca przeciekaniu i działająca ochronnie na skórę, docięcie 10-66 mm lub 10-76 mm, ujęcie zamykane na kurek, ujęcie uniwersalne umożliwiające podłączenie worków do zbiórki moczu?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 134

„Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 135

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

Wyjaśnienie: Zgoda na przesyłanie faktur listem poleconym, priorytetowym, osobno od towaru.

Pytanie 136 dot. zadania 44 poz. 1:

„Czy Zamawiający w zadaniu 44 dopuści:

Poz. 1 cewnik zewnętrzny wykonany z silikonu medycznego, 1-częściowy, samoprzylepny, dla mężczyzn w rozmiarach 28 mm, 31 mm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137 dot. zadania 38:

„Czy Zamawiający w zad 38 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu przezskórnego, dwustopniowy stosowny również w nefrostomii 6, 8, 10 Ch z elementami zestawu:

- 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;
- Kranik LL;
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem);
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji;
- Sterylne, do jednorazowego użytku;
- Nie zawierają lateksu?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 138 dot. zadania 41:

„Czy Zamawiający w zad 41 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Dufoura, jałowy, pakowny podwójnie (folia, papier), w rozmiarach: Ch 18, Ch 20. Dwudrożny cewnik, zakończenie zgięte, skośnie ścięte, atraumatyczne, o pojemności balona 75 ml, wykonany z termoplastycznego PCV, sterylny, jednorazowego użytku?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139 dot. zadania 42 poz. 2:

„Czy Zamawiający w zad 42 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foleya lateksowy silikonowany, sterylny, jednorazowego użytku, pojemność balona od 5 do 10 m dla rozmiaru nr 12, nr 14 oraz pojemność balona od 5 do 15 m dla rozmiaru nr 16, nr 18, nr 20, nr 22, nr 24, nr 26, pakowny podwójnie (folia, papier)?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 140 dot. zadania 42 poz. 3:

„Czy Zamawiający w zad 42 poz. 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zatyczka sterylna, jednorazowego użytku do cewników o budowie stożkowej, pakowana pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 141 dot. zadania 42 poz. 4:

„Czy Zamawiający w zad 42 poz. 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foley, lateksowy, silikonowany, sterylny, jednorazowego użytku, z balonem o pojemności od 30 ml do 50 ml, pakowny podwójnie (folia, papier), w rozmiarach: nr 18, nr 20?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142 dot. zadania 44:

„Czy Zamawiający w zad 44 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik zewnętrzny dla mężczyzn w rozmiarach: 30 mm, 35 mm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 143 dot. zadania 47 poz. 1:

„Czy Zamawiający w zad 47 poz. 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania

wew. moczowodów Pigtail w rozmiarach: nr 4,8 F/24/1,4, nr 6 F/24/2?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 144 dot. zadania 47 poz. 2:

„Czy Zamawiający w zad 47 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania wew. moczowodów Pigtail w rozmiarach: nr 4,8 F/26/1,4, nr 6 F/26/2?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145 dot. zadania 48 poz. 1:

„Czy Zamawiający w zad 48 poz. 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do nefrostomii 6, 8, 10 Ch z elementami zestawu:

- 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,
- Kranik LL,
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem),
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji,
- Sterylne, do jednorazowego użytku,
- Nie zawierają lateksu,
- Czas utrzymania do 30 dni?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 146 dot. zadania 48 poz. 1:

„Czy Zamawiający wydzieli z zad 48 poz. 1?”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 147 dot. zadania 49:

„Czy Zamawiający w zad 49 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Kateter moczowodowy wykonany z miękkiej masy plastycznej ze znacznikiem widocznym w promieniach RTG, posiadający centymetrową podziałkę, o długości 70 cm, z metalowym mandrynem, posiadający końcówkę umożliwiającą połączenie ze strzykawką Luer, sterylne, jednorazowego użytku?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 148 dot. zadania 49 poz. 2:

„Czy Zamawiający w zad 49 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Kateter moczowodowy typu Couvelaire w rozmiarach: nr 4 F, nr 5 F, nr 6 F?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 149 dot. zadania 49 poz. 4:

„Czy Zamawiający w zad 49 poz. 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Kateter

moczowodowy typ Oliwka zagięta w rozmiarach: nr 3 F, nr 4 F, nr 5 F, nr 6 F?”

Wyjaśnienie: Wiażące są zapisy SWZ.

Pytanie 150 dot. zadania 81:

„Czy Zamawiający w zad 81 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta Teleflex/Weck zgodnie z opisem: Sterylne klipsy laparoskopowe tytanowe M/L do posiadanej przez Zamawiającego klipsownicy PL 503R firmy Aesculap. Powierzchnia wew. Klipsa zapobiegająca zsunięciu się z naczynia oraz zapewniająca ukrwienie tkanki, w opakowaniu 120 sztuk?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 151

„W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz. 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 81 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 152 dot. zadania 118:

„Czy Zamawiający w zad 118 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta Teleflex/Weck zgodnie z opisem: Sterylne jednorazowe klipsy naczyniowe wykonane z polimeru w rozmiarze XL, zamykające naczynia 7 – 16 mm. W magazynku po 6 sztuk. Opakowanie powinno zawierać 14 magazynków. Na czas trwania umowy wypożyczenie jednej klipsownicy do klipsów Polimerowych?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 153

„W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 118 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III? ”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 154 dot. zadania 22:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wodę jałową typu RespiFlo o pojemności 340 ml, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 155 dot. zadania 22:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wodę jałową typu RespiFlo o pojemności 650 ml, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 156 dot. zadania 32:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości układ oddechowy firmy RUSCH do aparatu do znieczulenia bez obrotowego portu, biologicznie czysty, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 157 dot. zadania 58:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę tracheotomijną firmy RUSCH wykonaną z termoplastycznego PCV, balonik bez mylnych znaczeń z samouszczelniającym się zaworem bez kaptutka, wszystkie oznaczenia są na rurce oraz łączniku, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158 dot. zadania 59:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do tracheostomii przezskórnej firmy RUSCH oparty na użyciu śruby wraz z pełnym zestawem do jej wprowadzenia (skalpel, prowadnica strzykawka, igła z koszulką, prowadnica do rurki tracheotomijnej wraz z rurką z możliwością odsysania z przestrzeni podgłośniaowej), wszystko zapakowane jałowo gotowe do użycia, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 159 dot. zadania 63

„Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości cewniki centralne firmy ARROW, o średnicy 7F oraz 8F, wraz ze strzykawką z otworem w tłoku o pojemności 5 ml, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian? Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości cewniki centralne firmy ARROW, o średnicy 5F, wraz ze strzykawką z otworem w tłoku o pojemności 5 ml, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian? Czy Zamawiający w pozycji 1 będzie oczekiwał, aby zestaw zawierał lepszą prowadnicę nitinolową, sprawdzony system bezkrwawego wprowadzenia prowadnicy na bazie strzykawki z otworem w tłoku, igłę o długości 6.35 cm, na delcie cewnika oznaczenie średnicy zewnętrznej oraz długości dla określenia wartości cewnika już założonego? Na opakowaniu informacje dotyczące wszystkich składowych zestawu, dokładnych przepływów (ml/h), objętości (ml) każdego z kanałów, naklejki z nr. kodu i serii, całość zapakowane bez dodatkowych wewnętrznych woreczków. Opis w języku polskim? Czy Zamawiający w pozycji 2 będzie oczekiwał, aby zestaw zawierał lepszą prowadnicę nitinolową, sprawdzony system bezkrwawego wprowadzenia prowadnicy na bazie strzykawki z otworem w tłoku, igłę o długości 6.35 cm, na delcie cewnika oznaczenie średnicy zewnętrznej oraz długości dla określenia wartości cewnika już założonego? Na opakowaniu informacje dotyczące wszystkich składowych zestawu, dokładnych przepływów (ml/h), objętości (ml) każdego z kanałów, naklejki z nr. kodu i serii, całość zapakowane bez dodatkowych wewnętrznych woreczków. Opis w języku polskim?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 160 dot. zadania 64:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości układy oddechowe firmy RUSCH w wersji biologicznie czystej, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 161 dot. zadania 70:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę intubacyjną zbrojoną RUSCH wykonaną z termoplastycznego PCV, bez oznaczenia średnicy mankietu na baloniku, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 162 dot. zadania 72:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego ARROW, o parametrach: zestaw z cewnikiem zbrojonym metalowym opłotem 19 Ga widoczny w promieniach RTG, o długość 900 mm, igłą TOUHY 17 Ga 9,84 cm, łącznikiem SNAP-LOCK, strzykawką niskooporową 10 ml, filtrem 0,2 mikrona?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 163 dot. zadania 102:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości cewniki centralne firmy ARROW, o średnicy 22 Ga, wraz ze strzykawką o pojemności 5 ml, bez Y, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 164 dot. zadania 105:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości biologicznie czystą opaskę do rurek tracheostomijnych RUSCH, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 165 dot. zadania 108:

„Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości łyżkę laryngoskopową RUSCH posiadającą wytrzymałą stopę stalową z tworzywem koloru zielonego, z osłonięciem światłowodu w części dystalnej dla lepszego skupienia światła, z zatraskiem wypustkowym, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 166 dot. zadania 108:

„Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości rękojeść RUSCH wykonana z bardzo wytrzymałego stopu plastiku w kolorze zielonym dla dobrej identyfikacji standardu ISO 7376 z poprzecznymi naturalnymi frezami na palce dłoni dla lepszego uchwytu, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 167 dot. zadania 109:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do hemodializy ARROW, wykonany z karbotanu, o średnicy 15 F oraz długości (od końca cewnika do mufki) od 19 do 50 cm w pięciu rozmiarach, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 168 dot. zadania 110:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do hemodializy ARROW, wykonany z karbotanu, o średnicy 15 F oraz długości (od końca cewnika do mufki) od 19 do 50 cm w pięciu rozmiarach, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169 dot. zadania 56:

„Prosimy o dopuszczenie: Rurka tracheostomijna z podwójnym mankietem niskociśnieniowym

- wykonana z PCV silikonowanego,
- z dwoma balonikami kontrolnymi zakończonymi zaworami o typie wentyla odzwierciedlającym stan mankieta uszczelniającego,
- baloniki kontrolne wyraźnie wskazujące na stan wypełnienia mankieta (płaskie przed wypełnieniem) z samouszczelniającymi się zaworami z kapturkiem, posiadające oznaczenia rozmiaru rurki,
- posiada tasiemkę do mocowania rurki,
- rurka tracheostomijna widoczna w promieniach RTG,
- sterylna,
- pakowana pojedynczo,
- jednorazowego użytku,
- w rozmiarach: 7,0 – 10,0 co 0,5 mm
- stały lub ruchomy szyld do wyboru.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 170 dot. zadania 57:

„Prosimy o dopuszczenie: Rurki tracheostomijne z uchwytem o regulowanym położeniu:

- z mankietem niskociśnieniowym,
- wykonana z PCV silikonowanego,
- z balonikiem kontrolnym zakończonym zaworami o typie wentyla odzwierciedlającym stan wypełnienia mankieta uszczelniającego,
- balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem) z samouszczelniającym się zaworem z kapturkiem, posiadający oznaczenia rozmiaru rurki,
- rurka tracheostomijna widoczna w promieniach RTG,
- sterylna,
- pakowana pojedynczo,
- jednorazowego użytku w rozmiarach 7,0 – 10,0 co 0,5 mm.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 171 dot. zadania 58:

„Prosimy o dopuszczenie: Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym:

- wykonana z PCV silikonowanego;
- z balonikiem kontrolnym zakończonym zaworami o typie wentyla odzwierciedlającym stan wypełnienia mankieta uszczelniającego;
- balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem) z samouszczelniającym się zaworem z kapturkiem, posiadający oznaczenia rozmiaru rurki;
- rurka tracheostomijna widoczna w promieniach RTG;
- posiada tasiemkę do mocowania;

- sterylne;
- pakowana pojedynczo;
- jednorazowego użytku;
- w rozmiarach 3,0-10,0 co 0,5 mm.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 172 dot. zadania 61:

„Czy Zamawiający wymaga, aby w skład zestawów do odsysania wchodził łącznik martwa przestrzeń oraz klucz do rozłączania zestawu?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 173 dot. zadania 70:

„Czy Zamawiający wymaga, aby rurka zawierała fabrycznie zapakowaną prowadnicę?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ. Dostępna z prowadnicą wewnątrz rurki.

Pytanie 174 dot. zadania 70:

„Czy Zamawiający wymaga, aby rurka posiadała znaczniki głębokości intubacji w postaci dwóch pełnych pierścieni dookoła?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 175 dot. zadania 70:

„Czy Zamawiający dopuści: Rurka intubacyjna zbrojona, w rozmiarach od 2,5 do 10,0 co 0,5 mm (rozmiar do wyboru przez Zamawiającego):

- z PCV silikonowanego,
- ustno-nosowa,
- typ Murphy,
- wykonana z miękkiego, elastycznego materiału,
- mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy,
- wzmocniona drutem ze stali kwasoodpornej,
- zbrojenie na całej długości rurki,
- odporna na załamanie,
- wyprofilowana w kształcie łuku,
- łącznik 15 mm trwale złączony z rurką,
- bez lateksu, bez ftalanów,
- jałowa, jednorazowego użytku,
- oznaczenia producenta i średnicy rurki na korpusie rurki oraz średnicy rurki na baloniku kontrolnym,
- widoczna w RTG,
- widoczne znaczniki głębokości co 1 cm,
- sterylne, pakowane pojedynczo.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 176 dot. zadania 78 poz. 1, 2, 3:

„Czy Zamawiający dopuści dren 25 CH”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 177 dot. punktu V do SWZ:

„Czy Zamawiający pozwoli na dostarczenie jako przedmiotowy środek dowodowy tylko karty katalogowe, które w swoim opisie zawierają charakterystykę techniczno-jakościową? ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178 dot. zadania 32:

„Czy Zamawiający dopuści układy oddechowe z rurami o długości maksymalnej 180 cm?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 179 dot. zadania 58:

„Czy Zamawiający dopuści niesilikonowane rurki tracheostomijne wykonane z PCV?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 180 dot. zadania 64 pozycji 1:

„Czy Zamawiający dopuści układy oddechowe wykonane z PP, pakowane w opakowanie foliowe?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 181 dot. zadania 64 pozycji 1:

„Czy Zamawiający dopuści układy oddechowe mikrobiologicznie czyste?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 182 dot. zadania 64 pozycji 2:

„Czy Zamawiający dopuści układy oddechowe wykonane z PP, pakowane w opakowanie foliowe, mikrobiologicznie czyste?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 183 dot. zadania 66 pozycji 1:

„Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna),
- skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%,
- skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%,
- wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy,
- przestrzeń martwa: 40 ml,
- waga: 30 g,
- objętość oddechowa: 150-1500 ml,
- skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500,
- oporność: 1,0 hPa przy 30 l/min,
- złącza: 22M/15F-22F/15M,
- port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką, opakowanie: papier/folia,
- jałowy: tak.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 184 dot. zadania 66 pozycji 2:

„Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 24 mg/litr H₂O przy Vt = 500 ml, reszta parametrów zgodna z SWZ?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 185 dot. zadania 66 pozycji 3:

„Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- wymiennik ciepła i wilgoci: Nie

- przestrzeń martwa: 60 ml
- waga: 46 g
- objętość oddechowa: 150-1500 ml
- skuteczność nawilżania:
- oporność: 1,0hPa przy 30 l/min,
- złącza: 22M/15F-22F/15M,
- port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką,
- opakowanie: papier/folia,
- jałowy: tak.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 186 dot. zadania 69:

„Czy Zamawiający dopuści prowadnice do trudnych intubacji wykonane z medycznego PE?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 187 dot. zadania 70:

„Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone niesilikonowane, wykonane z PCV, z prowadnicą dołączoną osobno, z niewielką zawartością ftalanów (nieprzekraczającą ilości douczanej w wyrobach medycznych), z oznaczeniem producenta tylko na opakowaniu jednostkowym?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 188 dot. zadania 95:

„Czy Zamawiający dopuści łącznik bezigłowy o przepływie 400 – 440 ml/min?”

Wyjaśnienie: Tak, jeśli pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

Pytanie 189 dot. zadania 98, poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści sterylny marker chirurgiczny z linijką używaną opcjonalnie, posiadający dwie końcówki – cienką (0,5 mm) oraz grubą (1 mm)?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 190 dot. zadania 108, poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści zamiast czopu zielony ring umieszczony pod mocowaniem rękojeści z łyżką?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 191 dot. zadania 2.

„Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe jak na zdjęciu?”



Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 192 dot. zadania 16, poz. 2-5

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 193 dot. zadania 16, poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 194 dot. zadania 16, poz. 6

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą co 0,5 ml?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 195 dot. zadania 16, poz. 10

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny TBC z igłą 0,5 x 16, gdyż z naszej wiedzy wynika, iż nie istnieją na rynku strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,6 x 16?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 196 dot. zadania 16, poz. 10

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny TBC z zamontowaną igłą 0,5 x 16?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 197 dot. zadania 19:

„Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20 ml ze stopniowaniem skali co 0,5 ml?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 198 dot. zadania 19:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20 ml w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 199 dot. zadania 19:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 50/60 ml w opakowaniu a'25 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 200 dot. zadania 21:

„Czy Zamawiający dopuści bezpieczne kaniule, posiadające pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem bez kapilar -> ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym, chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 201 dot. zadania 41:

„Czy Zamawiający dopuści trójdrożny cewnik Dufoura wykonany ze 100% silikonu?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 202 dot. zadania 42.2:

„Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 5-10 ml?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 203 dot. zadania 45:”

„Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania bez filtra o długości 30 mm?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 204 dot. zadania 69:”

„Czy Zamawiający dopuści przewodnice jednorazowego użytku o długości 80 cm, spełniająca pozostałe wymagania SWZ?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 205 dot. zadania 72:”

„Czy Zamawiający dopuści:

W skład zestawu wchodzi:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10 ml z mechanizmem sprężynowym skalowana co 0,5 ml (skala numeryczna co 2 ml) oraz 2 wycięciami na tłoku umożliwiającymi jego blokadę;
- cewnik epiduralny 20 G o długości 100 cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG. Skalowany co 1 cm (od 6 cm do 17 cm od strony dystalnej);
- specjalna, miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radiocieniującym, zapobiega uszkodzeniom naczyń i tkanek oraz zwiększa bezpieczeństwo wprowadzania cewnika;
- dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy;
- igła Touhy z mandarynem w rozmiarze 18 G (różowa) lub 16 G (biała) o długości 90 mm, skalowana co 1 cm, wykonana ze stali nierdzewnej ze strzałkami na skrzydełkach wskazującymi prawidłowe ułożenie igły przy wkluciu;
- płaski filtr epiduralny 0,2 µm odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem luer-lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem luer – lock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem;
- łącznik do cewnika epiduralnego;
- piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatraskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała;
- piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta;
- samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 206 dot. zadania 73:

„Czy Zamawiający dopuści:

W skład zestawu wchodzi:

- strzykawka niskooporowa o pojemności 10 ml o wygładzonym wnętrzu kontrastującym tłoku ze standardową końcówką typu luer;
- cewnik epiduralny 20 G o długości 100 cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, wykonany z poliamidu, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG. Skalowany co 1 cm (od 6 cm do 17 cm od strony dystalnej). Specjalna miękka, atraumatyczna końcówka pokryta w całości znacznikiem radiocieniującym zapobiega uszkodzeniom naczyń i tkanek oraz zwiększa bezpieczeństwo wprowadzania cewnika;

- dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy;
- igła Touhy z mandarynem w rozmiarze 18 G (różowa) o długości 90 mm, skalowana co 1 cm, wykonana ze stali nierdzewnej ze strzałkami na skrzydełkach wskazującymi prawidłowe ułożenie igły przy wkluciu;
- igła do znieczuleń podpajęczynówkowych (Pencil Point) 27 G (szara) o długości 135 mm z możliwością wprowadzenia do igły Touhy, wykonana ze stali nierdzewnej, z systemem blokującym Safe-Way, z możliwością regulacji wysunięcia igły w zakresie 0-10 mm;
 - płaski filtr epiduralny 0,2 μ m odporny na ciśnienie 8 bar, z oznaczonym kierunkiem przepływu, obrotowym żeńskim łącznikiem luer – lock od strony cewnika epiduralnego oraz męskim łącznikiem Luer – Lock od strony strzykawki zabezpieczony fabrycznie koreczkiem (do 96 godz. nieprzerwanej pracy);
 - tępa igła do nabierania leków 18 G 38 mm z wbudowanym filtrem 0,5 μ m. Ścięcie igły pod kątem 45 stopni;
 - łącznik do cewnika epiduralnego;
 - piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatraskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała;
 - piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta;
 - samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 207 dot. zadania 77.1:

„Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 21 i 24?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 208 dot. zadania 77.2:

„Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze 27 i 30?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 209 dot. zadania 78.3.

„Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210 cm?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 210 dot. zadania 78.3.

„Czy Zamawiający dopuści dren z końcówką lejek-lejek bez możliwości docięcia o długości 400 cm?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 211 dot. zadania 78.5.

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenów o średnicach wewnętrznych 5,60 mm lub 7,00 mm ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 212 dot. zadania 79.

„Czy Zamawiający dopuści mieszek z drenem?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 213 dot. zadania 95.

„Czy Zamawiający dopuści łącznik do stosowania przez 7 dni lub 350 aktywacji?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem pozostałej zgodności SWZ.

Pytanie 214 dot. zadania 98.

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyłącznie markerów sterylnych z linijką?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 215 dot. zadania 101.

„Czy Zamawiający dopuści przedłużkę do 800 PSI i długości 145 cm?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 216 dot. zadania 117.

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę z aluminium pokrytego PCV o dł. 390 mm, zagięta, pakowana folia/papier?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 217 dot. zadania 4.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby igła do pobierania leków z tępym ostrzem, (ostrze ściętym pod kątem 45°), filtr 5 mikronów dla efektywnej filtracji, drobin szkła, metalu, gumy i innych zanieczyszczeń, rozmiar 18 G x 2 cale (1,2 mm x 50 mm), jednorazowa, sterylna, wyposażona była w nasadkę w kolorze fioletowym/purpurowym dla łatwej identyfikacji tego typu igły i odróżnienia od igły tępej bez filtra?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 218 dot. zadania 22.

„Prosimy o wyjaśnienie, czy ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie ma mieć czułość minimum 282 cm H₂O z uruchomieniem dźwiękowego alarmu co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?”

Wyjaśnienie: W zadaniu nr 22 Zamawiający wymaga wody jałowej Respiflo, zgodnie z SWZ.

Pytanie 219 dot. zadania 22.

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

Wyjaśnienie:

W zadaniu nr 22 Zamawiający wymaga wody jałowej Respiflo, zgodnie z SWZ.

Pytanie 220 dot. zadania 22.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do nawilżania i inhalacji z możliwością przechodzenia O₂ przez całą objętość wody znajdującej się w komorze pojemnika z dyfuzorami dostarczającymi O₂?”

Wyjaśnienie:

W zadaniu nr 22 Zamawiający wymaga wody jałowej Respiflo, zgodnie z SWZ.

Pytanie 221 dot. zadania 18.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby strzykawki były skalowane co 1 ml na całej długości skali do 60 ml?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 222 dot. zadania 18.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby strzykawki były wymienione w menu pompy i instrukcji obsługi pompy co gwarantuje bezpieczną podaż leków i bezawaryjną pracę pompy?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 223 dot. zadania 19.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 56-60 ml pakowanych po 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo- cenowym?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 224 dot. zadania 19.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi potwierdzone oświadczeniem producenta strzykawek dołączonym do oferty?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 225 dot. zadania 19.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby strzykawki były pakowane w sposób ułatwiający bezpieczne i aseptyczne wyjęcie z opakowania od strony tłoka (optyczny i wyczuwalny wskaźnik otwarcia)?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 226 dot. zadania 20.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli dożylniej z portem bocznym z korkiem samodomykającym się, elastyczna, odporna na zagięcia, wykonana z biokompatybilnego PTFE Kontrastująca w RTG. Pełny zakres rozmiarów 22 G – 14 G, oznaczonych kodami barwnymi według ISO (rozmiar do wyboru). Ostrze i światło igły całkowicie zamknięte plastikową osłonką o gładkich krawędziach chroniącą przed zakłuciem i ekspozycją na krew. Wyposażona w filtr hydrofobowy. Oznaczenie producenta na kaniuli, co umożliwia łatwą identyfikację. Szybki wsteczny wypływ. Duże prędkości przepływów. Kompatybilna z adapterami Luer-Lock. Sterylna, jednorazowego użytku?”

Wyjaśnienie: W zadaniu 20 Zamawiający wymaga igieł do biopsji zgodnie z SWZ.

