



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

Zamość, dnia 17 maja 2023 r.

DZP.3320.33.23

Dotyczy: wyjaśnienia treści SWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Aleje Jana Pawła II 10 informuje, że wpłynęły wnioski 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 45:

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 45 rozmiarów 8, 10, 12 i 14F (do wyboru przez zamawiającego)”.

Wyjaśnienie: Obowiązujące są zapisy SWZ.

Pytanie 2 dot. zadania 76:

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie kompatybilnego obwodu oddechowego jednorazowego użytku (mikrobiologiczne czystego) lub merytoryczne uzasadnienie dla wymogu dla zabezpieczenia przeciwdrobnoustrojowego opartego na działaniu jonów srebra. Z naszej wiedzy wynika, iż taki obwód oddechowy oferuje tylko jedna firma w Polsce i taki zapis ma na celu wyłącznie ograniczenie konkurencji co w konsekwencji prowadzi do nieuzasadnionego wzrostu wydatków na akcesoria jednorazowe w sytuacji kiedy na rynku znajdują się również inne oferty z tożsamym produktem”.

Wyjaśnienie: Obowiązujące są zapisy SWZ. Uzasadnienie: względy epidemiologiczne:

1. bezpieczeństwo dziecka i personelu,
2. ograniczenie do minimum namnażania się bakterii i wirusów.

Pytanie 3 dot. zadania 25:

„Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane bez warstwy polimerowej od strony roboczej?”.

Wyjaśnienie: Obowiązujące są zapisy SWZ.

Pytanie 4 dot. zadania 59:

„Czy w **Zadaniu 59** Zamawiający mógłby doprecyzować, czy oczekuje aby zestaw (tak, jak dotychczas stosowany przez Zamawiającego) był oparty na użyciu peana wielorazowego użytku (do metody Griggsa)”.

Wyjaśnienie: Zgoda.

Pytanie 5 dot. zadania 67:

„Czy Zamawiający w **Zadaniu 67** dopuści zestaw marki Portex z czytelnymi znacznikami głębokości i oznaczeniem końcówki dystalnej (znaczniki nie są widoczne w rtg); spełniający pozostałe wymagania SWZ”.

Wyjaśnienie: Obowiązujące są zapisy SWZ.

Pytanie 6 dot. zadania 68:

„Czy Zamawiający w **Zadaniu 68** dopuści zestaw marki Portex z czytelnymi znacznikami głębokości i oznaczeniem końcówki dystalnej (znaczniki nie są widoczne w rtg); spełniający pozostałe wymagania SWZ”.

Wyjaśnienie: Obowiązujące są zapisy SWZ.

Pytanie 7 dot. zadania 68:

„Czy Zamawiający w **Zadaniu 68** dopuści zestaw marki Portex w rozmiarze 18G/80 mm; spełniający pozostałe wymagania SWZ”.

Wyjaśnienie: Obowiązujące są zapisy SWZ.

Pytanie 8 dot. zadania 42 poz. 1 i 2:

„Prosimy o dopuszczenie wkładów o poj. 1L, 2L o udowodnionych właściwościach antybakteryjnych (użytkowanych przez szpital w innej procedurze przetargowej), pokrywa wkładów jest okrągła, posiadają filtr p/bakteryjny”.

Wyjaśnienie: W przypadku poz. nr 1 Zamawiający dopuszcza pokrywę okrągłą tylko do wkładów o pojemności 2 l, natomiast w przypadku poz. nr 2 Zamawiający **nie dopuszcza pokrywy okrągłej.**

Pytanie 9 dot. zadania 42 poz. 2:

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

Wyjaśnienie: Obowiązujące są zapisy SWZ.

Pytanie 10 dot. zadania 42 poz. 1 i 2:

„Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności,ułatwia także kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie”.

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 11 dot. zadania 79:

„a) Czy Zamawiający dopuści cewnik o niewielkich różnicach, podanych i wytłuszczonych w nawiasach: Zestaw dwukanałowy do hemodializy permanentny, sterylny z rozwidloną końcówką (**z odgiętą końcówką**) i mufką, do długotrwałego utrzymania w żyłę, hydrofilny z karbothanu, silikonu,(cewnik wykonany w technologii endexo- polimer niewymywalny w mieszany w poliuretan) umożliwiający przepływ min 300ml\min 14,5F (**15,5F**) dostępne długości w rozmiarach 18 – 36 cm (do wyboru przez Zamawiającego) LUB

b) Czy Zamawiający dopuści cewnik o niewielkich różnicach, podanych i wytłuszczonych w nawiasach: Zestaw dwukanałowy do hemodializy permanentny, sterylny z rozwidloną końcówką (**z miękką stopniowaną końcówką cewnika ułatwia płynne wprowadzanie i zmniejszającą stopień recyrkulacji**) i mufką, do długotrwałego utrzymania w żyłę, hydrofilny z karbothanu, silikonu(cewnik wykonany z biokompatybilnego karbotanu) umożliwiający przepływ min 300ml\min 14,5F (**14F**) dostępne długości w rozmiarach 18 – 36 cm (do wyboru przez Zamawiającego) ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 12 dot. zadania 62 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści cewniki centralne dwuświatłowe wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich w rozmiarze 7F, 8F i 8,5F o długości

15cm, Końcówka cewnika ma kształt stożkowy. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie przewody łączeniowe ze zintegrowanymi zaworami hemostatycznymi zamiast zwykłych złącz typu luer. Zawory hemostatyczne zapewniają bezpieczeństwo poprzez automatyczne uszczelnienie przewodów, dlatego też zaciskanie przewodów cewnikowych nie jest wymagane na żadnym etapie zabiegu, zestaw nie zawiera łącznika Y, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką dyrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście prowadnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp. zestaw nie zawiera łącznika Y”.

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw nie zawierający łącznika Y.

Pytanie 13 dot. zadania 62 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania żył centralnych, metodą Selinger, jednoświatłowy 5F dł. 16cm (+/- 1cm), jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo, sterylny nie zawierający lateksu. Linia ta obejmuje przewody łączeniowe ze zintegrowanymi zaworami hemostatycznymi zamiast zwykłych złącz typu luer. Zawory hemostatyczne zapewniają bezpieczeństwo poprzez automatyczne uszczelnienie przewodów, dlatego też zaciskanie przewodów cewnikowych nie jest wymagane na żadnym etapie zabiegu, zestaw nie zawiera łącznika Y”.

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw nie zawierający łącznika Y.

