



Warszawa, dn. 1.03.2016 r.

Szp. Sp. 525 /16/DZP

strona internetowa Szpitala

Dot.: Przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego, nr postępowania 1/2016.

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące SIWZ na dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego, nr postępowania 1/2016.

Zamawiający udzielił na te pytania następujących odpowiedzi.

Pyt. 1.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §3 ust. 9:

W zakresie wystąpienia zwłoki w dostarczeniu towarów w terminie określonym w p. 5. lub w p. 7.

Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,2 % wartości brutto niedostarczonych towarów za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych towarów.

Odp. : Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pyt. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 8 pozycji 3 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 3.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 8 pozycji 3, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 4.

Czy Zamawiający, mając na względzie zasadę polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 1/2016 część 3 pozycja 12 termin składania ofert 03.03.2016 produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do



(1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI pakowany podwójnie, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi. Produkt pakowany jest po 2 szt - oznaczony kolorem czerwonym tętniczy, oraz niebieskim żylny. Opakowanie zbiorcze 36 x 2 szt.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pyt. 5.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z części 3 i utworzy osobny pakiet dla tej pozycji

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt.6.

Pyt do pak 17

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne którymi dysponuje wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 17 poz 2,3,4,5,6,7,10,11,14,16,17,18,19.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 7.

Pyt do pak 17 poz 2

Przyrząd do pobierania i podawania leków cytotoksycznych z worka i butelki z filtrem hydrofobowym. Objętość wypełnienia 0.06ml. Ilość aktywacji zastawki bezigłowej 300 aktywacji. Długość przyrządu w granicach 8-10cm. Zastawka bezigłowa kompatybilna z pozycją 6,7. Pozbawiony DEHP, PCV. Jałowy. Apirogenny.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 8.

Pyt do pak 17 poz 3

Przyrząd do pobierania leków okalający fiolkę (20 i 13 mm, do wyboru Zamawiającego) zawierający zawór bezigłowy, (do wielokrotnego użycia 300 podań lub 7 dni – po dezynfekcji), pojemność wypełnienia 0,06-0,2 ml. Produkt jednorazowego użycia. Jałowy, apirogenny. Zastawka bezigłowa kompatybilna z pozycją 6,7. Pozbawiony DEHP, PCV. Jałowy. Apirogenny.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 9.

Pyt do pak 17 poz 4

Przyrząd do pobierania leków okalający fiolkę 20mm, posiadający balon do pochłaniania szkodliwych aerozoli i oparów o pojemności do 100ml; zawierający zawór bezigłowy, (do wielokrotnego użycia 300 podań lub 7 dni – po dezynfekcji), pojemność wypełnienia 0.14 ml. Produkt jednorazowego użycia. Jałowy, apirogenny. Zastawka bezigłowa kompatybilna z pozycją 6,7. Pozbawiony DEHP, PCV. Jałowy. Apirogenny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 10.

Pyt do pak 17 poz 5

Przyrząd do pobierania leków z mikrokolcem fiolkę uniwersalny z zaworem bezigłowym. Przyrząd do transferu leków cytostatycznych, jednorazowego użytku, urządzenie do przygotowywania i dzielenia leków z fiolek zakończonych gumowym korkiem wykonane z materiałów odpornych na kontakt ze składnikami chemioterapeutyków, zaopatrzone w hydrofobowy i lipofodowy odpowietrznik z filtrem 0,2µm oraz w końcówkę z zastawką aktywowaną połączeniem typu luer, bezigłowe połączenie chroniące przed przypadkowym zakłuciem, odpowietrznik z filtrem wyrównujący ciśnienie w fiolce i minimalizujący ryzyko narażenia na kontakt z lekiem (minimalizuje ryzyko powstawania aerozolu), krótki bolec. Przeznaczony do leków cytostatycznych, końcówka z zastawką chroniącą przed przypadkowym wylaniem leku z fiołki.

Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali. Zastawka bezigłowa kompatybilna z pozycją 6,7. Opakowanie indywidualne jałowe. Jałowy. Apirogenny.



Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 11.

Pyt do pak 17 poz 11

Zawór do bezpiecznej podaży cytostatyków. Bezigłowy zawór dostępu żylnego (system nie zawierający lateksu, PCV, DEHP, metalu, wielokrotna ilość aktywacji 300 podań lub 7 dni – po dezynfekcji, obudowa systemu wykonana z tworzywa przezroczystego). Objętość wypełnienia max. 0.06 ml. Kompatybilny z pozycją nr 6,7- szczelne, bezpieczne połączenie. Produkt jałowy. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali. Apirogenny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 12.

Pyt do pak 17 poz 14

Przyrząd do podawania leków onkologicznych standardowy i światłoczuły z pięcioma zaworami bezigłowymi, z odpowietrznikiem, kompatybilny z pozycją 6,7 i 16,17,18,19. Długość zestawu ok. 188cm, zawierający zacisk i klamrę rolkową, wstępna objętość wypełnienia ok. 21 ml, zawierający filtr 15 µm, cztery zestawy bezigłowe (do wielokrotnego użycia 300 podań lub 72 h - po dezynfekcji) i jeden zawór bezigłowy (do wielokrotnego użycia 300 podań lub 72 h – po dezynfekcji) w części dolnej linii – kompatybilny z pozycją nr 5 załącznika. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali. Produkt jałowy. Apirogenny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 13.