Pytanie 227 dot. zadania 38 poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do jednostopniowego drenażu przezskórnego o rozmiarach 8 Ch lub 10 Ch, z cewnikiem typu pigtail o długości 29 cm, trokarem o rozmiarze 19 G, uniwersalnym łącznikiem do worków drenażowych z mechanizmem obrotowym oraz tulejką mocującą. Zestaw pakowany pojedynczo. Sterylizowany tlenkiem etylenu?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 228 dot. zadania 45.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje by Jałowe igły z filtrem do pobierania leku cytostatycznego z ampułki lub fiolki, aby uniknąć pobrania do strzykawki drobinek szkła, fragmentów korka lub cząstek stałych. Rozmiar 1,2 x 40 mm. wyposażona była w nasadkę w kolorze czerwonym dla łatwej identyfikacji tego typu igły i odróżnienia od igły tępej z filtrem?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 229 dot. zadania 47, poz. 1 i 2.

„Czy Zamawiający oczekuje zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów wykonanego z dwuwarstwowego materiału innego niż poliuretan?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 230 dot. zadania 48, poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości zestawu do nefrostomii o rozmiarze 8 Ch, 10 Ch, 12 Ch, 14 Ch, z dwiema igłami typu Chiba 18G i 22G, prowadnicą Seldingera 0.038” z końcówką typu J, prostym rozszerzadłem dostosowanym do rozmiaru cewnika, kranikiem dwudrożnym, łącznikiem PCV z mechanizmem obrotowym. Zestaw sterylny?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 231 dot. zadania 48, poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości zestawu do nefrostomii o rozmiarze 8 Ch, 10 Ch, 12 Ch, z dwiema igłami Chiba 18G i 22 G, prowadnicą Seldingera 0.038” z końcówką typu J, zestawem prostych rozszerzań oraz rozszerzadłem z rozrywalną końcówką o rozmiarach dopasowanych do rozmiaru cewnika, kranikiem dwudrożnym, łącznikiem PCV z mechanizmem obrotowym. Zestaw sterylny.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 232 dot. zadania 48, poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii o rozmiarze cewnika 10 Ch, 13 Ch, z cewnikiem dwudrożnym typu pigtail o długości 42 cm, rozrywalnym trokarem o dł. 12 cm, kołnierzem mocującym, kranikiem, zaciskiem, skalpelem. Zestaw sterylny.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 233 dot. zadania 41

„Prosimy o wyjaśnienie, czy cewniki mają posiadać balon 50 oraz 80 ml każdorazowo do wyboru przez składaniu zamówienia w zależności od potrzeb Zamawiającego? ”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 234 dot. zadania 41

„Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być pokryte silikonem, co ułatwia jego aplikację?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 235 dot. zadania 41

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewników dufour trójdrożnych wykonanych z medycznego PCV z balonem 50 ml lub 80 ml każdorazowo do wyboru przez składaniu zamówienia w zależności od potrzeb Zamawiającego?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 236 dot. zadania 43

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy poprzez zawór antyzwrotny pomiędzy komorą pomiarową a drenem Zamawiający rozumie obecność zaworu w łączniku drenu do cewnika foley co w sposób optymalny zapobiega cofaniu się moczu do pacjenta i minimalizuje ryzyko zakażeń wstępujących układu moczowego tak jak w obecnie dostarczanych zestawach?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 237 dot. zadania 43

„Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek w łączniku do cewnika foley ma być płaski, wraz z dodatkowym elementem ułatwiającym kontrolę obecności moczu i procesu pobierania próbki?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 238 dot. zadania 43

„Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu, ma mieć możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 239 dot. zadania 78 poz. 5

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o średnicy 7,7 mm $\pm$ 0,2 mm oraz 9 mm $\pm$ 0,2 mm.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 240 dot. zadania 46

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek miał objętość wypełnienia całego systemu max. 0,28 ml.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 241 dot. zadania 50

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby kaniula do zakładania linii tętniczej 20 G/1,10 mm x 45 mm wyposażona była w cewnik z PTFE.”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określone w SWZ.

Pytanie 242 dot. zadania 50

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby kaniula do zakładania linii tętniczej mogła być stosowana do 30 dni potwierdzone oświadczeniem producenta”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 243 dot. zadania 51

„Czy Zamawiający oczekuje łącznika karbowanego martwa przestrzeń, bezlateksowego, bez DEHP, BPA, opakowanie folia – papier, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 244 dot. zadania 78 poz. 3.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 350 cm.”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 245 dot. zadania 93 poz. 1.

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania, renomowanej amerykańskiej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach:

Przyrząd 2 i 3 drożny:

Bursztynowy zestaw do infuzji dożylnych leków cytostatycznych. Dren półprzezroczysty, z wyczuwalną teksturą ułatwiającą uchwyt, z dobrze widoczną ergonomiczną komorą kroplową. Dren główny do podłączenia z płynem do przepłukiwania linii i możliwością podłączenia do niego odpowiedniej ilości opakowań z lekiem cytostatycznym tzw. Choinka.

Dren miękki, matowy, który odkształci się po zwolnieniu zacisku, umożliwiając swobodny przepływ. Linia do przepłukiwania po każdorazowym podaniu leku bez konieczności rozłączania systemu, z portami ułożonymi naprzemiennie. Zastawki do podłączenia krótkich drenów do przygotowania leków oraz zastawka do podaży bolusa, z płaską powierzchnią do skutecznej dezynfekcji, działające w technologii podzielnej membrany i wewnętrznej tępej kaniuli, bez koreczka. Automatyczna zastawka uniemożliwiająca cofanie się płynu w kierunku worka z lekiem przy podaży bolusa. Niebieski zacisk zatraskowy z miękkiego sprężystego materiału. Ostry kolec z minimum trzema otworami biorczymi wyposażony w odpowietrznik z filtrem, zabezpieczony klapką. W linii niebieski zacisk rolkowy z miejscem na podczepienie drenu. Długość zestawu 181 cm. System zamknięty gwarantujący zabezpieczenie przed wyciekami płynu w momencie podłączenia do pacjenta. Na końcu drenu zatyczka luer lock z filtrem hydrofobowym i niezależnie obracająca się nakrętka Luer Lock pozwalająca na podłączenie linii do pacjenta, bez skręcania drenu. Dren z poliuretanu, bez PCV i DEHP.

Przyrząd 5 drożny:

Bursztynowy zestaw do infuzji dożylnych leków cytostatycznych. Dren półprzezroczysty, z wyczuwalną teksturą ułatwiającą uchwyt, z dobrze widoczną ergonomiczną komorą kropłową. Dren główny do podłączenia z płynem do przepłukiwania linii i możliwością podłączenia do niego odpowiedniej ilości opakowań z lekiem cytostatycznym tzw. Choinka. Dren miękki, matowy, który odkształci się po zwolnieniu zacisku, umożliwiając swobodny przepływ. Linia do przepłukiwania po każdorazowym podaniu leku bez konieczności rozłączania systemu, z portami ułożonymi naprzemiennie. Zastawki do podłączenia krótkich drenów do przygotowania leków oraz zastawka do podaży bolusa, z płaską powierzchnią do skutecznej dezynfekcji, działające w technologii podzielnej membrany i wewnętrznej tępej kaniuli, bez koreczka. Automatyczna zastawka uniemożliwiająca cofanie się płynu w kierunku worka z lekiem przy podaży bolusa. Niebieski zacisk zatraskowy z miękkiego sprężystego materiału. Ostry kolec z minimum trzema otworami biorczymi wyposażony w odpowietrznik z filtrem, zabezpieczony klapką. W linii niebieski zacisk rolkowy z miejscem na podczepienie drenu. Długość zestawu maksymalnie 190 cm. System zamknięty gwarantujący zabezpieczenie przed wyciekami płynu w momencie podłączenia do pacjenta. Na końcu drenu zatyczka luer lock z filtrem hydrofobowym i niezależnie obracająca się nakrętka Luer Lock pozwalająca na podłączenie linii do pacjenta, bez skręcania drenu. Dren z poliuretanu, bez PCV i DEHP.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 246 dot. zadania 93 poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bursztynowych zestawów do infuzji dożylnych leków cytostatycznych o długości maksymalnie 220 cm, z specjalnym systemem do szybkiego ustawiania odpowiedniego poziomu płynu w komorze kropłowej oraz odpowietrzania i wypełniania zestawu, komora kropłowa elastyczna, ergonomiczna z filtrem 15 mikronów, linia pracująca w systemie zamkniętym tzn. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza oraz zabezpiecza przed wyciekami płynu, na końcu drenu łącznik obrotowy i zatyczka hydrofobowa. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 247 dot. zadania 93 poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego czy zestawy do infuzji mają mieć dren w całości bez zawartości PCV i DEHP”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 248 dot. zadania 93 poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestawy infuzyjne mają być wyposażone w bezobsługowe automatyczne zabezpieczenie przeciwko mieszaniu się leków w trakcie podaży leków w bolusie, zwłaszcza leków forsownych, umieszczone nad portem do dostrzyknięć.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 249 dot. zadania 93 poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby linia infuzyjna wyposażona była w ułożone naprzemiennie zastawki do podłączenia krótkich drenów do przygotowania leków oraz zastawkę do podaży bolusa w postaci zaworów bezigłowych z płaską membraną łatwą do skutecznej dezynfekcji, bez dodatkowego koreczka.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 250 dot. zadania 93 poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamknięty łącznik bezigłowy służący do podawania koncentratu leku cytostatycznego ma być bursztynowy tak jak zestawy od infuzji z poz. 1.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 251 dot. zadania 93 poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamknięty łącznik bezigłowy służący do podawania koncentratu leku cytostatycznego ma być wyposażony w zastawkę antyzwrotną w części dystalnej zapobiegającą cofaniu i mieszaniu się leków”.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 252 dot. zadania 93 poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamknięty łącznik bezigłowy służący do podawania koncentratu leku cytostatycznego ma mieć dren w całości bez zawartości PCV i DEHP.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 253 dot. zadania 95.