Pytanie 14 dot. zadania 78 poz. 1:

„Zamawiający w pakiecie 78 umieścił produkty o różnej funkcjonalności i przeznaczeniu, czy w związku z tym Zamawiający w celu umożliwienia składania ofert wielu wykonawcom, zgodzi się na składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie 78? ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 dot. zadania 78 poz. 2:

„W związku ze wskazaniami proceduralnymi (Procedura założenia centralnego cewnika dla długotrwałej terapii dożylniej), prosimy o dopuszczenie w pakiecie 78 w pozycji 1 cewników z możliwością przeprowadzenia kontroli radiologicznej bez konieczności użycia EKG.

UZASADNIENIE

Dla cewników zakładanych przy użyciu EKG nie przeprowadza się kontroli radiologicznej po założeniu, gdyż cewniki EKG dostarcza informacje o lokalizacji końcówki centralnego cewnika żylnego (CVC), z przekazywanym wewnątrzjamowym zapisem EKG. Cewniki te wprawdzie minimalizują i nie narażają pacjenta na promieniowanie rentgenowskie, jednak stosowanie tej metody zakładania cewnika jako cewnika długoterminowego nie jest zgodne z procedurą i wytycznymi. Cewnik wprowadza się do żyły centralnej z preferowanym miejscem do założenia cewnika centralnego jest dostęp podobojczykowy, dlatego wklucie centralne objęte jest ścisłą "Procedurą założenia centralnego cewnika (CVC) z jasno określonymi wskazaniami do założenia kaniulacji”

Procedurę przeprowadza personel medyczny i dokumentuje ją wpisem do karty wykonanych czynności m.in. konieczna jest kontrola radiologiczna na podstawie której ocenia się położenie cewnika CVC (Patrz załącznik – punkt 3 podpunkt 1.3)

3 Odpowiedzialność i uprawnienia

1 Lekarz zlecający założenie CVC:

- 1.1 Przeprowadza rozmowę z chorym na temat celu wprowadzenia cewnika, sposobu założenia, możliwych powikłań oraz niebezpieczeństw związanych z utrzymaniem wkłucia i sposobów zapobiegania im
- 1.2 Zleca wykonanie zabiegu lekarzowi anestezjologowi na druku „Zlecenie założenia Centralnego cewnika naczyniowego”
- 1.3 Zleca kontrolę radiologiczną na podstawie której ocenia położenie CVC

2 Lekarz anestezjolog:

- 2.1 Uzyskuje zgodę pacjenta na wykonanie zabiegu potwierdzoną podpisem na druku „Zgoda pacjenta na leczenie operacyjne - zabiegowe”
- 2.2 Wybiera i zakłada cewnik do żyły centralnej
- 2.3 Zakłada kartę obserwacji wkłucia cewnika centralnego i dokumentuje zabieg (dokumentacja elektroniczna – wkłucie centralne)
- 2.4 Usuwa CVC

3 Pielęgniarka Anestezjologiczna:

- 3.1 Przygotowuje pacjenta do zabiegu
- 3.2 Przygotowuje stanowisko pracy przed zabiegiem
- 3.3 Asystuje przy zakładaniu CVC
- 3.4 Uporządkowuje stanowisko pracy po zabiegu
- 3.5 Opiekuje się pacjentem do czasu przekazania go pielęgniarce sprawującej bezpośrednią opiekę

Obrazowanie umożliwia w przypadku interwencji z powodu powikłań, ocenić na jakim etapie cewnik zmienił swoje położenie i nie spełnił funkcji leczniczej, więc zakładanie cewnika pod kontrola EKG jest niewystarczające.

Pozycja 1 - Czy w związku z tym, Zamawiający dopuści w pozycji 1 dopuści: Zestaw do kaniulacji dużych naczyń oferowany w rozmiarach 7F/15cm, 7F/20cm, dwukanałowy, zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą, motylek mocujący, skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawka 5 ml z końcówką luer, Prowadnik nitinolowy zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy. Innowacyjna technologia cewników”.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 dot. zadania 79:

„Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 79 cewnika permanentnego typu SPLIT (rozdwojone końcówki) o średnicy 14 Fr i długościach 19 cm, 23 cm, 27 cm, 31 cm i 35 cm cuff to top?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 17 dot. zadania nr 4:

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 4 dopuści : Butelkę jednorazową o pojemności 80ml, wykonaną z polipropylenu, z nakrętką o standardowym gwincie wykonaną z polietylenu; z laserowo nadrukowaną skalą co 2 ml, od 6ml do 80ml; na butelce nadrukowana data

ważności i numer LOT; mikrobiologicznie czysta; wyrób medyczny; opakowanie zbiorcze 40szt? ”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 dot. zadania 1 poz. 2:

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 46 igły do lokalizacji guza o długości 12 i 15 cm. Pozostałe wymagania bez zmian”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 19 dot. zadania 27:

„Długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) „Over the Wire” z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwia proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długości cewnika: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego? Charakterystyka zestawu: - radiocieniujący cewnik - zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki - silikonowe przedłużki - złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne - zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - adapter wypełniający - zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr - nasadki iniekcyjne Luer Lock - kleszczyki – 2 szt. - opakowanie zawiera 3 szt. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu. ”

Wyjaśnienie: Zadanie 27 w formularzu cenowym dotyczy rękawic nitylowych z przedłożonym mankietem zapytanie złożone przez oferenta dotyczy cewnika permanentnego do dializy.

Pytanie 20 dot. zadania 44 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści pojemność balona 5-15 ml?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 21 dot. zadania 48 poz. 1, 2:

„Czy Zamawiający dopuści zastawkę antyrefluskową umieszczoną w worku zamiast w drenie?”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 22 dot. zadania 57 poz. 1:

„Czy zamawiający dopuści rurkę wykonaną z PCV niesilikonowanego? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 23 dot. zadania 57 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści balonik kontrolny znakowany wyłącznie rozmiarem rurki oraz numerem LOT?”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 24 dot. zadania 65 poz. 1:

„Czy zamawiający dopuści rurkę wykonaną z PCV niesilikonowanego?”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 25 dot. zadania 57 poz. 1:

„Czy zamawiający dopuści obecność na rurce znaczników głębokości/położenia rurki w postaci potrójnego oznaczenia półpierścieniami (I. Jeden półpierścień, II. Dwa półpierścienie, III. Trzy półpierścienie)?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 26 dot. zadania 65 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną z PCV, niesilikonowaną?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 27 dot. zadania 67 poz. 1:

„Czy zamawiający dopuści igłę Tuohy bez kodowania kolorem?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 28 dot. zadania 93 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 2000 ml?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 29 dot. zadania 93 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści worki skalowane co 100 ml?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 30 dot. zadania 2:

„Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu 2 w pozycji 1 jednorazowego sterylnego dwuczęściowego licznika igieł z funkcją usuwania ostrzy nie zawierającego lateksu w kolorze czerwonym. Pojemnik wyposażony w zawiasy oraz system zamykający, gwarantujący łatwe otwarcie jak i bezpieczne zamknięcie eliminujące możliwość ponownego otwarcia . Po obu stronach zewnętrznych posiadający system lepny pozwalający na bezpieczne przytwierdzenie do dowolnej powierzchni roboczej.