Pyt do pak 17 poz 16

Zestaw drugi podłączeniowy do leków cytotoksycznych. Zestaw z bolcem i filtrem odpowietrzeniowym do leków cytotoksycznych. Długość drenu 41 cm, średnica drenu 3 mm, pojemność wypełnienia do 2.5ml, zawierający zawór bezigłowy kompatybilny z pozycją nr 6,7 14,15- szczelne, bezpieczne połączenie oraz zawierający zacisk zatrzaskowy, obrotowe złącze typu luer, hydrofobowy filtr wlotowy powietrza, hydrofobowa nasadka do wypełnienia. Nie zawierający DEHP, lateksu. Produkt jałowy. Apirogenny. Zestaw pakowany indywidualnie.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 14.

Pyt do pak 17 poz 17

Zestaw drugi podłączeniowy do leków cytotoksycznych w wersji światłoczułej - kolor burszynowy lub żółty. Zestaw z bolcem i filtrem odpowietrzeniowym do leków cytotoksycznych. Długość drenu w zakresie od 27 do 35cm, średnica drenu 3 mm, pojemność wypełnienia w zakresie od 1.8 do 2.5ml, zawierający zawór bezigłowy kompatybilny z pozycją nr 6,7 ,14,15 - szczelne, bezpieczne połączenie oraz zawierający zacisk zatrzaskowy, obrotowe złącze typu luer, hydrofobowy filtr wlotowy powietrza, hydrofobowa nasadka do wypełnienia. Nie zawierający DEHP, lateksu. Produkt jałowy. Apirogenny. Zestaw pakowany indywidualnie.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 15.

Dot. Część nr 6:

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o regulowanej długości z workiem 2 l, długość 1,8 m z gałęzią 0,8 m, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Część 11

Pyt.16.

Czy Zamawiający wymaga elektrody neutralnej, jednorazowej której powierzchnia przewodząca wynosi 85cm² +/-1cm²?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.



Pyt. 17.

Czy Zamawiający wymaga elektrody okrągłej, złożonej z dwóch jednakowych części, symetrycznie usytuowanych względem osi elektrody ?

Wymóg taki znacząco wpływa na bezpieczeństwo zabiegów prowadzonych diatermiami chirurgicznymi ERBE, które podczas pracy mierzą ilość prądu odbieranego przez obie połowki elektrody dzielonej. Ma to na celu uniknięcia sytuacji niepożądanego, jak poparzenie pacjenta na skutek niesymetrycznego przepływu prądu i nadmiernego ogrzewania jednej połowki elektrody.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 18.

Czy Zamawiający wymaga elektrody wyposażonej w pierścień, elektrycznie i mechanicznie izolowany od powierzchni dzielonej elektrody, pełniącego rolę elementu symetryzującego dopływ prądu wysokiej częstotliwości do właściwych powierzchni dzielonych elektrody?

Warunek ten istotnie podnosi poziom bezpieczeństwa zabiegów, pozwalając niwelować błędy niewłaściwego kierunku aplikacji elektrody względem pola operowanego, zapobiegając sytuacjom niebezpiecznym i niepożądanym jak np. poparzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.19.

Czy Zamawiający wymaga aby podłoże elektrody było wykonane z włókny pochłaniającej wilgoć

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 20.

Część 15 – butelki do pokarmu do banku mleka kobiecego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z części 15 pozycji 2 – Butelki z nakrętką jednorazowego użytku, sterylne, o pojemności od 120 do 150 ml, przeznaczone do zbierania mleka przez dawczynię, pakowane pojedynczo?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 21.

Czy Zamawiający w części 15 w pozycji 2, dopuści butelki o pojemności 150 ml, pakowane po 40 sztuk, mikrobiologicznie czyste do momentu odkręcenia?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 22.

Dotyczy: zapisy SIWZ

Zgodnie z zapisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. dokumentami dopuszczającymi wyrób medyczny do obrotu są certyfikat CE oraz deklaracja zgodności. Wnosimy o usunięcie zapisów wymagających dołączenia do oferty "zgłoszenia/powiadomienia/wniosku do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania".

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Dotyczy: wzór umowy, załącznik nr 3 do SIWZ

Pyt. 23.

Ad par. 3 ust. 7

Prosimy o zmianę wymaganego terminu na wymianę wadliwych towarów na wolne od wad lub dostarczenia brakujących towarów na 3 dni robocze od otrzymania zawiadomienia.

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pyt. 24.

Ad par. 4 ust. 2

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: „*Za termin zapłaty uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.*”?

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.



Pyt. 25.

Ad par. 5 ust. 1

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że część, z której zakupu może zrezygnować Zamawiający, nie będzie większa niż 20% wartości umowy.

Odp. Zamawiający dodaje do ogólnych warunków umowy w par. 5 ust.1 zastrzeżenie, że część zakupu z której nie może zrezygnować Zamawiający nie może być większa niż 30%.

Pyt. 26.

Ad par. 10

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: *Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące."*

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pyt. 27.

Ad par. 2 ust. 3.a)

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT cena netto pozostanie bez zmian, zmianie ulegnie jedynie cena brutto proporcjonalnie do wprowadzonej zmiany stawki podatku VAT.

Odp. Potwierdzamy, że w ww. przypadku cena netto pozostanie bez zmian.

Pyt. 28.

Część 12, poz. 10, 11

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji oraz utworzenie odrębnego pakietu ww. pozycji.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 29

Część 12, poz. 8, 9

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z przedłużaczami do pomp infuzyjnych 150 cm luer lock. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert pod względem asortymentu i ceny.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 30

Część 3, poz. 9,10

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z koreczkami. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert pod względem asortymentu i ceny.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 31

Część 3, poz. 1-8

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z kaniulami. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert pod względem asortymentu i ceny.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 32

Część 3, poz. 1-6

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli posiadających koreczek z trzpieniem powyżej jego krawędzi, rozmiary:



18G 1,2 x 32

20G 1,0 x 32

14G 2,0 x 45

Pozostałe parametry i rozmiary zgodne z SIWZ.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 33

Część 3, poz. 7,8

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli dożylniej teflonowej 22G x 25 i 20G x 32 mm z samozamykającym się korkiem portu bocznego, 3 paski RTG, optymalne położenie skrzydełek do mocowania, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 34

Część 3, poz. 7,8

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli dożylniej teflonowej 22G x 25 i 20G x 32 mm z samodomykającym się korkiem portu bocznego, 2 paski RTG, optymalne położenie skrzydełek do mocowania, koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi korka.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 35

Część 2, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków z fiolek typ szlifu igły ołówkowej z bocznym otworem, który zapewnia niską siłę wklucia i przesuwu eliminując możliwość dostania się skrawków materiału (guma, tworzywo). Boczny otwór na szczycie ogranicza pienienie się leku, swobodne rozpuszczanie leków poprzez skierowanie płynu na ścianki boczne. Rozm. 18G 1,2 x 40 mm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza igieł bez filtru.

Pyt. 35- a

Część 2, poz. 17

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę tuberkulinową z igła 1 ml 0,45 x 13 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 36

Część 2, poz. 18

Proszę o doprecyzowanie, na jakich pompach strzykawkowych pracuje Zamawiający, w celu zapewnienia Zamawiającemu asortymentu kompatybilnego ze sprzętem będącym już na wyposażeniu Szpitala.

Odp. Zamawiający używa pomp Alaris, P2 Medima, Volumat Agila, Perfusor Space, Infusomat Space.

Pyt. 37

Część 2, poz. 19

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzoną skalą 50-60ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 38

Czy Zamawiający, w zakresie części nr 10 poz. 1 i 3, dopuści złożenie oferty z wyrobami równoważnymi tj. portami naczyniowymi z komorą tytanową i obudową z tworzywa sztucznego, o kształcie okręgu (średnica 28mm) i wysokości 12,3mm, średnica membrany 10,00mm, objętość wypełnienia komory 0,37ml, waga 6g, dostarczany z cewnikami silikonowymi (nie połączonymi z komorą portu) o długości 750mm i średnicy zgodnej z wymaganiami SIWZ oraz zestawami



wprowadzającymi dostosowanymi do oferowanych portów, z tępo zakończonym tunelizatorem i strzykawką dostarczany w osobnych sterylnych opakowaniach?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 39.

Czy Zamawiający, w zakresie części nr 10 poz. 2, dopuści złożenie oferty z bezpiecznymi igłami do portów ze skrzydełkami i miękką podkładką zabezpieczającą skórę pacjenta, dostępnymi w długościach 19 i 25mm, wyposażonymi w dren o długości 180mm z zaciskiem do przerw w infuzji?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 40

Część 1, pozycje 1 - 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia bez kontrastu RTG, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 41

Część 1, pozycje 1 - 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o długości 50cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 42

Część 1, pozycje 4 - 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania o długości 60cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 43

Część 1, pozycje 11 - 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a pakowane podwójnie: wewnętrzny worek foliowy, zewnętrzne opakowanie folia-papier, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 44

Część 7, pozycje 1 - 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 45

Część 14, pozycja 2

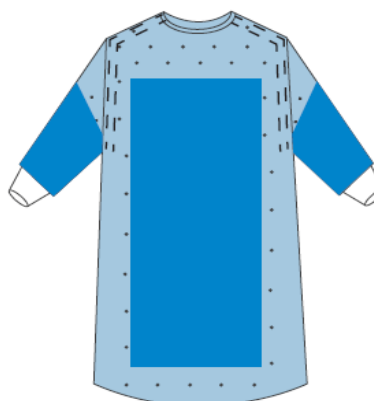
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 46

Część 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?





Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.47

Część 13.poz. 2.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wziernika ginekologicznego typ CUSCO XXS w kolorze żółtym? Czy dopuści kolor biały?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 48

Część 14 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny włókninowy wiązany w pasie, długi rękaw, bawełniany mankiet ze ściągaczem, rozmiar uniwersalny, gramatura 20g/m²?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 49

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z części nr 8, pozycji nr 20 do nowoutworzonego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert i możliwości zaproponowania ww. asortymentu w niższej cenie.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt.50

Dotyczy części nr 16, poz. nr 2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji cienkoigłowej ze strzykawką w rozmiarze: 20 G x 150 mm lub 20 G x 200 mm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.51

Dotyczy części nr 16, poz. nr 1,2,3. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie lub podanie dokładnego modelu igły jakiego Zamawiający oczekuje. Czy Zamawiający miał na myśli igły do biopsji wątroby typu Menghini ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.52

Dotyczy części nr 16, poz. nr 4. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania przez Wykonawcę oryginalnych igieł do aparatu Pro-Mag ?

Odp. Zamawiający oczekuje igieł, których używanie nie spowoduje utraty gwarancji aparatu.

Pyt.52

Dotyczy części nr 16, poz. nr 4. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli igły do pistoletu Pro-Mag 2.2 czy Pro-Mag Ultra ?

Odp. Zamawiający posiada aparat Pro-Mag Ultra.

Pyt. 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z **Pakietu Nr 8 pozycji: 11, 16, 21 oraz 25** i stworzenie odrębnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystnej oferty. Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na wydzieleni pozycji z pakietu prosimy o uzasadnienie decyzji.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 54

Pakiet 1

Pozycja 1-3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na opakowaniu jednostkowym ma znajdować się informacja o dopuszczalnym czasie stosowania cewników do karmienia.

Odp. Opis na opakowaniu powinien być zgodny z obowiązującymi wymaganiami.

Pyt. 55

Pozycja 4,5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania z jednym otworem centralnym i dwoma otworami naprzeciwległymi.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.



Pyt. 56

Pozycja 6-8. Czy cewniki do odsysania mają być zróżnicowane kolorem nasadki jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, numer katalogowy, rozmiar oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 57

Czy cewniki do odsysania powinny mieć zmatowioną (zmrożoną) powierzchnię oraz położona naprzeciwległe otwory boczne o łącznej średnicy mniejszej od otworu centralnego, co zapobiega przysuwaniu się cewnika otworami bocznymi do rurki intubacyjnej – szczególnie w małych rozmiarach eliminując ryzyko przypadkowej ekstubacji.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 58

Pozycja 11 – 14 . Prosimy o dopuszczenie cewników foley'a w opakowaniach podwójnych zewnętrznych papier folia / wew. Folia

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 59

Pozycja 22,23,24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Ulmera zamiast drenów Radona.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.60

Pozycja 22,23,24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości 500 mm

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.61

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości 750 mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.62

Pozycja 29. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości 15 metrów

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.63

Pozycja 31. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów silikonowych CH36

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pakiet 2

Pyt.64

Pozycja 1-17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej za op. 100 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie. Należy podać wielkość opakowania.

Pyt. 65

Pozycja 9. Prosimy o wyjaśnienie czy igły do nakłuć mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odp. Zamawiający dopuszcza takie opakowanie.

Pyt. 66

Pozycja 10. Czy Zamawiający wymaga aby nasadka filtra miała inny kolor niż czerwony w celu dla łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań z filtrem.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.



Pyt.67

Pozycja 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej U-40 0,3 x 13 mm z zamontowaną igłą.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.68

Pozycja 12-15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek bez rozszerzonej skali pomiarowej.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 69

Pozycja 18. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakie typy i rodzaje pomp infuzyjnych Zamawiający ma w swoim wyposażeniu.

Odp. Zamawiający posiada pompy: Alaris, P2 Medima, Volumat Agilia, Perfusor Space, Infusomat Space.

Pyt. 70

Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane strzykawki trzyczęściowe do pomp w celu pełnej kompatybilności z pompami infuzyjnymi i bezawaryjnej podaży leku były wymienione w instrukcji użytkowania pomp infuzyjnych?

Odp. Zamawiający oczekuje, aby strzykawki były kompatybilne z pompami.

Pyt. 70- a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z jednostronną skalą pomiarową

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 71

Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być wykonane w całości z polipropylenu, który jest materiałem trwalszym, cylinder z polipropylenu nie ulega odkształceniom co gwarantuje podaż leku zgodnie z programem./ nie skokowo/

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 72

Pozycja 19. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o pojemności 50-60 ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pakiet nr 3

Pyt. 73

Pozycja 1-12. Czy w zakresie pakietu 3 Zamawiający będzie wymagał szkoleń z właściwej obsługi sprzętu włączając w to praktyczne warsztaty z tematyki szkoleń, kursy doszkalające objęte patronatem Naczelnej Rady Pielęgniarek i Położnych .

Odp. Zamawiający nie wymaga, aby szkolenia objęte były patronatem Naczelnej Rady Pielęgniarek i Położnych .

Pyt. 74

Pozycja 1,2,3,4,5,6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej renomowanej firmy BD z zabezpieczeniem w postaci plastikowej osłonki zabezpieczającej personel medyczny zarówno przed zakłuciem jak i zachlapaniem. Kaniula z koreczkiem z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka, który wskazuje kierunek jego nakładania przez użytkownika. Tak jak dotychczas stosowane.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 75

Pozycja 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylna 18 G x 32 mm

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 76

Pozycja 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylna 20 G x 32 mm .



Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 77

Pozycja 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylna 14 G x 45 mm

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 78.

Pozycja 7 -8 .

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z podwójnie czyszczonego teflonu PTFE bez pasków radiocieniujących, widocznych w USG

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 79

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z koreczkiem z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka, który wskazuje kierunek jego nakładania przez użytkownika

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 80

Pozycja 8 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli teflonowej 20 G x 32 mm

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 81

Pozycja 9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka luer lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka, który wskazuje kierunek nakładania. Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, iż obecność trzpienia osadzonego poniżej krawędzi koreczka nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, bowiem w przypadku jego dotknięcia koreczka i tak wszelkie zasady bezpieczeństwa nakazują użycie nowego, w celu zapobieżenia przypadkowemu zakażeniu. Jednocześnie informujemy, iż korek ze standardowym trzpieniem powyżej krawędzi koreczka w przypadku umiejętnego zastosowania zapewnia aseptyczne użytkowanie, a jednocześnie umożliwia wyjęcie go bez zainfekowania wewnętrznej jego strony.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pozycja 11.

Pyt. 82

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego wykonanego z poliwęglanu – materiału wytrzymałego, odpornego na pękanie, przystosowanego do podaży leków drażniących i silnie działających, w tym cytostatyków czy lipidów.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 83

Czy Zamawiający ma na myśli kranik wyposażony w trójramiennie białe pokrętło, przezroczystą obudowę umożliwiającą wizualizację przepływu oraz ułatwiającą użytkowanie ww. produktu ?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 84

Czy kraniki trójdrożne mają posiadać wyczuwalny i optyczny indykator pozycji otwarty/zamknięty? Sytuacja taka jest podyktowana względami bezpieczeństwa pracy, takie rozwiązania gwarantuje równomierny przepływ w kraniku bez zmiany ciśnień.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 85

Czy kraniki mają posiadać max. objętość wypełnienia 0,22 czy 0,23 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.



Pozycja 12

Pyt.86

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego system dostępu naczyniowego żylnego lub tętniczego, przezroczystego, bezigłowego, kompatybilnego z końcówką Lock i Luer Lock, z silikonową podzielną membraną, umieszczoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym konektorze. Bez mechanicznych części wewnętrznych, membrana typu Split Septum, z prostym torem przepływu o przepływie min. 500ml/min. System wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego do 17,2 barów. Możliwość stosowania do 7 dni lub 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami i lekami chemioterapeutycznymi. Produkt wolny od PCV.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.87

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji 12 oczekuje zaworu bezigłowego w pełni przeziernego o prostym i niczym nie zakłóconym przepływie 525 ml/min i objętości wypełnienia 0,1 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.88

Prosimy o wyjaśnienie czy bezigłowe porty mają posiadać jednolitą materiałowo powierzchnię styku łącznika z końcówką luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego oraz posiadać przepływ min. 525 ml/min zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5, nie wpływając na zmniejszenie deklarowanego przez producenta przepływu przez cewnik naczyniowy?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pozycja 14

Pyt. 89

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie ww. pozycji z pakietu. Rozszerzy to grupę potencjalnych Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność ofert.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydzieli wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pakiet 21

Pozycja 7,8

Pyt. 90

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty większej liczbie Wykonawców.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydzieli wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt.91

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy kaniule z pakietu 3 oraz te z pakietu 21 poz. 7,8 powinny pochodzić od jednego producenta.

Odp. Zamawiający nie stawia takiego wymagania

DO SIWZ:

Pyt. 92

Czy w razie wątpliwości co do zgodności zaoferowanego sprzętu z zapisami SIWZ Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców do złożenia katalogów zaoferowanego sprzętu?

Odp. W przypadku zastrzeżeń Zamawiający będzie wzywał Wykonawców do wyjaśnienia treści oferty.

Pyt. 93

Pytania dotyczące projektu umowy



Pyt. 94

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 3 wzoru umowy został dodany podpunkt lit. d) o następującej (lub podobnej) treści: „*przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?*”

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pyt. 95

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Odp. Tak , Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”

Pyt. 95 - a

Zważywszy na treść § 5 ust. 1 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odp. Patrz odp. Na pyt. 25.

Pyt.96

Część 1 poz. 6, 7, 8

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki do odsysania posiadały barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze, które ułatwi identyfikację w trakcie odsysania?

Odp. Zamawiający dopuszcza cewniki opisane w pytaniu.

Pyt. 97

Część 1 poz. 16-19

Czy Cewniki Pezzera mają posiadać 4 otwory boczne zwiększające skuteczność i efektywność drenażu?

Odp. Zamawiający dopuszcza cewniki opisane w pytaniu.

Pyt. 98

Część 2 poz. 1-8, 11-17

Prosimy o wyrażenie zgody na przeliczenie cen za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wartości.

Odp. Dopuszczamy opakowanie opisane w pytaniu.

Pyt. 99

Część 2 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści jednostronną skalę w strzykawce 50-60ml?

Odp. Nie Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 100

Część 3 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 16Gx 50mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt. 101

Część 3 poz. 13

Czy Zamawiający wymaga kaniul FEP 14x83mm dł. średnicy 2,1. Igła z potrójnym ostrzem, przezroczysta komora wypływu zwrotnego?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.



Pyt. 102

Część 5 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych z medycznego PVC, wstępnie ukształtowana, z mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny, minimum 2 rozmiary na korpusie rurki oraz dodatkowo na łączniku 15 mm i na baloniku kontrolnym, znacznik głębokości intubacji nad mankietem w postaci jednego grubego ringu 1,1cm wokół całego obwodu rurki, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, sterylna, jednorazowego użytku, cieniująca w Rtg, skalowana co 1 cm, w rozmiarach od 3,5 do 10 co pół.

Odp. Nie Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 103

Część 5 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych zbrojonych z medycznego PVC, wstępnie ukształtowana, z mankietem niskociśnieniowym, niebieski balonik kontrolny, minimum 2 rozmiary na korpusie rurki oraz dodatkowo na łączniku 15 mm i na baloniku kontrolnym, znacznik głębokości intubacji nad mankietem w postaci jednego grubego ringu 1,1cm wokół całego obwodu rurki, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, sterylna, jednorazowego użytku, cieniująca w Rtg, skalowana co 1 cm, w rozmiarach od 3,5 do 10 co pół.

Odp. Nie Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.104

Część 7 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga zestawów do szynowania moczowodów F5, F6 i F8 w odległości między pętlami 26 cm i pętli pęcherzowej o śr. 2 cm?

Prosimy o wyjaśnienie jednocześnie, co oznacza opis „261x50mb⁴”, gdyż zestawy są wyrobami sterylnymi i nie są sprzedawane w zwojach.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu. Zapis „ x 50 mb” należy wykreślić, został wstawiony przez pomyłkę.

Pyt.105

Część 7 poz. 12

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego pokrowca na przewody w rozmiarze 14x250cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.106

Pakiet 7 poz. 13-18

Czy Zamawiający, aby uzyskać wysoką jakość ostrzy (jak używane dotychczas) wymaga aby oprócz nr ostrza była wygrawerowana również nazwa producenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.107

Część 8 poz. 1

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka i Zamawiający oczekuje folii o wymiarze pola lepnego 35cmx35cm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.108

Część 8 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby folie były wykonane z polietylenu?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.109

Część 8 poz. 23



Czy Zamawiający ma na myśli sterylne patyczki wykonane z tworzywa sztucznego na końcu zakończone wacikiem bawełnianym?

Odp. Zamawiający doprecyzowuje opis: Patyczki powinny być wykonane z tworzywa sztucznego zakończonego wacikiem bawełnianym.

Pyt.110

Część 8 poz. 27

W związku, z wycofaniem się jedyne go producenta na Polskim Rynku produkującego zestaw do kolografii z barytem. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie lub usunięcie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie ofert w tym pakiecie.

Odp. Zamawiający rezygnuje z pozycji 27 w części 8, należy ją wykreślić z formularza.

Pyt.111

Część 8 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 25G x 1,5mm?

Odp. Nie Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.112

Część 13 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych wzierników ginekologicznych produkcji włoskiej w rozmiarach S, S/M, M, L wg standardu europejskiego , gdzie rozmiar :

S odpowiada rozmiarowi XS

S/M odpowiada rozmiarowi S

M odpowiada rozmiarowi M

L odpowiada rozmiarowi L

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.113

Część 16 poz. 1, 2, 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do biopsji cienkoigłowej oraz strzykawki pakowanych osobno sterylnie, a następnie razem jako zestaw w worek foliowy.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.114

Część 16 poz. 1, 2, 3

Jakiej pojemności strzykawek wymaga Zamawiający?

Odp. Strzykawek o pojemności 10 ml

Pyt.115

Część 3 poz. 12

Czy Zamawiający wymaga zamkniętego systemu dostępu naczyniowego posiadającego małą objętość wypełnienia max 0,07 ml z wpływem wstecznym 0,03 ml co zapewni prawidłowe oraz ekonomiczne zużycie leku?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pyt. 116

Pakiet 18 poz. 1

Czy zamawiający dopuści w pozycji 1 cewnik dwuświatłowy do cystometrii i profilometrii 8 Fr o dł. 400 mm, odległość między kanałem Pves i Inf 60 mm.

Produkt analogiczny do dotychczas użytkowanego przez zamawiającego o nr katalogowym 100080033.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.117

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 4, 5



Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty, na cewnik do odsysania kontrolowanego dróg oddechowych u noworodka posiadający naprzeciwległe otwory na końcu cewnika?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.118

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik do odsysania kontrolowanego dróg oddechowych u noworodka o długości 50cm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.119

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 16-19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie wymienionych pozycji do odrębnego pakietu. Jedyny polski producent cewników pezzera zakończył swoją działalność, w związku z czym występują bardzo duże problemy z pozyskaniem tego typu cewników i w obecnej chwili żadne z dystrybutorów nie jest w stanie zagwarantować ich odstępowości przez cały okres obowiązywania umowy.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt.120

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dren o średnicy CH 26 lub CH 28?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.121

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dren o średnicy CH 32

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.122

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dren o średnicy CH 20?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.123

Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dren o średnicy CH28 lub CH32?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.124

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 11-16

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby strzykawki do insuliny i strzykawki 3 częściowe luer-lock, były tego samego producenta co strzykawki jednorazowe opisane w pozycji 12-15. Nie ma żadnych merytorycznych przesłanek, aby taki wymóg stawiać oferentom chcącym złożyć ofertę przetargową.

Odp. Zamawiający wymaga, aby strzykawki z poz. 12 – 15 były tego samego producenta.

Pyt.125

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie równe 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie, należy podać wielkość opakowania.

Pyt.126

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 12-15



Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie równe 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie, należy podać wielkość opakowania.

Pyt.127

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 12-15

Prosimy o wyjaśnienie, czy oferowane strzykawki mają być wykonane z tworzywa nie zawierającego ftalanów, a informacja o tym ma znajdować się na opakowaniu każdej strzykawki?

Odp. Tworzywa z których wykonane są strzykawki nie mogą zawierać ftalanów.

Pyt.128

Dotyczy pakietu 2 pozycja 19

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawka cewnikowa wyposażona była w dodatkowy łącznik typu luer?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.129

Dotyczy pakietu nr 3

Prosimy o wyjaśnienie, czy względu na bezpieczeństwo terapii i konieczność zapewnienia szczelności połączeń, Zamawiający wymaga zaoferowania we wszystkich pozycjach, asortymentu tego samego producenta?

Odp. Zamawiający wymaga, aby produkty, które będą ze sobą łączone były kompatybilne i szczelne.

Pyt.130

Dotyczy pakietu nr 7 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści system mocowania cewnika zewnątrzoponowego do skóry pacjenta składający się z elementu mocującego cewnik i foliowego wymiennego opatrunku. Element mocujący cewnik tworzy płaską powierzchnię, umożliwiającą pacjentowi leżenie na nim oraz zapobiega wysunięciu się cewnika ze skóry. Proponowany przez nas asortyment jest uniwersalny, pasuje do rozmiarów 16G, 17G oraz 18G oraz jest całkowicie kompatybilny z zestawem do znieczuleń zewnątrzoponowych opisanym w pozycji nr 4

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.131

Dotyczy pakietu nr 7 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na pokrowiec sterylny na przewody w rozmiarze 235x13 lub 244x15?

Odp. Zamawiający dopuszcza pokrowiec w rozmiarze 244x15.

Pyt.132

Dotyczy pakietu nr 8 pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na nakłuwacz o głębokości nakłucia 1,0 lub 1,5 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza nakłuwacz o głębokości nakłucia 1,0 mm.

Pyt.133

Dotyczy pakietu nr 12 pozycja 10, 11

Czy w związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 czerwca 2013 w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzieleniu świadczeń zdrowotnych, która m.in. zakazuje ponownego zakładania osłonek (§4, ust 1 pkt 1), Zamawiający wymaga, aby ze względu na bezpieczeństwo personelu szpitala, oferowane przyrządy do przetaczania posiadały zacisk rolkowy, z dodatkowym otworem na umieszczenie kolca igły biorczej po użyciu przyrządu?



Takie rozwiązanie pozwala uniknąć przypadkowego zakłucia skażoną igłą po zakończonej infuzji czy też transfuzji, jak również w czasie przenoszenia, transportu odpadów medycznych.

Odp. Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Ministra Zdrowia.

Pyt.134

Dotyczy pakietu nr 12 pozycja 10, 11

Czy w celu potwierdzenia że przyrząd jest wolny od ftalanów, Zamawiający wymaga aby dołączyć do oferty kartę charakterystyki produktu chemicznego z którego wykonany jest przyrząd

Odp. Produkty nie powinny zawierać ftalanów.

Pyt.135

Dotyczy pakietu nr 12 pozycja 11

Czy przyrząd do przetaczania płynów ma być wyposażony w dwupłaszczynowo ściętą, igłę biorczą, co gwarantuje bardzo dużą ostrość i wytrzymałość igły oraz zapewnia bezproblemowe podłączenie przyrządów do butelek z gumową membraną, które są obecnie używane w szpitalu

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.136

Część 9

Poz. 2 Komora jednorazowa z automatycznym napełnianiem

Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza układu posiadała dren zasilający w wodę o długości 1,2m oraz konstrukcję zapobiegającą nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu

Pyt.137

Czy komora ma posiadać datę ważności i numer serii na opakowaniu indywidualnym komory?

Odp. Opis opakowania powinien być zgodny z wymaganiami dotyczącymi opakowań sterylnych.

Pyt.138

Poz. 3 Układ rur do Infant Flow nCPAP

Czy Zamawiający dopuści układ w składzie:

- odcinek wdechowy podgrzewany o dł. 1,2 m z niepodgrzewanym odcinkiem przeznaczonym do inkubatora o dł. ok. 30 cm (ze złączem typu T do pomiaru temp.)
- odcinek wydechowy
- generator
- odcinek pomiarowy do proksymalnego pomiaru ciśnienia 2,1 m
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem
- zestaw 3 końcówek donosowych o rozmiarach: S, M, L
- układ o średnicy wewnętrznej rur 10 mm przeznaczony do stosowania z nawilżaczem Fischer&Paykel MR850
- mocowanie do czapeczek z trzema rzepami

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.139

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

Odp. Zamawiający dopuszcza taki układ.

**Pyt.140**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 11 poz. 1 owalnej elektrody neutralnej dzielonej z dodatkowymi pasami bezpieczeństwa biegnącymi wokół powierzchni przewodzącej elektrody, eliminując różnice natężenia prądu na powierzchni kontaktowej, poprawiającymi bezpieczeństwo użycia elektrod i spełniającymi porównywalną funkcję jak pierścień ekwipotencjalny. Elektroda jest kompatybilna z aparatem ERBE VIO, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta wyżej opisanych elektrod.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.141

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z części 17 poz. 12 do odrębnego pakietu ?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt.142**Dot. Pakietu nr 16**

Prosimy o wydzielenie poz. Nr 4 i utworzenie osobnego pakietu, celem zaoferowania oryginalnych igieł biopsyjnych do posiadanych aparatów Pro Mag.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela wymienionej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt.143**Dotyczy pakietu nr 11.**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego (system zabezpieczający przed ewentualnym poparzeniem pacjenta), kompatybilnych z aparatami posiadanyymi przez Zamawiającego Erbe VIO i posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod. Ta nieznaczna różnica (system bezpieczeństwa) nie wpłynie w żaden sposób na wartość użytkową ani sposób pracy zespołu operacyjnego. Nasza elektroda jest wolna od lateksu i jest uniwersalna, tzn. że może być bezpiecznie aplikowana u pacjentów dorosłych jak i u dzieci.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt.144.**Część 9 zamówienia: Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków.**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pozycji 3 ww. części układu oddechowego o niżej podanych parametrach technicznych:

Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilżacza Fischer Paykel model MR850. Układ oddechowy **(średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana).**

Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej, kolor niebieski o długości 110 cm, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza Ø 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) z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem.

W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową

Odcinek łączący nawilżacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów **Generator** umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego znamienny tym, że wytwarza ciśnienie CPAP i w zależności od żądania noworodka wdech-wydech steruje odpowiednio przepływem gazów oddechowych. Generator jest wykonany jako jedna całość z lekkiego tworzywa. Generator zawiera dwa kanały oddechowe. Mocowany do czapki za pomocą



tasiemek. Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez **przegub obrotowy**.

Końcówka donosowa łącząca generator z noworodkiem. Wykonaną z silikonu, wyposażoną w dwie cylindryczno-stożkowe końcówki nosowe zapewniające szczelne połączenie noworodka – **3 szt.** o rozmiarach 4; 4,5; 5 mm.

Wąż wydechowy biały rozciągany posiadający zabezpieczenie przed nadmiernym ciśnieniem.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

Pyt. 145

Część 9 zamówienia: Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pozycji 6 maseczek donosowych w rozmiarach: S, M, L, XL, rozmiary te odpowiadają całemu spectrum wentylowanych dzieci. Obecnie te rozmiary są stosowane z powodzeniem w całej Polsce. Maseczki kompatybilne z układem z pytania nr 1.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.146

Pytanie 3 do Części 9 zamówienia: Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pozycji 7 czapeczek o niżej podanych parametrach kompatybilnych z układem z pytania nr 1.

Czapeczki wykonane z bawełny, wyposażone w trzy zapięcia na rzepy do mocowania węży. Wielkość czapeczki oznaczona jest kolorem w sposób trwały. Czapeczkę można rozwiązać by uzyskać dostęp do ciemiączka. Obwody głowy:

Kolor	Rozmiar	Obwód głowy
Biała	000	16-18
Szara	00	18-20
Różowa	0	20-22
Brązowa	1	22-24
Żółta	2	24-26
Niebieska	3	26-28
Złota	4	28-30
Zielona	5	30-32
Bordowa	6	32-34
Pomarańczowa	7	34-36
Ciemno zielona	8	36-38
Granatowa	9	38-40

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu.

Pyt.147

Część 9 zamówienia: Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pozycji 11 ww. pakietu układy następujących parametrach technicznych:

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej: z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do respiratorów BabyLog i Sechrist.

Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temp. stosowanego również do modelu nawilzacza MR850 firmy Fisher&Paykel.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.

**Pyt.148****Część 9 zamówienia: Sterylne układy do pomp i respiratorów dla noworodków.**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do pozycji 12 ww. części komory o następujących parametrach technicznych:

Komora samonapełniająca pasująca do wszystkich nawilzaczy z serii MR, dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory w tym jeden pławak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Komora nie zawierająca wskaźnika poziomu wody. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody. Produkt mikrobiologicznie czysty.

Dodatkowo posiadająca:

- Zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym.
- Otwór wejścia 22 mm M (zewnątrzna średnica)
- Otwór wyjścia 22 mm M (zewnątrzna średnica)

Sformułowanie „komora z systemem zapobiegający nadmiernemu parowaniu” **jest błędne z założenia i prawdopodobnie jest następstwem niestarannego tłumaczenia lub błędnej interpretacji zasady funkcjonowania nawilzacza.**

System nawilżania gazów oddechowych dla pacjenta składa się z nawilzacza MR850, komory automatycznej wyposażonej w pływaki regulujące zarówno dolny jak i górny poziom płynu, rury oddechowej i czujników : przepływu i temperatury.

Zasada działania nawilzacza polega na podgrzaniu sterylnej wody znajdującej się w komorze poprzez konwekcyjne działanie płytki grzewczej, do temperatury umożliwiającej osiągnięcie stanu nasycenia gazu oddechowego i dostarczenie go do pacjenta z zachowaniem parametrów fizjologicznych 37°C

i 44 mg H₂O/L. Do uzyskania tych parametrów konieczna jest przemiana stanu skupienia wody z ciekłego w gazowy, a widoczną tego oznaką jest pojawienie się pary wodnej w komorze. Ta sytuacja jest jak najbardziej prawidłowa i pożądana dla efektywnego nawilżenia dróg oddechowych pacjenta.

Nawilżacz to jest zaawansowane urządzenie, które dzięki zastosowanym czujnikom przepływu i temperatury, eliminuje efekt kondensacji w układach oddechowych i prawdopodobnie to zjawisko mieliście Państwo na myśli. Układy oddechowe Fisher&Paykel są wyposażone w system ogrzewania, który zapewnia podwójna, spiralna grzałka na całej długości rury. Dzięki takiemu rozwiązaniu zjawisko kondensacji pary wodnej zostało zminimalizowane.

Nawilżacz dzięki informacji uzyskanej z czujników temperatury: proksymalnego i dystalnego oraz czujnika przepływu gazu, dzięki sprzężeniu zwrotnemu w taki sposób steruje zasilaniem płytki grzewczej, aby ilość uwalnianej pary wodnej była zawsze prawidłowa, **a więc to urządzenie, a nie komora niweluje efekt nadmiernego parowania.**

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu opisanego w pytaniu.