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania, renomowanej amerykańskiej firmy Icu Medical, z ponad 30-letnim doświadczeniem w produkcji bezpiecznych rozwiązań dla OIOM'u i onkologii, o poniższych parametrach: Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie minimum 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). 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. 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.”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ

Pytanie 254 dot. zadania 95.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zawór ma nie wywoływać refluku krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 255 dot. zadania 95.

„Czy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy silikonowa przezroczysta membrana zaworu ma przylegać bezpośrednio do obudowy?”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 256 dot. zadania 95.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego, bezigłowego systemu dostępu naczyniowego z możliwością stosowania do 7 dni, minimum 350 aktywacji, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 257 dot. zadania 95.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje by bezigłowy system dostępu naczyniowego wyposażony był w dodatkowy adapter męski umożliwiający bezpieczne wyjęcie zaworu z opakowania i wpięcie do linii naczyniowej bez ryzyka skażenia miejsca wkłucia?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 258 dot. zadania 92.

„Prosimy o dopuszczenie zestawu z odsysaniem do pielęgnacji jamy ustnej dla pacjentów wentylowanych mechanicznie w składzie: dwie gąbki z odsysaniem pokryte dwuwęglanem sodu, bezalkoholowy płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 259 dot. zadania 32.

„Prosimy o dopuszczenie układu oddechowy dwururowego, karbowanego, dla dorosłych, złącze rur 22 mm, rury rozciągliwe wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, z kapturką na linie, bezlateksowy worek 2L z konektorem rury 22M/22M. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez PCV i ftalanów, opakowanie pojedyncze. Pozostałe parametry jak w SIWZ.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 260 dot. zadania 2.

„Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową, gdzie tubus jest połączony z mankietem w sposób bezstopniowy?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 261 dot. zadania 2.

„Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z zaworem napełniającym mankiet zawierającym metalową sprężynę?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 262 dot. zadania 2.

„Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową o standardowej przenikalności podtlenu azotu?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 263 dot. zadania 22.

„Czy Zamawiający oczekuje wody sterylnej, do nawilżania tlenu w pojemniku jednorazowego użytku, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozowania tlenu. Wyposażona w system mikrodyfuzorów umożliwiający przepływ tlenu przez całą objętość wody. Pojemność 500 ml. Potwierdzony przez producenta czas wykorzystania wody na minimum 70 dni, do wielu pacjentów (dołączyć do oferty)?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 264 dot. zadania 32.

„Czy Zamawiający dopuści Obwód oddechowy dla dorosłych anestetyczny, rozciągliwy, jednorazowy, polipropylenowe rozciągliwe obwody oddechowe 60/180 cm, ramię dodatkowe 45/120 cm, trójnik z łącznikiem kątowym z portem do kapnografii, worek oddechowy 2 litrowy, bezlateksowy z łącznikiem prostym?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 265 dot. zadania 66.

„Czy Zamawiający oczekuje filtra przeciwbakteryjnego oddechowego dla dorosłych z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem bocznym, sterylne, skuteczność nawilżania 33 mg/litr H₂O/ przy V_t 500 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O/l przy V_t 500 ml, objętość wewnętrzna 93 ml, waga 48 g pakowane pojedynczo, jednorazowego użytku?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 266 dot. zadania 66.

„Czy Zamawiający oczekuje wymiennika ciepła i wilgoci, sztuczny nos (zamykany portem do odsysania, portem do tlenu) do rurki tracheotomijnej i do rurki intubacyjnej, jednorazowego użytku, sterylne, pakowane pojedynczo, skuteczność nawilżania 28,5 mg/ liter H₂O, objętość wewnętrzna 16 ml, Masa 8,5 g, utrata wilgotności 11 mg H₂O/L przy V_t 500 ml?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 267 dot. zadania 66.

„Czy Zamawiający oczekuje filtra p/bakteryjnego i p/wirusowego elektrostatycznego, bez nawilżania, sterylne, możliwość stosowania po stronie pacjenta lub urządzenia, standardowe złącza umożliwiające bezpieczne przyłączenie do innych komponentów (22 M/15 F – 22 F/15 M), port do pomiaru kapnografii z zatyczką złącza, zakres objętości oddechowej 150-1200 ml, utrata wilgotności 18 mgH₂O/L przy V_t 500 ml, wydajność nawilżenia 9 mg H₂O/L przy V_t 500 ml, objętość wewnętrzna 36 ml, masa 19 g?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 268 dot. zadania 88.

„Czy Zamawiający oczekuje rury karbowanej, jednorazowego użytku, do aparatów do znieczulania, średnica wewnętrzna łącznika niekarbowanego 22 mm, 50 m z mankietami co 39,5 cm. Pakowane po 1 rolce w pud. (50 m)?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 269 dot. zadania 4.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,2 x 40 mm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 270 dot. zadania 16 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze igły 0,33 x 13 mm.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 271 dot. zadania 16 poz. 2-5.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowych w rozmiarze 2/3 ml, 5/6 ml, 10/12 ml, 20/24 ml.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 272 dot. zadania 16 poz. 5.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki ww. pozycji w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 273 dot. zadania 16 poz. 6

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej luer w rozmiarze 20/22 ml.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 274 dot. zadania 16 poz. 10.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki d TBC z oddzielnie pakowana igłą w rozmiarze 0,5 x 16 mm ze skala co 0,2 ml”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 275 dot. zadania 16 poz. 10.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki d TBC z oddzielnie pakowana igłą w rozmiarze 0,5 x 16 mm.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie 276 dot. zadania 19.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer – Lock, której cylinder jest wykonany w polipropylenu a tłok z polietylenu.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 277 dot. zadania 19.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej Luer – Lock w rozmiarze 20/22 ml, 10/12 ml, 5/6 ml.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 278 dot. zadania 19.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 20 ml w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 279 dot. zadania 21.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP. Zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrasku.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 280 dot. zadania 5.

„Czy Zamawiający wymaga, aby okularniki do fototerapii zapewniały bezpieczeństwo i wygodę podczas fototerapii, wykonane były z miękkiego opatentowanego i oddychającego materiału bez lateksu, materiału przyjaznego dla skóry dziecka, wykonanego ze 100% z bawełny. Okularniki idealnie dopasowane, założone na główkę dziecka nie przemieszczają się i pozostają bezpiecznie na tym samym miejscu dzięki unikalnej konstrukcji w kształcie Y, składające się z jednej części, dobrze przylegającej do głowy dziecka, z przodu posiadające specjalny uchwyt pozwalający na praktyczne ułożenie okularników. Pasują do każdego kształtu głowy, dzięki elastycznym mocowaniom na rzep, znajdujący się na potylicy. Dostępne w rozmiarach – Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru

- kolor turkusowy, Wcześnieiki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru,
- kolor zielony. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularnikach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych.”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 281 dot. zadania 15 poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z Zadania 15 pozycji 2 (czujniki Masimo) w celu złożenia oferty przez dystrybutora tych czujników na terenie Polski.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 282 dot. zadania 15 poz. 2.

„Na rynku polskim jest kilku autoryzowanych dystrybutorów produktów firmy Masimo oferujących oryginalne czujniki w technologii Masimo SET. Technologia Masimo SET - eliminacja sygnałów płynących z krwi żyłnej jest objęta prawem patentowym a jej podrobienie jest niezgodne z prawem. Zdarzają się sytuacje, że inne firmy oferują zamienniki czujników w technologii Masimo SET produkcji chińskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo i z całą pewnością nie pracują w technologii Masimo SET a ich użycie może powodować błędy pomiaru.