Wewnętrzne wyposażenie:

- element pozwalający na bezpieczne usunięcie ostrza skalpela
- wkład magnetyczny na jednej pokrywie oraz wyjmowany samoprzylepny blok piankowy z oznaczeniem numerycznym na drugiej pokrywie , licznik numeryczny do 20 i pojemność 40”.

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 31 dot. zadania 20:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 20 w pozycji 1 dopuści zamknięty system o pojemności 450 ml do nawilżania i inhalacji z adapterem i pojemnikiem wypełnionym sterylną postacią H₂O. Pojemnik jednorazowy. Możliwość przechodzenia O₂ przez całą objętość wody znajdującej się w pojemniku?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 32 dot. zadania 20:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 20 w pozycji 1 dopuści przedstawienie karty charakterystyki technicznej określającej jakość wody zamiast charakterystyki produktu leczniczego dla wody jałowej ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 33 dot. zadania 25:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w jednym kolorze, niebieskim, przebadane na przenikliwość substancji chemicznych potwierdzone kartą danych technicznych producenta ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 34 dot. zadania 26:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w jednym kolorze, białym, przebadane na przenikliwość substancji chemicznych potwierdzone kartą danych technicznych producenta ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 35 dot. zadania 28:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w kolorze niebieskim, grubość pojedynczej ścianki na palcu min. 0,05 mm, na dłoni min. 0,04 mm, przebadane na przenikliwość substancji chemicznych potwierdzone kartą danych technicznych producenta ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 36 dot. projektu umowy:

„Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto wynagrodzenia” 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 projektowanych postanowień umownych postulowane przez Wykonawcę. Wiążące pozostają projektowane postanowienia umowy w brzmieniu stanowiącym załącznik do SWZ.

Pytanie 37 dot. projektu umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w § 7 ust. 3 do wysokości 5%?”

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany projektowanych postanowień umownych postulowane przez Wykonawcę. Wiążące pozostają projektowane postanowienia umowy w brzmieniu stanowiącym załącznik do SWZ.

Pytanie 38 dot. projektu 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 projektowanych postanowień umownych postulowane przez Wykonawcę. Wiążące pozostają projektowane postanowienia umowy w brzmieniu stanowiącym załącznik do SWZ.

Pytanie 39 dot. zadania 58 poz. 1, 2, 3 :

„Prosimy o dopuszczenie rurek ustno-gardłowych o wymaganych długościach i następujących oznaczeniach numerycznych: pozycja 1 – nr 3-długość 80 mm, pozycja 2 – nr 4 – długość 90 mm, pozycja 3 – nr 5-długość 100mm z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ”.

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 40 dot. zadania 63 poz. 3:

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

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 41 dot. zadania 83:

„Prosimy o dopuszczenie jako równoważnej maski krtaniowej firmy AMBU o następujących parametrach:

- maska krtaniowa jednorazowego użytku z mankietem powietrznym
- maska krtaniowa z luźnym niewbudowanym drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przygryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta oraz z możliwością tymczasowego zamocowania drenu w uchwycie znajdującym się w pobliżu łącznika.
- rurka maski wygięta (kąt około 90 stopni) zgodnie z budową anatomiczną gardła
- zintegrowany kanał gastryczny we wszystkich rozmiarach umożliwiający wprowadzenie sondy żołądkowej: 6FR dla rozmiaru 1; 8FR dla rozmiaru 1.5; 10FR dla rozmiarów 2 i 2.5 oraz 16 Fr dla rozmiarów 3,4,5,6
- delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet powietrzny
- możliwość wentylacji wyższymi ciśnieniami dodatnimi w drogach oddechowych o wartości do do 40 cm H₂O
- możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej z użyciem elastycznego endoskopu oraz wykonania bronchoskopii
- znaczniki prawidłowego usytuowania maski w drogach oddechowych umieszczone na rurce
- znaczniki ułatwiające wykonanie intubacji dotchawiczej poprzez maskę umieszczone na kopule maski - zintegrowane usztywnienie/bloker zgryzu zapobiegające przed niedrożnością spowodowaną zagryzieniem rurki
- informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniania mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym
- rozmiary: 1 (waga pacjenta poniżej 5 kg.); 1.5 (waga pacjenta 5-10kg); 2 (waga pacjenta 10-20kg); 2.5 (waga pacjenta 20-30kg); 3 (waga pacjenta 30-50kg); 4 (waga pacjenta 50-70kg); 5 (waga pacjenta 70-100kg); 6 (waga powyżej 100kg)
- wykonana z materiałów nie zawierających wszystkich ftalanów, w tym DEHP
- bezwarunkowo bezpieczna (brak elementów metalowych) do stosowania w środowisku MRI
- opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 42 dot. zadania 63 poz. 3:

„Pakiet 63, poz. 3 – prosimy o podanie producenta i nr katalogowego aktualnie używanego obwodu oddechowego zgodnego z wymaganym opisem w SWZ, celem prawidłowego dopasowania produktu równoważnego/odpowiednika”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 43 dotyczy zadania 25:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w kolorze niebieskim, wewnątrz chlorowanych, zewnątrz mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, bez polimeryzacji. Pozostałe zgodnie z SWZ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 44 dot. zadania 27:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w kolorze pomarańczowym, wewnątrz chlorowanych, zewnątrz mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, bez polimeryzacji. Długość min. 275 mm, grubość na palcu: 0.17 mm, na dłoni 0.12 mm. Pozostałe zgodnie z SWZ”.

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 45 dot. zadania 27:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w kolorze niebieskim, wewnątrz chlorowanych, zewnątrz teksturowana, bez polimeryzacji. Grubość na palcu: 0.13 mm, na dłoni 0.10 mm. Pozostałe zgodnie z SWZ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 46 dot. zadania 28:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wewnątrz chlorowanych, bez obustronnej polimeryzacji, o grubości na dłoni 0.07 mm, w rozmiarach od S do XL do wyboru przez Zamawiającego”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 47 dot. zadania 28:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy będzie wymagał rękawic dłuższych niż standardowe, minimum 260 mm?”

Wyjaśnienie: Wymagane min. 260 mm.

Pytanie 48 dot. zadania 29:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w kolorze niebieskim, wewnątrz chlorowanych, zewnątrz mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, bez polimeryzacji. Pozostałe zgodnie z SWZ. ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 49 dot. zadania 29:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy wymaga aby konstrukcja opakowania umożliwiała wyjmowanie pojedyncze rękawicy od spodu – za mankiet – bez dotyknięcia opakowania ?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 50 dot. zadania 29:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy opisane pojemniki naścienne Wykonawcy mają dostarczyć bezpłatnie w ramach umowy czy też należy je wycenić ?”

Wyjaśnienie: Tak, Wykonawca ma obowiązek dokonać wyceny dozowników.

Pytanie 51 dot. zadania 30:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chlorowanych jedynie od wewnętrznej strony w rozmiarach od S do XL do wyboru przez Zamawiającego”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 52 dot. zadania 9 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 210cm +/- 2%? ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 53 dot. zadania 9 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości cm +/- 2%? ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 54 dot. zadania 17 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści kaniulę o poniższych parametrach:

do kaniulacji naczyń dożylnych, obwodowych w celu:

- wielokrotnej iniekcji leków dożylnych
- dożylniej infuzji roztworów
- utrzymania nawodnienia pacjenta i/lub zmniejszenia odwodnienia w przypadku, gdy pacjent nie jest w stanie przyjmować doustnie odpowiedniej ilości płynów
- zapewnienia dostępu naczyniowego w przypadku konieczności szybkiego podania leków, szczególnie podczas zabiegów diagnostycznych oraz leczniczych



igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego
uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
dostępna w dwóch rozmiarach: 24 G i 26 G
jedenrazowego użytku
nie zawiera lateksu
nie zawiera ftalanów
sterylizowana tlenkiem etylenu
pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym
zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
26 x ¾"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23

”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 55 dot. zadania 22 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a’144 szt. z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań tj. 105 op.? ”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 56 dot. zadania nr 24 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kieliszki wykonane z polipropylenu? ”

Wyjaśnienie: Tak z potwierdzoną możliwością dezynfekcji.

Pytanie 57 dot. zadania 25 poz. 1:

„Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą? ”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 58 dot. zadania 27 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o poniższych parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie - potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 59 dot. zadania 28 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści rękawiczki w kolorze niebieskim, z teksturą na końcach palców, o nieznacznej różnicy grubości na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, konstrukcja pozwala na wyciąganie pojedynczo rękawiczek z opakowania?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 60 dot. zadania 29 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści rękawiczki w kolorze fioletowym, chlorowane od wewnątrz, bez polimeryzacji od strony roboczej?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 61 dot. zadania 29 poz. 2:

„Czy Zamawiający oczekuje wyceny za 215 uchwytów (pojedyncze – 60 szt. + 5 szt. do szyny Modura, potrójne -150 szt.) pasujących do opakowań rękawiczek z pozycji 1?”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający oczekuje wyceny za 215 szt uchwytów w trzech różnych rodzajach.

Pytanie 62 dot. zadania 34 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści sterylny przyrząd do podawania tlenu?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 63 dot. zadania 34 poz. 2,3:

„Czy Zamawiający dopuści sterylną maskę z nebulizatorem?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 64 dot. zadania 34 poz. 4, 5:

„Czy Zamawiający dopuści sterylną maskę z drenem?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 65 dot. zadania 34 poz. 6:

„Czy Zamawiający dopuści sterylną maskę tracheotomijną?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 66 dot. zadania 34 poz. 7:

„Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z nadmuchiwanym kołnierzem w poniższych rozmiarach (do wyboru przez Zamawiającego):



0	noworodek (neonate)
1	niemowlę (infant)
2	pediatryczny (pediatric)
3	mały dorosły (adult S)
4	średni dorosły (adult M)
5	duży dorosły (adult L)
6	bardzo duży dorosły (adult XL) ”.

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67 dot. zadania 34 poz. 7:

„Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z otwartym mankietem w poniższych rozmiarach (do wyboru przez Zamawiającego):



1	NIEMOWLĘTA
2	PEDIATRYCZNY
3	MAŁY DOROSŁY
4	ŚREDNI DOROSŁY
5	DUŻY DOROSŁY
6	BARDZO DUŻY DOROSŁY ”.

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 dot. zadania 34 poz. 8:

„Czy Zamawiający dopuści sterylną maskę z workiem?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 69 dot. zadania 38 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści wziernik o poniższych parametrach oraz rozmiarach:

- łyżki wykonane z transparentnego polistyrenu
- szpilka blokująca wykonana z polietylenu
- blokada położenia łyżek poprzez wykonanie ćwierć obrotu szpilki blokującej (bez konieczności wkręcania śruby)
- idealnie gładkie i opływowe brzegi łyżek
- kolorystyczne oznaczenie szpilki w zależności od rozmiaru
- jednorazowego użytku
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 szt./ folia



SZEROKOŚĆ	KOLOR	ROZMIAR
16 mm	żółty	XXS
20 mm	biały	XS
24 mm	niebieski	S
26 mm	czerwony	M
30 mm	zielony	L
32 mm	czarny	XL

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 70 dot. zadania 41 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax w tylko w rozmiarach CH 24, CH 28, CH 32, CH 36?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 71 dot. zadania 43 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena 4 światową?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 72 dot. zadania 44 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya pojemność balona 5-10 ml?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 73 dot. zadania 48 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści worek na mocz o pojemności 2000 ml, sterylne pozostałe zgodne z SWZ?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 74 dot. zadania 50 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 1,2 x 30 mm?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 75 dot. zadania 55 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe jak na zdjęciu:



”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 76 dot. zadania 70 poz. 1:

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

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 77 dot. zadania 70 poz. 2:

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

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 78 dot. zadania 34 poz. 3:

„Czy Zamawiający dopuści pediatryczny zestaw do nebulizacji składający się z maski, nebulizatora i drenu o dł. 210 cm w rozmiarze uniwersalnym?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 79 dot. zadania 34 poz. 4:

„Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o dł. 210 cm dla dorosłych w rozmiarze uniwersalnym?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 80 dot. zadania 34 poz. 5 :

„Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o dł. 210 cm pediatryczną w rozmiarze uniwersalnym?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 81 dot. zadania 34 poz. 8:

„Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z rezerwuarem i drenem o dł. 210 cm pediatryczną w rozmiarze uniwersalnym?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 82 dot. zadania 61 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści system zamkniętego odsysania do rurki intubacyjnej o dł. 54 cm, sterylny, walidowany na 72h, pakowany pojedynczo, jednorazowego użytku?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 83 dot. zadania 61 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści system zamkniętego odsysania do rurki tracheotomijnej o dł. 30,5 cm, sterylny, walidowany na 72h, pakowany pojedynczo, jednorazowego użytku?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 84 dot. zadania 63 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorazowego użytku dla dorosłych do respiratora Engstrom, Bennet, Bird; w skład zestawu wchodzi: 2 rury karbowane wykonane z PCV o długości 1,6 m, średnica 22mm z łącznikiem Y i elastycznymi złączami do respiratora 22 mm, z kapturkiem zabezpieczającym, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 85 dot. zadania 63 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorazowego użytku dla dzieci do respiratora Engstrom, Bennet; w skład zestawu wchodzi: 2 rury karbowane wykonane z PCV o długości 1,6 m, średnica 15mm z łącznikiem Y i elastycznymi złączami do respiratora 22 mm, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 86 dot. zadania 63 poz. 3:

„Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorazowego użytku dla dorosłych do respiratora Bear 1000; w skład zestawu wchodzi: 2 rury karbowane wykonane z polietylenu o długości 1,6 m, średnica 22mm, z łącznikiem Y z portem temperatury, z drenem ciśnieniowym, oraz zestawem łączników do podawania tlenu azotu, z kapturkiem zabezpieczającym, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 87 dot. zadania 76:

„Czy Zamawiający wymaga jedynego dedykowanego do używania przez producenta układu do respiratora Fabian HFO? Jednorazowy układ oddechowy z podgrzewanymi ramionami: wdechowym i wydechowym dedykowany do terapii oscylacyjnej.

Zestaw do terapii wymiennych oraz NIV, zestaw zawiera:

- 1 szt x układ do terapii wymiennych linia wdechowa i wydechowa podgrzewana, rury gładkie w środku nadające się do terapii HFO. Złącze do podłączenia grzania układu wyprowadzone na odległość min 13 cm. Cała zawartość zapakowana w jednym opakowaniu.
- odcinek wdechowy podgrzewany dł. min. 1,6 m, średnica wew. 10 mm,
- odcinek wydechowy podgrzewany dł. min 1,6 m
- odcinek przedłużający do respiratora 0,4 m
- 1 szt x proksymalny przewód ciśnieniowy dł. min 1,8 m
- 1 szt x łącznik do funkcji nCPAP dł. min 0,63 m
- 1 szt x różne adaptery
- 1 szt x automatyczna komora nawilzacza”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 88 dot. zadania 90:

„Czy Zamawiający dopuści układ do resuscytacji dla noworodków o dł. 1,2 m, wykonany z karbowanej rury posiadający łącznik T z zastawką PEEP?”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89 dot. projektu 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 uwzględnia postulatów Wykonawcy dotyczących proponowanych zmian postanowień umownych. Wiążące pozostają projektowane postanowienia umowy w brzmieniu stanowiącym załącznik do SWZ.

Pytanie 90 dot. zadania 96 poz. 2:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody do elektroresekcji kulkowej zamiast opisanej „pętlowej z kulką”. Pozostałe parametry bez zmian”.

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 91 dot. zadania 96 poz. 1-3:

„Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje konfekcjonowania elektrod po 12 sztuk elektrod każdego typu na 1 opakowanie zbiorcze”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 92 dot. projektu umowy § 2 ust. 8 i 10:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podany termin liczony był w dniach roboczych? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 93 dot. zadania 3 poz. 2:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w Zadaniu nr 3 poz. 2 zamkniętego systemu bezigłowego dostępu naczyniowego dla noworodków: - ilość aktywacji 100, nie dłużej niż 7 dni. Pozostałe parametry zgodne z SWZ”.

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94 dot. zadania 57:

„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: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 95 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 podgłośniowej, wszystko zapakowane jałowo gotowe do użycia, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian? ”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96 dot. zadania 62 poz. 1:

„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, igła 6,35 cm, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 97 dot. zadania 62 poz. 2:

„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?”

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98 dot. zadania 62 poz. 1:

„Czy Zamawiający w pozycji 1 będzie oczekiwał, aby zestaw zawierał lepszą prowadnicę nitinolowa, 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: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 99 dot. zadania 62 poz. 2:

„Czy Zamawiający w pozycji 2 będzie oczekiwał, aby zestaw zawierał lepszą prowadnicę nitinolowa, 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: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100 dot. zadania 63:

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

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 101 dot. zadania 65 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę intubacyjną RUSCH wykonaną z termoplastycznego PCV? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 102 dot. zadania 65 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę intubacyjną RUSCH wykonaną z termoplastycznego PCV, balonik kontrolny bez mylnych oznaczeń z jednym jednocentymetrowym znacznikiem głębokości? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 103 dot. zadania 65 poz. 3:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę intubacyjną RUSCH wykonaną z termoplastycznego PCV, balonik kontrolny bez mylnych oznaczeń z jednym jednocentymetrowym znacznikiem głębokości? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 104 dot. zadania 67:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego ARROW, o parametrach: zestaw z cewnikiem zbrojonym metalowym oplotem 19Ga widoczny w promieniach rtg, o długość 90 cm, igłą TOUHY 17 Ga 9,84 cm, łącznikiem SNAP-LOCK, strzykawką niskooporową 10 ml, filtrem 0,2 mikrona? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 105 dot. zadania 68:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego ARROW, o parametrach: zestaw z cewnikiem zbrojonym metalowym oplotem 19Ga widoczny w promieniach rtg, o długość 90 cm, igłą TOUHY 17 Ga 9,84 cm, łącznikiem SNAP-LOCK, strzykawką niskooporową 10 ml, filtrem 0,2 mikrona? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 106 dot. zadania 92:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę tracheostomijną RUSCH w rozmiarach 7.0, 8.5, 10.0? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 107 dot. zadania 18 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem o długości 10 cm z zachowaniem pozostałych parametrów? ”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnie z SWZ.

Pytanie 108 dot. zadania 34 poz. 7:

„Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową ze śladową ilością ftalanów z zachowaniem pozostałych parametrów?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 109 dot. zadania 57 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z PCV o zwiększonym poślizgu bez silikonu z zachowaniem pozostałych parametrów? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 110 dot. zadania 63 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści rury do respiratora karbowane wykonane z PP, z zachowaniem pozostałych parametrów, takie jak obecnie stosowane? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 111 dot. zadania 63 poz. 1:

„Czy Zamawiający dopuści układy oddechowe mikrobiologicznie czyste w opakowaniu foliowym, z zachowaniem pozostałych parametrów, takie jak obecnie stosowane? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 112 dot. zadania 63 poz. 3:

„Czy Zamawiający dopuści układy oddechowe mikrobiologicznie czyste w opakowaniu foliowym, z zachowaniem pozostałych parametrów, takie jak obecnie stosowane? ”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 113 dot. zadania 65 poz. 1, 2, 3:

„Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijną z PCV o zwiększonym poślizgu bez silikonu z zachowaniem pozostałych parametrów?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 114:

„W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów”.

Wyjaśnienie: Dostawca jest zobowiązany do właściwego przechowywania i transportu.

Pytanie 115:

„Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?”

Wyjaśnienie: Dostawca jest zobowiązany do właściwego przechowywania i transportu

Pytanie 116:

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

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 117:

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

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 118 dot. zadania 16 poz. 1:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule do żył obwodowych z portem bocznym, sterylne, jednorazowego użytku, apirogenne, elastyczne, odporne na odkształcenia czy zagięcia – wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE, z ostro zakończoną igłą, gładka powierzchnia kaniuli, zaopatrzona w elastyczne skrzydełka mocujące, posiadająca minimum cztery paski kontrastujące w RTG, z możliwością identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli, końcówka Lock, koreczek Luer-Lock, oznaczenie kolorem kodowym, hypoalergiczna, w rozmiarach: nr 22G (0,9), nr 20G (1,1), nr 18G (1,3), nr 17G (1,5), nr 16G (1,8) (do wyboru przez Zamawiającego)?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 119 dot. zadania 16 poz. 2:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 16 poz. 2 dopuści do zaoferowania koreczki pakowane w opakowanie a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem i zaokrągleniem wymaganej ilości do pełnego opakowania?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 120 dot. zadania 19 poz. 1:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 19 poz. 1 wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych pakowany w opakowanie folia-papier?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 121 dot. zadania 19 poz. 1:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 19 poz. 1 wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą min. 5,5cm w części przezroczystej komory kroplowej?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 122 dot. zadania 19 poz. 2:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 19 poz. 2 wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z zaciskaczem wyposażonym w pochewkę na kołec pozwalający na zabezpieczenie igły zbiorczej po zakończonej infuzji?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123 dot. zadania 20 poz. 1:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 20 poz. 1 dopuści do zaoferowania zamknięty system o pojemności 550ml z przeliczeniem wymagane ilości opakowań na 1728 szt.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 124 dot. zadania 20 poz. 1:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 20 poz. 1 dopuści do zaoferowania zamknięty system o pojemności 550ml?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 125 dot. zadania 24 poz. 2:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 24 poz. 2 dopuści do zaoferowania kieliszki do leków pakowane w opakowanie a'80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem i zaokrągleniem wymaganej ilości do pełnego opakowania? ”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 126 dot. zadania 34:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 34 dopuści do zaoferowania wyroby sterylne?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 127 dot. zadania 44:

„Czy Zamawiający w Zadaniu 44 dopuści do zaoferowania cewniki z balonem 5-10 ml?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 128 dot. zadania 81:

„Związek pomiędzy ekspozycją organizmów żywych na metale ciężkie (arsen, nikiel, kadm i chrom), a powstaniem stresu oksydacyjnego, tj. stanu zaburzenia równowagi między działaniem wolnych rodników tlenowych, powstających w trakcie każdego oddechu, a działaniem mechanizmów, które je usuwają, został potwierdzony w wielu badaniach.

Działanie metali na ludzi i zwierzęta jest szkodliwe i bardzo szerokie pod względem wywoływania schorzeń, co zostało udowodnione naukowo. Z punktu widzenia zdrowotnego metale ciężkie są pierwiastkami, które mogą być silnie toksyczne dla ludzi. Ponadto, ze względu na fakt, iż zanieczyszczenie metalami ciężkimi nie stanowi jakiegokolwiek korzyści dla pacjenta, a wręcz przeciwnie, to ich poziomy na przykład w produktach leczniczych są stale monitorowane zgodnie z wytyczną ICH Q3D. Zanieczyszczenie wyrobów medycznych metalami ciężkimi może pochodzić z wielu źródeł, dlatego ważne jest i w tym wypadku stałe monitorowanie ich poziomów w wyrobach medycznych. Instytucje UE podejmują działania celem eliminowania dostarczania na rynek wyrobów potencjalnie szkodliwych, wyrobów bez badań potwierdzających ich bezpieczny skład, co w głównej mierze dotyczy wyrobów pochodzących z Chin. Biorąc pod uwagę fakt, że metale ciężkie występują powszechnie w wielu wyrobach, mogą także występować w produktach z tworzyw sztucznych, w tym także polimerowych, zwracamy się z zapytaniem: czy Zamawiający wymaga dowodów w postaci raportów badawczych z niezależnego certyfikowanego laboratorium potwierdzających, że klipsy polimerowe oferowane w pak. 81 nie zawierają metali ciężkich w ilości potencjalnie szkodliwej dla zdrowia? Podkreślić należy, że klipsy polimerowe to wyroby pozostające w organizmie pacjenta, zatem ww. wymaganie daje wyraz dbałości o zdrowie i bezpieczeństwo pacjenta w trakcie leczenia, jak i w dalszym jego życiu”.
Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 129:

„Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat Systemu Zarządzania Jakością ISO 13485:2016 dotyczący wymagań dla wyrobów medycznych, w tym wykazania zdolności do dostarczania wyrobów medycznych i związanych z nimi usług, co w zupełności upewniłoby Zamawiającego, że otrzyma wyrób certyfikowany najwyższej jakości? System Zarządzania Jakością ISO 13485:2016 oparty jest na normie zharmonizowanej, dedykowanej dla wyrobów medycznych i przywołanej w dzienniku urzędowym Unii Europejskiej Decyzji wykonawczej Komisji (UE) 2022/757 z dnia 11 maja 2022 r. Norma ISO 13485 określa wymagania dotyczące systemu w zakresie zdolności do dostarczania wyrobów medycznych i związanych z nimi usług spełniających wymagania Zamawiającego i mających zastosowanie przepisów oraz potwierdza, że wyrób medyczny jest odpowiednio nadzorowany, zapewnia bezpieczeństwo i najwyższą jakość oferowanych wyrobów medycznych. Wdrożony i utrzymywany system zarządzania jakością zgodnie z normą ISO 13485 potwierdza, że spełniane są wymagania prawne dla wyrobów medycznych, w tym dotyczące przechowywania, dystrybucji, serwisowania, nadzoru nad rynkiem wyrobów medycznych.”

Wyjaśnienie: Nie.

Pytanie 130 dot. zadania 41:

„Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie 41 Cewnika Thorax jałowego w rozmiarach 24,28,32,36,40 proste zagięte.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 131 dot. zadania 46:

„Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pak. 46 igieł do lokalizacji, oznakowania miejsca guza z podwójnym haczykiem, długość 8cm, 12 cm, 16 cm średnica 0,9mm (20G) do wyboru przez Zamawiającego”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 132 dot. zadania 81:

„Czy Zamawiający wymaga aby w opakowaniu znajdowały się samoprzylepne naklejki (metryczki) służące do umieszczenia w dokumentacji medycznej, etykieta zasobnika

z klipsami zawierająca informację o produkcie, rozmiarze klipsów, numerze katalogowym, dacie produkcji, dacie ważności, sterylności? ”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 133 dot. zadania 3 poz. 1:

„Prosimy o dopuszczenie systemu bezigłowego z 3 drenami zakończonymi portem bezigłowym o właściwościach;

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,42 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy Ø wew. 1,1 mm ,zew.2,35 mm
- Długość całego zestawu 10 cm
- Szybkość przepływu 145 ml/min”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 134 dot. zadania 3 poz. 2:

„Prosimy o dopuszczenie systemu bezigłowego z 1 drenami zakończonymi portem bezigłowym o właściwościach;

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje objętość wypełnienia 0,15 ml
- Dren wykonany z PUR (poliuretanu), długość drenów 3,0 cm, o średnicy Ø wew. 1,1 mm,zew.2,35 mm
- Długość całego zestawu 10 cm
- Szybkość przepływu 167 ml/min”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 135 dot. zadania 16 poz. 1:

„Prosimy o dopuszczenie kaniuli z podwójnie czyszczonego teflonu PTFE.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 136 dot. zadania 16 poz. 1:

„Czy Zmawiający wymaga kaniuli z koreczkiem portu górnego oznaczonego kolorystycznie w zależności od wymaganego rozmiaru.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 137 dot. zadania 16 poz. 2:

„Czy zmawiający wymaga koreczka do kaniuli z trzpieniem poniżej jego krawędzi co zwiększa aseptykę pracy dla personelu medycznego”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 138 dot. zadania 16 poz. 1:

„Czy zmawiający wymaga kranika z optycznym i wyczuwalnym położeniem pozycji o/z”.

Wyjaśnienie: Pytanie niezgodne z zadaniem 16 poz. 1.

Pytanie 139 dot. zadania 16 poz. 2:

„Czy zmawiający wymaga kranika z optycznym i wyczuwalnym położeniem pozycji o/z”.

Wyjaśnienie: Pytanie niezgodne z zadaniem 16 poz. 2.

Pytanie 140 dot. zadania 78 poz. 1:

„W trosce o uzyskanie najlepszych cen przez Zamawiającego oraz uczciwą konkurencję zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w zadaniu 78 następujących produktów:

Cewnik naczyniowy permanentny w zestawie Hemostar, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr i 16 Fr. Cewnik 14,5 Fr o długości cewnika do mufy: 15, 19,

23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min. Cewnik 16 Fr - długości cewnika do mufy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500 ml/min nawet przy 15% okluzji. Końcówka cewnika schodkowa 3cm. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm. Otwory wycięte w systemie 360 st zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia. Dla cewnika 14,5 Fr wprowadzacz o średnicy 15 Fr a dla cewnika 16 Fr wprowadzacz o średnicy 16,5 Fr. Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. 5 sztuk w opakowaniu.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 141 dot. zadania 78 poz. 2:

„W trosce o uzyskanie najlepszych cen przez Zamawiającego oraz uczciwą konkurencję zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w zadaniu 78 następujących produktów: Cewnik silikonowy Hickman, radiocieniujący, jednokanalowy, z końcem otwartym, operacyjny, średnice: 9,6 FR i dług 90 cm, średnica wew. 1,6 mm; z mankietem SureCuff, z zestawem do wprowadzania i introduktorem typu Peel-Apart, zabezpieczony podwójnym sterylnym opakowaniem, dezynfekcja cewnika za pomocą jodopowidonu?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 142 dot. zadania 93 poz. 1:

„Mając na uwadze zaoferowanie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca o szerszych parametrach niż oczekiwał Zamawiający, czy zamawiający dopuści system zgodnie z parametrami jak poniżej:

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

	Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
	System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
	Skład opakowania zestawu: • Worek odbiorczy 1 l. • Strzykawka 50 ml • Strzykawka z żelem smarującym (10 ml) • Instrukcja użycia • 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów • Zacisk na przewody
	Zestaw przewodu cewnika składa się z: trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.
	Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in ² , max 1,4 in ²
	Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem. • Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/oprózniania mankieta. • Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków. • Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca. • Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką
	Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
	System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania

	aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
	Przewód odprowadzający wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
	Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
	System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni)
	Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.

”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 143 dot. zadania 93 poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści **worki** kompatybilne z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami jak poniżej:

Worek odbiorczy:

- Wymienny worek odbiorczy pojemność 1000 ml., skalowany od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.
- Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.

Opakowanie zbiorcze **10 szt.**”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 144 dot. zadania 93:

„Czy Zamawiający będzie wymagał badań klinicznych dot. Zamkniętego Systemu do kontrolowanej zbiórki stolca?”

Wyjaśnienie: Tak.

Pytanie 145 dot. zadania 17 poz. 1:

„W związku z wycofaniem z produkcji produktu spełniającego wymogi pierwotne SWZ zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w **zadaniu 17 poz. 1** produktu równoważnego o następujących cechach: kaniula dożylna dla wcześniaków i noworodków do wkluć obwodowych w rozmiarach 26Gx19mm - przepływ 14 ml/min mm oraz 24 Gx19 mm - przepływ 19 ml/min (do wyboru przez Zamawiającego), bez portu bocznego, zdejmowalny uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia, wykonana z poliuretanu, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył, kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących”.

Wyjaśnienie: Tak Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146 dot. zadania 18 poz. 1:

„Prosimy o dopuszczenie w **zadaniu 18 poz. 1** kranika trójdrożnego z poliwęglanu odpornego na ciśnienie 3 bar. Pozostałe parametry zgodne z SWZ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 147 dot. zadania 18 poz. 2:

„Prosimy o dopuszczenie w **zadaniu 18 poz. 2** kranika trójdrożnego z drenem (przedłużaczem 7cm) odpornego na ciśnienie 3 bar. Pozostałe parametry zgodne z SWZ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 148 dot. zadania 18 poz. 1-2:

„Czy Zamawiający w **zadaniu 18 poz. 1-2** oczekuje kraników tego samego producenta?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 149 dot. zadania 73:

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych chlorowanych o poziomie protein poniżej $<50 \mu\text{g/g}$. chlorowanie rękawicy zastępuje pudrowanie, co ułatwia zakładanie i nie uczula dodatkowo co może robić puder.”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 150 dot. zadania 55:

„Czy Zamawiający dopuści: 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: nr 7.0, nr 8.0, nr 9.0 (do wyboru przez Zamawiającego)”.

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151 dot. zadania 55:

„Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza rurkę bezftalonową.

Pytanie 152 dot. zadania 56:

„Czy Zamawiający dopuści: rurki tracheostomijne z uchwytem o regulowanym położeniu:

- z mankietem niskociśnieniowym,
- wykonana z PCV silikonowanego,
- z balonikiem kontrolnym zakończonymi 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: nr 7, nr 8, nr 9. (do wyboru przez Zamawiającego)”.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153 dot. zadania 56:

„Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza rurkę bezftalonową.

Pytanie 154 dot. zadania 57:

„Czy Zamawiający dopuści: Rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym

- wykonana z PCV silikonowanego
- z balonikiem kontrolnym zakończonymi zaworami o typie wentyla odzwierciedlającym stan wypełnienia mankieta uszczelniającego

- balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na stan wypełnienia mankietu (płaski przed wypełnieniem) z samouszczelniającym się zaworem z kapturkiem, posiadający oznaczenia rozmiaru rurki
- rurka tracheostomijna widoczna w promieniach Rtg,
- posiada tasiemkę do mocowania
- sterylna,
- pakowana pojedynczo,
- jednorazowego użytku,
- w rozmiarach: nr 6, nr 7, nr 7.5, nr 8, nr 8.5, nr 9 (do wyboru przez Zamawiającego)".

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 155 dot. zadania 57:

„Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza rurkę bezftalonową.

Pytanie 156 dot. zadania 60:

„Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza rurkę bezftalonową.

Pytanie 157 dot. zadania 65 poz. 2:

„Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?”

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza rurkę bezftalonową.

Pytanie 158 dot. zadania 65 poz. 3:

„Czy Zamawiający dopuści rurkę ze znacznikiem głębokości w postaci pełnego pierścienia dookoła rurki?”

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 159 dot. zadania 44:

„Cewnik Foley wykonany z silikonu dwudrożny o poj. balona 5-10 ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ”.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 160 dot. zadania 45:

„Zestaw do nefrostomii jednostopniowej z kateterem wykonanym z poliuretanu typu Pigtail. Pozostałe parametry zgodne z SWZ ”.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161 dot. zadania 51 poz. 1:

„Zestaw do nefrostomii z cewnikiem wykonanym z poliuretanu typu pigtail w rozmiarach 9; 10; 12;14CH. W skład zestawu wchodzi: prowadnica Lunderquista 0,038''' o dł. Dł. 80 cm, echogeniczna igła typu Chiba 18G/20cm, igła punkcyjna 18G/20cm, komplet 3 rozszerzań bez rozrywalnej koszulki (lub rozszerzało z rozrywalną koszulką w osobnym opakowaniu), łącznik do worka na mocz, worek na mocz 2L, kołnierz mocujący i opaska zaciskowa ”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 162 dot. zadania 51 poz. 2:

„Zestaw do cystostomii. Cewnik skalowany wykonany z poliuretanu typu „J” o śr. 10 CH; 12Ch; 14Ch;16Ch o długości 65 cm, igłą typu Trokar z rozrywalną koszulką. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w rozumieniu Pzp”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 163 dot. zadania 82:

„Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej w Zadaniu nr 82 i Zamawiający nie miał na myśli „[...] użyczenie generatora GEN 11 [...]” (zamiast GEM11)”?

Jeżeli nie doszło do omyłki, uprzejmie prosimy o dopuszczenie urządzenia GEN11, kompatybilnego z urządzeniami spełniającymi parametry z opisu przedmiotu zamówienia dla wskazanego Zadania”.

Wyjaśnienie: Zamawiający zmienił treść SWZ w zakresie nazwy generatora.

Pytanie 164 dot. zadania 98 poz. 2:

„Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści przetwornik piezoelektryczny – instrument wielokrotnego użytku o ograniczonym czasie życia – rączka wyposażona w licznik, który ogranicza możliwość zastosowania do 95 razy; liczba aktywacji w obrębie zabiegu nie jest ograniczona, a licznik nie odliczy wykonania zabiegu, dopóki rączka nie zostanie odłączona lub generator nie zostanie wyłączony. Pozostałe parametry bez zmian”.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuści.

Pytanie 165 dot. zadania 25:

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chlorowanych?”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 166 dot. zadania 27:

„Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne wykonane z nitrylu, bezpudrowe, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. AQL ≤ 1.5 . Przeznaczone również do wysokiego ryzyka. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców o długości całkowitej min. 295mm, o grubości rękawic (ścianka pojedyncza): w palcach, min. 0,14 mm, na dłoni min. 0,09mm. Zgodne z EN 455-1, 2, 3,4. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3/EN 16523-1 oraz min. 12 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL”.

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmianie ulega termin składania ofert, otwarcia ofert i termin związania ofertą. Obowiązujące terminy to:

termin składania ofert – **30 maja 2023 r. do godz. 12:00;**

termin otwarcia ofert – **30 maja 2023 r. godz. 13:00;**

termin związania ofertą – **27 sierpnia 2023 r.;**

Adam Fimiarz

/-/

Dyrektor

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