W związku z tym prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga oświadczenia Producenta czujników, firmy Masimo, że zaoferowane czujniki są oryginalne i kompatybilne z urządzeniami, o których mowa w SWZ, i że w związku z powyższym Zamawiający oczekuje zaoferowania czujników Masimo SET przez Dystrybutora, posiadającego autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 283 dot. zadania 32.

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych, anestetyczny, jednorazowy, rozciągliwy do 200 cm, wykonany z polipropylenu, z workiem oddechowym 2L bezlateksowym z łącznikiem prostym i gałęzią 1,5 m, ze złączem rur 22 mm, złączem trójkąta Y i łącznikiem kolankowym z portem kapno, średnicą rur 22 mm, niezawierający PVC i ftalanów, opakowanie pojedyncze, mikrobiologicznie czysty?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 284 dot. zadania 32.

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych, anestetyczny, jednorazowy, rozciągliwy do 200 cm, wykonany z polipropylenu, z workiem oddechowym 2L bezlateksowym z łącznikiem prostym i gałęzią 1,5 m, ze złączem rur 22 mm, złączem trójnika Y i łącznikiem kolankowym z portem kapno, średnica rur 22 mm, niezawierający PVC i ftalanów, opakowanie pojedyncze, sterylne?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 285 dot. zadania 64 poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dla dorosłych do respiratora, składający się z 2 rur karbowanych wykonanych z PCV, gładkich wewnątrz, o długości 1,6 m, średnica rur 22 mm, z łącznikiem Y i kapturkiem zabezpieczającym, sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 286 dot. zadania 64 poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dla dorosłych do respiratora, składający się z 2 rur karbowanych wykonanych z PCV, gładkich wewnątrz, o długości 1,6 m, średnica rur 22 mm, z łącznikiem Y i kapturkiem zabezpieczającym, mikrobiologicznie czysty, jednorazowy, pakowany pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 287 dot. zadania 64 poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dla dorosłych do respiratora, składający się z 2 rur karbowanych wykonanych z PCV, gładkich wewnątrz, o długości 2 m, średnica rur 22 mm, z łącznikiem Y i kapturkiem zabezpieczającym, sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 288 dot. zadania 64 poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dla dorosłych, do respiratora, składający się z 2 rur karbowanych wykonanych z PCV, gładkich wewnątrz, o długości 2 m, średnica rur 22 mm, z łącznikiem Y i kapturkiem zabezpieczającym, mikrobiologicznie czysty, jednorazowy, pakowany pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 289 dot. zadania 64 poz. 2.

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dla dzieci do respiratora, składający się z 2 rur karbowanych wykonanych z PCV, gładkich wewnątrz, o długości 1,6 m, średnica rur 15 mm, z łącznikiem prostym Y i kapturkiem zabezpieczającym, mikrobiologicznie czysty, jednorazowy, pakowany pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 290 dot. zadania 92.

„Czy Zamawiający dopuści zestaw do pielęgnacji jamy ustnej pacjentów wentylowanych mechanicznie składający się z: szczoteczki do zębów z odsysaniem, saszetki z chlorheksydyną, szpatułki z gąbką do nawilżania i kieliszka?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 291 dot. zadania 92.

„Czy Zamawiający dopuści zestaw do pielęgnacji jamy ustnej pacjentów wentylowanych

mechanicznie składający się z: szczoteczki do zębów z odsysaniem, saszetki z chlorheksydyną, szpatułki z gąbką do nawilżania, saszetki z żelem na bazie wody i kieliszka?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 292 dot. zadania 103.

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dla noworodków jednorazowego użytku do respiratora Fabian HFO, do wentylacji mechanicznej, bez zabezpieczenia przeciwdrobnoustrojowego opartego na działaniu jonów srebra, przekrój rur – 10 mm, przepływ gazów powyżej 4 L/min, czas stosowania układu do 7 dni. W skład zestawu wchodzi:

- odcinek oddechowy podgrzewany dł. 1,2 m,
- odcinek wydechowy niepodgrzewany,
- odcinek przedłużający do inkubatora 0,3 m,
- den ciśnieniowy,
- komora nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się, kondensatu,
- w obwodzie oddechowym, dren do podaży wody dł. 1,2 m pakowana oddzielnie?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 293 dot. zadania 104.

„Czy Zamawiający dopuści jednorazowy układ oddechowy do aparatu Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilżacza Fisher & Paykel model MR 730/850, w komplecie z noskami w rozm. S, M, L. Maski i komora nawilżacza pakowane oddzielnie.

2. Silikonowe maseczki łączące generator z noworodkiem M – 30 sztuk; S – 10 sztuk.

3. czapeczki w rozm. 000 – 9

4. czapeczki w rozm. 000 – 9?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 294 dot. wzoru umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów §6 ust. 1 tak, aby otrzymał poniższe brzmienie:

Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy Przedmiotu Umowy określonego w § 2 ust. 3, w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% łącznej wartości brutto Umowy, o której mowa w § 3 ust. 1.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowaną przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik SWZ.

Pytanie 295 dot. zadania 4 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 4 pozycji 1 dopuści do zaoferowania Igły do pobierania leków z tęym ostrzem, ostrze ścięte pod kątem 45°, filtr 5 mikronów dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu, gumy i innych zanieczyszczeń, rozmiar 18 G x 1 1/2" (1,2 mm x 38 mm), jednorazową, sterylną?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 296 dot. zadania 16 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja 1 dopuści do zaoferowania: Strzykawka do insuliny 1 ml sterylna, jednorazowego użytku, szczelna, trzyczęściowa, U-100/1 ml przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, minimalna pozostałość resztek leku,

łatwy i równomierny przesuw tłoka, pierścień zabezpieczający przed wysunięciem tłoka, dokładne, widoczne określenie podawanych dawek, wyraźna trwała skala, złącze Luer, rozmiar igły 0,4x13 mm i 0,5x16 mm, pakowane pojedynczo z igłą w zestawie (igła nałożona, niewtopiona, nie przymocowana na stałe do strzykawki)?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 297 dot. zadania 16 poz. 2, 3, 4 i 5.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja 2, 3, 4, 5 wymaga zaoferowania strzykawek dwuczęściowych z podwójną kryzą zabezpieczającą tłok przed wysunięciem z cylindra strzykawki? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 298 dot. zadania 16 poz. 2, 3, 4 i 5.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja 2, 3, 4, 5 wymaga zaoferowania strzykawek dwuczęściowych pakowanych w opakowanie 1 szt. i 1 op. a’100 szt. z kolorystycznym oznakowaniem rozmiaru strzykawki (w celu szybkiej i łatwej identyfikacji)? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 299 dot. zadania 16 poz. 2, 3, 4 i 5.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja 2, 3, 4, 5 poprzez zapis „zabezpieczenie przed wysunięciem tłoka” ma na myśli podwójną kryzę zabezpieczającą tłok przed wysunięciem z cylindra strzykawki? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 300 dot. zadania 16 poz. 7.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja 7 dopuści do zaoferowania strzykawki typu Żaneta z cylindrem wykonanym z polipropylenu i tłokiem z polietylenu? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 301 dot. zadania 16 poz. 8.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja 8 dopuści do zaoferowania strzykawki typu Żaneta 100 ml z cylindrem wykonanym z polipropylenu i tłokiem z polietylenu? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 302 dot. zadania 16 poz. 9.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja 9 dopuści do zaoferowania strzykawki do tuberkuliny TBC z igłą 0,45 x 12 mm, skalowana co 0,01 ml, z nałożoną igłą, nieprzymocowaną na stałe do strzykawki?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 303 dot. zadania 16 poz. 10.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja 10 dopuści do zaoferowania strzykawki do tuberkuliny TBC z igłą nr 0,5 x 16 mm, sterylne, jednorazowego użytku, szczelne, trzyczęściowe, z gumowym tłoczkiem, zakończenie cylindra typu Luer, podziałka ze skalowaniem 0,01 ml, wykonane z polipropylenu lub mieszane (polipropylen + polietylenu), czytelna skala (igła założona na strzykawkę, niezamontowana na stałe ze strzykawką), przezroczysty cylinder? ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 304 dot. zadania 18 poz. 1, 2.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 18 pozycje 1, 2 dopuści do zaoferowania strzykawki

z niezmywalną skalą co 1 ml od 0 do 50 ml i co 5 ml od 50 ml do 60 ml, oznaczenie cyfrowe co 10 ml? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 305 dot. zadania 19 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 19 pozycja 1 dopuści do zaoferowania: strzykawka sterylna, jednorazowego użytku, służąca do pracy z lekami cytostatycznymi, trzyczęściowa, wykonana z polipropylenu. Tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem, bezpieczna blokada tłoka, zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Idealna czytelność podziałki, centryczne zakończenie Luer-Lock (wkręcane) do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji.

- 50 ml/60 ml stopniowanie skali co 1 ml od 0 do 50 ml, co 5 ml od 50 ml do 60 ml – **353 opakowań (1 opakowanie – 85 sztuk),**
- 20 ml stopniowanie skali co 1 ml – **440 opakowań (1 opakowanie – 50 sztuk),**
- 10 ml stopniowanie skali co 0,5 ml – **140 opakowań (1 opakowanie – 100 sztuk),**
- 5 ml stopniowanie skali co 0,2 ml – **120 opakowań (1 opakowanie – 100 sztuk),**
- 2 ml stopniowanie skali co 0,1 ml – **100 opakowań (1 opakowanie – 100 sztuk)?”**

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 306 dot. zadania 21 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 21 pozycja 1 dopuści do zaoferowania: Kaniuła dożylna z portem bocznym, elastyczna, odporna na zagięcia, wykonana z poliuretanu (PUR). Kontrastująca w RTG. Pełny zakres rozmiarów 24 G – 14 G, oznaczonych kodami barwnymi według ISO (**rozmiar do wyboru**). Ostrze i światło igły całkowicie zamknięte plastikową osłonką, bez osłonki kapilarnej. Szybki wsteczny wypływ. Duże prędkości przepływów. Kompatybilna z adapterami Luer-Lock. Sterylna, jednorazowego użytku?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 307 dot. zadania 42 poz. 2.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 42 pozycja 2 dopuści do zaoferowania cewniki foleya z balonem 5-10 ml? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 308 dot. zadania 42 poz. 4.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 42 pozycja 4 dopuści do zaoferowania cewniki foleya z balonem 5-10 ml? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 309 dot. zadania 43 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 43 pozycja 1 dopuści do zaoferowania: Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej w systemie zamkniętym, sterylny, pakowany pojedynczo. Skład zestawu:

- skalowana komora pomiarowa o poj. min. 500 ml,
- worek zbiorczy o poj. minimum 2.000 ml,
- 1 filtr hydrofobowy - w worku,
- 1 zawór antyzwrotny pomiędzy komorą pomiarową a drenem,
- zawór spustowy posiadający dren odporny na załamywanie o dł. minimum 120 cm,
- klamra zaciskowa,
- bezigłowy lub igłowy port do pobierania próbek moczu,
- wbudowany wieszak do worka? ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 310 dot. zadania 45 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 45 pozycja 1 dopuści do zaoferowania: Jałowe igły z filtrem do pobierania leku cytostatycznego z ampułki lub fiolki, aby uniknąć pobrania do strzykawki drobinek szkła, fragmentów korka lub cząstek stałych. Rozmiar 1,2 x 38 mm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 311 dot. zadania 52 poz. 1, 2.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 52 pozycja 1, 2 wymaga, aby zaoferowane przedłużacze posiadały na opakowaniu 1 szt. informację na temat objętości ich wypełnienia? Każdy producent produkuje przedłużacze o nieco innej średnicy wewnętrznej. Podanie informacji o objętości pozwala ustalić jaka część leku pozostała w drenie i nie została podana pacjentowi.”

Wyjaśnienie: Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 312 dot. zadania 45 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 45 pozycja 1 dopuści do zaoferowania: Zgłębnik żołądkowy z zatyczką pakowaną osobno; sterylny; jednorazowego użytku; wykonany z PCV medycznego ze znacznikiem głębokości; kolor konektora oznaczający kod średnicy; atraumatyczne zakończenie z otworami bocznymi; długość drenu minimum 100 cm, w rozmiarach: nr 32, nr 34? Z naszej wiedzy wynika, że zgłębniki żołądkowe od rozmiaru CH24 do CH36 nie posiadają zatyczek zintegrowanych z łącznikiem kończącym zgłębnik.”

Wyjaśnienie: W zadaniu 45 Zamawiający wymaga igieł do pobierania leku cytostatycznego.

Pytanie 313 dot. zadania 69 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 69 pozycja 1 dopuści do zaoferowania: Prowadnica do trudnej intubacji, wielorazowego użytku prosta, zagięta (do wyboru) średnica 3,3 mm i 5,0 mm (do wyboru) długość 70 cm:

- wykonana z plecionki pokrytej tworzywem niezawierającym PCV (powłoka poślizgowa, żywiczna),
- pakowana pojedynczo, sterylna.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 314 dot. zadania 95 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu 95 pozycja 1 dopuści do zaoferowania: Zamknięty, bezigłowy system dostępu naczyniowego, przystosowany do podawania żywienia pozajelitowego:

- przezroczystą obudową z możliwością stosowania przez 24 H,
- dzielna membrana,
- przepływ 200 ml/min,
- sterylny,
- pakowany pojedynczo,
- przystosowany do podłączenia z końcówkami Luer – Lock i Luer – Slip,
- możliwość dezynfekcji preparatami na bazie alkoholu.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 315

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt 2? ”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 316

„Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy? ”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 317

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego? ”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 318

„W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ? ”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 319

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem? ”

Wyjaśnienie: Tak lub pracownik firmy przewozowej.

Pytanie 320

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.”

Wyjaśnienie: Nie

Pytanie 321

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 322

„Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał, aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.”

Wyjaśnienie: Nie

Pytanie 323

„Wielu Wykonawców dostarcza towar, korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga, aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania, jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 324

„W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili ścisłe warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie, czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał, czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, iż niewłaściwe warunki przechowywania mogą negatywnie wpłynąć na właściwości produktu, np. zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego, a tym samym spowodować utratę sterylności.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 325 dot. zadania 101.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w zadaniu nr 101 przedłużeń wysokociśnieniowych o długości minimum 150 cm. Reszta parametrów bez zmian.”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 326 dot. SWZ Rozdział XIII.

„Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy termin związania ofertą upływa 31.08.2021 r., czy po 90 dniach od dnia upływu terminu składania ofert tj. 04.09.2021 r.”

Wyjaśnienie: Termin związania ofertą upływa dnia 18 września 2021 r.

Pytanie 327 dot. cz. V ust. 1 pkt 2 SWZ.

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie jak powinna wyglądać „charakterystyka techniczno – jakościowa”. Czy opis powinien znajdować się w formularzu cenowym czy powinien być to odrębny plik z opisem? Czy Zamawiający miał na myśli katalogi/ulotki?”

Wyjaśnienie: Charakterystyka techniczno - jakościowa może być katalogiem/ulotką pod warunkiem, że katalog/ulotka będzie zawierał wszystkie postawione przez Zamawiającego wymagania określone w SWZ i musi być oddzielnym plikiem.

Pytanie 328 dot. cz. XIV ust. 8 SWZ.

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że spis treści nie dotyczy ww. postępowania (oferta składana w formie elektronicznej).”

Wyjaśnienie: Oferta musi zawierać spis treści jako oddzielny plik.

Pytanie 329 dot. § 2 ust. 8 i 10 wzoru umowy.

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o liczenie terminów w dniach roboczych.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na postulowane przez Wykonawcę zmiany wzoru umowy. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 330 dot. § 2 wzoru umowy.

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na postulowane przez Wykonawcę zmiany wzoru umowy. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 331 dot. § 6 ust. 3 wzoru umowy.

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”.

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na postulowane przez Wykonawcę zmiany wzoru umowy. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 332 dot. wzoru umowy.

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie dokładnego adresu dostaw.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na postulowane przez Wykonawcę zmiany wzoru umowy. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 333 dot. zadania nr 24.

„Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł. w formie elastycznego drenu o średnicy ok. 5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm, worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego? ”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 334 dot. zadania nr 29.

„Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający w Zad. 29 w poz. 1, 2 oczekuje zestawów do założenie portu naczyniowego zawierających port niskoprofilowy o tych samych parametrach?”

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 335 dot. zadania nr 29.

„Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści port naczyniowy niskoprofilowy:

- do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć,
- kształt delty, wielkość podstawy 30x22 mm, wysokość komory 10,6 mm, śr. membrany 9,5 mm, waga 4,6 g, objętość komory 0,25 ml;
- komora portu wykonana z tytanu, membrana z silikonu, cewnik z silikonu, obudowa portu z polisulfonu;
- otwory do przyszywania portu wypełnione silikonem;
- niewykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do ww. badań do 325 psi
- cewnik 6,5 FR, długość 800 mm, z oznakowaną na cewniku długością (oznakowanie co 1 cm, opis co 5 cm), silikonowy, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu.
- w zestawie z portem:
 - a) strzykawka 10 ml,
 - b) igła wprowadzająca,
 - c) prowadnica,
 - d) poszerzadło z rozrywaną koszulką,
 - e) tunelizator,
 - f) 2 plastikowe łączniki z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu cewnika,
 - g) 2 igły do nakłucia i przepłukania komory portu 22 G, dł. 30 mm,
 - h) 1 igła 20 G x 20 mm ze skrzydełkami,
 - i) łącznik Luer do przepłukania cewnika wstępnie połączony z cewnikiem,
 - j) prędkość przepływu 5 ml/s?”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 336 dot. zadania nr 29.

„Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści port naczyniowy niskoprofilowy:

- do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć,
- kształt delty, wielkość podstawy 30x22 mm, wysokość komory 10,6 mm, śr. membrany 9,5 mm, waga 4,6 g, objętość komory 0,25 ml;
- komora portu wykonana z tytanu, membrana z silikonu, cewnik z silikonu, obudowa portu z polisulfonu;
- otwory do przyszywania portu wypełnione silikonem;
- nie wykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do ww. badań do 325psi
- cewnik 6,5 FR, długość 800 mm, z oznakowaną na cewniku długością (oznakowanie co 1 cm, opis co 5 cm), silikonowy, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu
- w zestawie z portem:
 - a) strzykawka 10 ml,
 - b) igła wprowadzająca,
 - c) prowadnica,
 - d) poszerzadło z rozrywaną koszulką
 - e) tunelizator,
 - f) 2 plastikowe łączniki z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu cewnika,
 - g) 2 igły do nakłucia i przepłukania komory portu 22 G, dł. 30 mm

- h) 1 igła 20 G x 20 mm ze skrzydełkami,
- i) łącznik Luer do przepłukania cewnika wstępnie połączony z cewnikiem
- j) prędkość przepływu 5 ml/s?”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 337 dot. zadania nr 29.

„Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści port naczyniowy wysokoprofilowy:

- do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć,
- kształt delty, wielkość podstawy 35 x 27 mm, wysokość komory 13,2 mm, śr. membrany 12 mm, waga 8,6 g, objętość komory 0,5 ml;
- komora portu wykonana z tytanu, membrana z silikonu, cewnik z silikonu, obudowa portu z polisulfonu;
- otwory do przyszywania portu wypełnione silikonem;
- niewykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do ww. badań do 325psi
- cewnik 6,5 FR, długość 800 mm, z oznakowaną na cewniku długością (oznakowanie co 1 cm, opis co 5 cm), silikonowy, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu
- w zestawie z portem:
 - a) strzykawka 10 ml,
 - b) igła wprowadzająca,
 - c) prowadnica,
 - d) poszerzadło z rozrywaną koszulką,
 - e) tunelizator,
 - f) 2 plastikowe łączniki z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu cewnika,
 - g) 2 igły do nakłucia i przepłukania komory portu 22 G, dł. 30 mm,
 - h) 1 igła 20 G x 20 mm ze skrzydełkami,
 - i) łącznik Luer do przepłukania cewnika wstępnie połączony z cewnikiem,
 - j) prędkość przepływu 5 ml/s?”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 338 dot. zadania nr 46.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 46 jałowego przyrządu jednorazowego użytku do bezigłowego pobierania i dostrzykiwania produktów leczniczych, posiadającego filtr hydrofobowym bakteryjnym 0,2 oraz filtr cząsteczkowy 5 µm, posiadającego skuteczność bakteriobójczą >99,999% oraz okres ważności 4 dni? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 339 dot. zadania nr 16 poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 16 poz. 1 dopuści rozmiar igły 0,40 x 12 mm?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 340 dot. zadania nr 16 poz. 6.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 16 poz. 6 dopuści wycenę za op. a’50 sztuk?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 341 dot. zadania nr 16 poz. 10.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 16 poz. 10 dopuści rozmiar igły 0,50 x 16 mm?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 342 dot. zadania nr 18.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 18 dopuści strzykawki firmy Margomed?”

Wyjaśnienie: Zamawiający w zadaniu 18 wymaga strzykawek zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie 343 dot. zadania nr 19.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 dopuści stopniowanie skali w strzykawce 10 ml co 0,5 ml?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 344 dot. zadania nr 19.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 poz. 6 dopuści op. a'300 sztuk w strzykawce 50 ml / 60 ml?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 345 dot. zadania nr 21.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 21 dopuści kaniulę z wbudowanym elementem bezpieczeństwa pasywnego nakrywającego igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przed przypadkowym zakłuciem /automatyczne zabezpieczenie igły/? Opis – osłonka kapilarna – wskazuje na jednego producenta.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści kaniulę pod warunkiem, że element bezpieczeństwa pasywnego nakrywającego igłę zamyka całkowicie ostrze igły.

Pytanie 346 dot. zadania nr 46.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 46 dopuści filtr bakteryjny 0,1 microns?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 347 dot. zadania nr 91.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie liczby cewników do termomodulacji o rozmiarze 4F do 5 szt. cewniki pakowane są po 5 sztuk w opakowaniu. Ze względów bezpieczeństwa nie ma możliwości rozdzielenia opakowania.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 348 dot. rozdz. V pkt 1 SWZ.

„Zamawiający w rozdziale V pkt 1 wymaga:

– W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania lub posiadają cechy określone przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, należy przedstawić:

- 1) **Karty katalogowe/ ulotki** oferowanego przedmiotu zamówienia;
- 2) **Charakterystykę techniczno – jakościową** oferowanego przedmiotu zamówienia z podaniem nazwy handlowej. Charakterystyka musi zawierać dane na temat parametrów wymaganych i ocenianych określonych w opisie przedmiotu zamówienia;

Zwracamy z prośbą o potwierdzenie, iż na potwierdzenie obu podpunktów wystarczającym będzie przedstawienie karty katalogowej zawierającej nazwę handlową oraz numer katalogowy, a także potwierdzającej wszystkie wymagane parametry + ewentualne raporty z badań, jeśli takowe wymagane były w opisie przedmiotu zamówienia.”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 349 dot. wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 17 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposobie – doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowaną przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik SWZ.

Pytanie 350 wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 18 o treści: „W przypadku opóźnienia Zamawiającego w dokonaniu płatności przekraczającego 30 dni od dnia płatności określonego na fakturze, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości przekraczających termin płatności określony na fakturze o 30 dni. W takim przypadku Zamawiający nie ma prawa naliczać kar umownych za opóźnienie w dostawie towaru.”

UZASADNIENIE: Wykonawca podkreśla, że stosownie do powszechnie obowiązujących przepisów prawa, tj.:

- a) art. 8 ust. 2 ustawy z dnia 08 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2019 poz. 118, ze zm.), w brzmieniu „Termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 30 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, a w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2-4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin ten nie może przekraczać 60 dni.”;
 - b) art. 490 § 1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm.), w brzmieniu: „Jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia.”;
- kontrahent nie może bezpodstawnie wstrzymywać realizacji płatności i dodatkowo zobowiązywać drugą stronę do realizowania kolejnych dostaw bez wynagrodzenia.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowaną przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik SWZ.

Pytanie 351 wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 2 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Ceny jednostkowe brutto, o których mowa w ust. 1 nie mogą ulec podwyższeniu do czasu dostawy całości Przedmiotu Umowy, za wyjątkiem okoliczności przewidzianych treścią umowy. Obniżenie cen jednostkowych brutto może nastąpić w każdym czasie bez względu na przyczynę obniżenia.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowaną przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik SWZ.

Pytanie 352 wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowaną przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik SWZ.

Pytanie 353 wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 4 projektu umowy poprzez dookreślenie, iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19 i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia Wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z orzecnictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85). Ponadto podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r1 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia Wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako bezskuteczne w powyżej przywołanym okresie.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowaną przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik SWZ.

Pytanie 354 wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie do ust. 8 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowaną przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik SWZ.

Pytanie 355 wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 16 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy Zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1, ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla Zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobarczonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021)”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowaną przez Wykonawcę. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik SWZ.

Małgorzata Popławska

/-/

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu