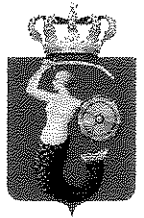


SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

Dział Zamówień Publicznych

Warszawa, 1.04.2021 r.

tel. 22 4502284

L.Dz./ 1707 /21/DZP

Strona internetowa Szpitala/
Platforma zakupowa

Dot.: Przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego, nr postępowania 4/2021

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące SWZ na „dostawę drobnego sprzętu medycznego sterylnego”, nr postępowania 4/2021:

Pyt. 1

Część 2 poz.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły 1,2x40mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza wymienioną igłę.

Pyt. 2

Część 2 poz.12-15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 2-cz , z kontrastującym niebieskim tłokiem i rozszerzoną skalą: 2-3ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-24ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza wymienioną strzykawkę.

Pyt. 3.

Część 2 poz.12-15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 3-cz z rozszerzoną skalą: 2-2,5ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-22ml.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 4.

Część 2 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 2-cz pakowanych po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane strzykawki.

Pyt. 5.

Część 2 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 3-cz pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane strzykawki.

Pyt. 6.

Część 2 poz.16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z rozszerzoną skalą: 5-6ml.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane strzykawki.

Pyt. 7

Część 2 poz.19-20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z rozszerzoną skalą: 50-60ml.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane strzykawki.

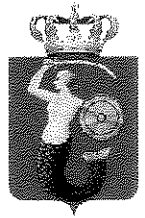
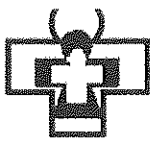
Pyt. 8

Część 2 poz.18,19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia wykonawcy, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z posiadanymi pompami.

Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza oświadczenia wykonawcy, podtrzymuje zapis SWZ.

Pyt. 9



Część 3 poz.1-9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy, pełniący funkcję zastawki antyzwrotnej, kaniula posiada także elastyczne skrzydełka z dziurkami do przysycia, sterylizowana EO, nazwa producenta tylko na opakowaniu. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanych kaniul

Pyt. 10

Część 3 poz.10,11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z teflonu FEP, wyposażone w 4 paski radiocieniujące, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, standardowy koreczek portu bocznego, port boczny umieszczony w osi skrzydełek. Parametry przedstawiają się następująco:

18GX38MM

20GX32MM.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanych kaniul.

Pyt. 11

Część 3 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu tylko z optycznym identyfikatorem.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego kranika

Pyt. 12

Część 3 poz.15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego umieszczonego na plastikowym konektorze, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 4Ba.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego zaworu.

Pyt. 13

Część 12 poz.13

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji.

Pyt. 14

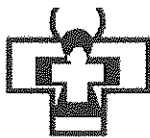
Część 12 poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z komorą kroplową o długości 62mm (55 mm w części przezroczystej), igła biorcza dwukanałowa, ścięta trójplaszczynowo, drem o długości 150cm, logo umożliwiające identyfikację wyrobu.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego przyrządu.

Pyt. 15.

Pytanie do Części numer 10



Pytanie 1

Na podstawie art 99 ust 1 .Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wydzielenie Pozycji numer 1 oraz Pozycji numer 2 do osobnego pakietu lub na oddzielne złożenie oferty w częściach Wydzielenie tych dwóch pozycji do osobnego pakietu nie będzie utrudniać uczciwej konkurencji między wykonawcami w złożeniu oferty co przełoży się na większą konkurencyjność oferty. Większa konkurencyjność oferty pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty jakościowo-cenowej.

Jeśli wydzieli:

Odp. Nie Zamawiający nie wydziela pozycji.

Pyt. 16

Pytanie 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie w postępowaniu portów naczyniowych o niewielkich różnicach technicznych, lecz **identycznej funkcjonalności użytkowej**:

Port wszczepialny do przewlekłej infuzji do układu żylnego, polisulfonowy z komora tytanową, o wymiarach wysokość 12 mm, długość podstawy 29,9 mm, średnica przegrody 12,5 mm, waga 6 g, pojemność wewnętrzna 0,5 ml, z cewnikiem silikonowym o długości 500 mm i o średnicy zewnętrznej 2,2 mm średnicy wewnętrznej 1,05 mm. W zestawie akcesoriów wprowadzających składającym się z: - strzykawka 10ml, igła Seldingera 18G, jedna igła prosta G22x35 do przepłukania portu, drut przewodnik J w podajniku, łącznik z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika, rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną, tunelizator o tępych zakończeniach. Każdy port posiada instrukcję w jęz. polskim oraz kartę pacjenta umożliwiającą identyfikację portu.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego portu.

Pyt. 17

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuściIgły do portu ze skrzydełkami, długość 20 mm i 25 mm zamiast 22mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane igły.

Pyt. 18

Dotyczy części 6

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

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany układ.

Pyt. 19

Dotyczy części 6

Czy Zamawiający dopuści układ mikrobiologicznie czysty?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 20

Dotyczy: 4/2021, Część nr 1, pozycja 13 – 18

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

- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13-18 z Części nr 1 i stworzy osobny pakiet?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanych cewników, Zamawiający nie wydziela wymienionych pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 21

Dotyczy: 4/2021, Część nr 7, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką.



Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany zestaw.

Pyt. 22

Dotyczy: 4/2021, Część nr 7, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Części nr 7 i stworzy osobny pakiet?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Części nr 7 i stworzy osobny pakiet?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany zestaw. Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 23

Dotyczy: 4/2021, Część nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy do cystometrii wykonany z cieniującego poliuretanu o przekroju 8Fr o aktywnej długości 40cm posiadający oznaczenie co 'cm' począwszy od otworu Pves 20mm do dalszej końcówki 80mm. Cewnik jest dostatecznie sztywny, co ułatwia wprowadzenie do cewki moczowej oraz jego termowrażliwość (mięknie w temperaturze ciała) zwiększając wygodę pacjenta przez co zmniejsza odsetek fałszywych wyników.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego cewnika.

Pyt. 24

Dotyczy: 4/2021, Część nr 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik rektalny dwukanałowy o przekroju 12Fr i aktywnej długości 35cm wykonany z poliuretanu zawierający beżlateksowy balon umieszczony wokół drenu.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany cewnik pod warunkiem, że pozostałe parametry nie wymienione w pytaniu są zgodne z SWZ.

Pyt. 25

Dotyczy: 4/2021, Część nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik trójświatłowy do cystometrii o przekroju 6Fr, 8Fr, 9Fr wykonany z cieniującego poliuretanu. Cewnik o długości 40cm posiadający oznaczenie co 'cm' począwszy od otworu Pves 20mm do dalszej końcówki 80mm. Cewnik jest dostatecznie sztywny, co ułatwia wprowadzenie do cewki moczowej oraz jego termowrażliwość (mięknie w temperaturze ciała) zwiększając wygodę pacjenta przez co zmniejsza odsetek fałszywych wyników.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego cewnika.

Pyt. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Części nr 19 i stworzy osobny pakiet?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnej części

Pyt. 27

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1-9

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby igły iniekcyjne, były tego samego producenta co igły do nakłuć lędźwiowych. Nie ma żadnych merytorycznych przesłanek, aby



taki wymóg stawiać oferentom chcącym złożyć ofertę przetargową.

Odp. Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu, aby igły iniekcyjne, były tego samego producenta co igły do nakłuć lędźwiowych.

Pyt. 28

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. Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu, aby strzykawki do insuliny i strzykawki 3 częściowe luer-lock, były tego samego producenta co strzykawki jednorazowe opisane w pozycji 12-15.

Pyt. 29

Dotyczy pakietu 3 pozycja 8,9

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule o długości 50mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane kaniule.

Pyt. 30

Dotyczy pakietu nr 12 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty przetargowej na zestaw z drenem o długości 285cm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Producent zmienił specyfikację swojego produktu, zestaw z drenem o długości 270cm nie jest już produkowany.

Odp. Tak, zamawiający dopuszcza.

Pyt. 31

Część 30

Pozycja 1- prosimy o dopuszczenie uchwytu o dł. 145 mm i elektrody o długości roboczej około 43 mm – razem około 188 mm

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 32

Pozycja 2- prosimy o dopuszczenie elektrody igłowej Ø 0,65 mm, dł. łączna elektrody 70 mm, dł. igły około 20 mm, dł. robocza (bez trzpienia) około 44 mm

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego produktu.

Pyt. 32

Część 20

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do oddzielnego zadania i dopuszczenie zaoferowanie wysokiej zamienników posiadających status wyrobu medycznego.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnej części.

Pyt. 33

Część 11

Prosimy o dopuszczenie elektrody owalnej o wymiarach 164x117 mm i powierzchni przewodzącej 107 cm, dzielonej (REM) i odstąpienie od wymogu pierścienia wyrównania potencjałów.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego elektrody.

Pyt. 34

Część 15 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 w pozycji 1 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia dopuści również butelki jednorazowego użytku, sterylne o pojemności 140 ml, z nakrętką, z podziałką od 20 ml co 5 ml do 140 ml, wykonane z polipropylenu. Butelka pakowana w pojedyncze sterylne woreczki. Opakowanie zbiorcze 117 szt. butelek. Reszta parametrów zgodna z SWZ ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza butelek o pojemności 140 ml.

Pyt. 35

Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp,



Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pyt. 36

Dotyczy pakietu nr 9

Pytanie nr 1 pozycja 12

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 9 pozycja 12. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

Odp. Zamawiający nie może odnieść się do prośby, ponieważ w pakiecie nr 9 pozycja 12 nie ma wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra.

Pyt. 37

Pytanie nr 2 pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie adapter do funkcji nCPAP o długości 60 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany adapter.

Pyt. 38

Dotyczy pakietu nr 35

Pytanie nr 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści plastry w pozycji nr 2 w pakiecie 35 w dwóch rozmiarach S oraz L ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza plastrów tylko w dwóch rozmiarach.

Pyt. 39

Dotyczy część nr 2, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści tępą igłę do pobierania leków z fiolek z filtrem w rozmiarze 18G/1,2x40mm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną igłę.

Pyt. 40

Dotyczy część nr 2, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą 1ml 0,5x16mm oraz 0,45x13mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną strzykawkę.

Pyt. 41

Część nr 9

Poz. 2 i 12 Komora nawilżacza

Prosimy o dopuszczenie komory nawilżacza z płytą konwekcyjnym w postaci kołnierza, który spełnia identyczne funkcje jak 2 płytki oraz dren doprowadzający wodę o dł. 1,2m.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 42

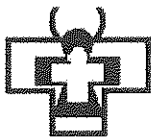
Poz. 3 i 15 Układ rur do Infant Flow, układ oddechowy noworodkowy z generatorem

1. Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje patogenne (w tym bakterie, włączając szczepy odporne na leczenie, grzyby, wirusy i pleśnie) jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający biorąc pod uwagę również czas pandemii i nakładające się na siebie czynniki ryzyka dla zdrowia personelu oraz pacjentów, w szczególności tych przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, oczekuje aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany układ.

Pyt. 43

Prosimy o doprecyzowanie czy generator ma posiadać możliwość mocowania i stabilizacji również na czepcu do terapii wymiennych (zamiennie z czapeczką) dzięki czemu możliwe jest uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez zastosowanie niecki i garbika, co wpływa na



efektywność terapii. W związku z powyższym układ powinien posiadać zestaw generatora o składzie:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
 - kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym,
 - końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozmiarach S, M, L (3 szt.).
- Odp. Zamawiający dopuszcza opisany generator.

Pyt. 44

Poz. 4 i 11 Układ rur do respiratora Babylog 8000, Układ oddechowy dla noworodków do respiratora Fabian

Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje patogenne (w tym bakterie, włączając szczepy odporne na leczenie, grzyby, wirusy i pleśnie) jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający biorąc pod uwagę również czas pandemii i nakładające się na siebie czynniki ryzyka dla zdrowia personelu oraz pacjentów, w szczególności tych przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, oczekuje aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra o udowodnionej w badaniach skuteczności? Dodatkową zaletą jest możliwość stosowania układu w wydłużonym okresie czasu tj. do 14 dni. Zdecydowanie wpływa to na obniżenie kosztów leczenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany układ.

Pyt. 45

Poz. 7 Czapeczka

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuści czapeczki wyposażone w 3 rzepy w celu mocowania generatora oraz czy wymaga zaferowania czapeczki zamiennie z czepcem do terapii wymiennych? Dzięki paskowej konstrukcji czepca można regulować jego obwód do aktualnego rozmiaru i fizjologicznego kształtu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddawanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki i redukując ilość zużywanych mocowań w trakcie terapii, co znacznie obniża koszty leczenia. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powiek terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii. Dostępne rozmiary to: XXS, XS, S, M, L, XL

Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną czapeczkę.

Pyt. 46

Poz. 14 Adapter do funkcji nCPAP

Prosimy o dopuszczenie adaptera o innej niż wskazana długości.

Do wyboru są 2 długości: dł. 10 cm (tańsza opcja) lub 60 cm (droższa opcja)? Prosimy o wybranie preferowanej długości.

Odp. Zamawiający dopuszcza adapter o długości 60 cm.

Pyt. 47

Poz. 15 Układ oddechowy noworodkowy z generatorem

Prosimy o doprecyzowanie jakiej długości złączkę nCPAP należy zaproponować.

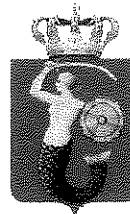
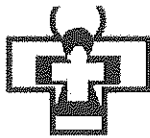
Do wyboru są 2 długości: dł. 10 cm (tańsza opcja) lub 60 cm (droższa opcja)?

Odp. Zamawiający dopuszcza złączkę o długości 60 cm.

Pyt. 48

1. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 25 poz. nr 1:

Zestaw do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT-O składający się z taśmy polipropylenowej, monofilamentowej, z plastikową osłonką na taśmie, niewchłaniającej,



jednorodnej, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość średnia 1000 μm , max 1870 μm , grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², wykonanej w technologii quadriaxial, brzegi taśmy zakończone bezpiecznymi pętelkami,

oraz

2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralnych (lewa+prawa) do implantacji przezzaślonowej, bez przewodnika?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 49

2. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 25, poz. nr 2:

Zestaw do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT składający się z taśmy polipropylenowej, monofilamentowej, z plastikową osłonką na taśmie, niewchłanialnej, jednorodnej, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość średnia 1000 μm , max 1870 μm , grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², wykonanej w technologii quadriaxial, brzegi taśmy zakończone bezpiecznymi pętelkami

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej do implantacji zaślonowej ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 50

Część 1, pozycje 1 - 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o długości 50cm i czasie utrzymania 7 dni?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanych cewników.

Pyt. 51

Część 1, pozycja 4,5,6

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania z otworami naprzemianległymi?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane cewniki.

Pyt. 52

Część 1, pozycje 13-18

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z gumową zastawką?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane cewniki.

Pyt. 53

Część 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton bez zmrożonej powierzchni ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza takich cewników.

Pyt. 54

Część 1, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści butelkę Redona producenta innego niż oferowane dreny jednakże w pełni kompatybilny z nimi?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 55

Część 1, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę drenu w zwoju a'50 mb ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 56

Część 1, pozycja 31

Czy zamawiający dopuści Dren typu B o średnicy CH 24 – 5,60mm/8,00mm (śr.wew.,śr.zew.)

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 57

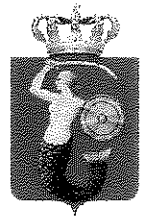
Część 1, pozycja 31

Czy zamawiający dopuści Dren typu B o średnicy CH 30 – 7,00mm/10,00mm (śr.wew.,śr.zew.)

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 58

Część 1, pozycja 35



Czy Zamawiający dopuści dren PCV 8/12 mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 59

Część 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków o szlifie ołówkowym w rozmiarze 1,2x30 mm bez filtra?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 60

Część 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków o szlifie tępą o ścięciu pod kątem 40 stopni w rozmiarze 1,2x40 mm z filtrem?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 61

Część 2, pozycje 12,13,14,15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe wyposażone w kryzę ograniczającą w pełni zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 62

Część 2, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 2000 opakowań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 63

Część 2, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1ml do tuberkuliny z igłą 0,45 x 13mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 64

Część 2, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny dostępne tylko w jednym rozmiarze?

Odp. Zamawiający dopuszcza strzykawkę w jednym rozmiarze pod warunkiem, że będzie to rozmiar 0,4x 13 mm.

Pyt. 65

Część 2, pozycja 19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby strzykawka bursztynowa do pompy infuzyjnej posiadała dodatkową skalę pomiarową wytłoczoną na tłoku?

Odp. Nie, Zamawiający nie odstępkuje od tego wymogu.

Pyt. 66

Część 2, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą pomiarową 50/60 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 67

Część 2, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę Janette, o pojemności 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 68

Część 3, pozycja 1-9

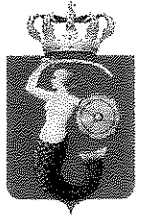
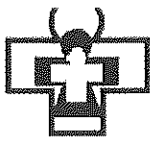
Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby port górny umieszczony był bezpośrednio nad skrzydełkami kaniuli? Nie ma to żadnego uzasadnienia medycznego. W razie negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o uzasadnienie.

Odp. Nie, Zamawiający nie odstępkuje od tego wymogu.

Pyt. 69

Część 3, pozycja 1-9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby koreczek kaniuli posiadał trzpień poniżej krawędzi



korka?

Odp. Nie, Zamawiający nie odstępuje od tego wymogu.

Pyt. 70

Część 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 20 G i długości 32 mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 71

Część 3, pozycja 10-11

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby port górny umieszczony był bezpośrednio nad skrzydełkami kaniuli? Nie ma to żadnego uzasadnienia medycznego. W razie negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o uzasadnienie.

Odp. Nie, Zamawiający nie odstępuje od tego wymogu.

Pyt. 72

Część 3, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 20 G i długości 32 mm w kolorze różowym?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 73

Część 3, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 18 G i długości 45 mm w kolorze zielonym?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 74

Część 3, pozycja 10-11

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby koreczek kaniuli posiadał trzpień poniżej krawędzi korka?

Odp. Nie, Zamawiający nie odstępuje od tego wymogu.

Pyt. 75

Część 3, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul pakowane a'250 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 240?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 76

Część 3, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu wyposażony w wyraźny optyczny identyfikator pozycji „otwarty/zamknięty” działający w zakresie 360 stopni?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 77

Część 3, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o przepływie 350 ml/min., wytrzymałość 3 bary, możliwość stosowania 7 dni lub 350 aktywacji?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 78

Część 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o regulowanej długości z workiem 3 l, długość do 1,6m z gałęzią do 1m?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 79

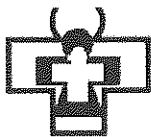
Część 13, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej 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 pozycji.

Pyt. 80

Część 12, pozycja 1



Czy zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych o długości 45 cm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 81

Część 12 , pozycja 5

Czy zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem o długości 100cm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 82

Część 12, pozycja 12

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, grawitacyjny z możliwością utrzymania do 24 godzin w czasie prowadzenia nieprzerwanej infuzji. Wyposażony w Air Pass (filtr hydrofobowy), który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia. Opatentowana zastawka (pływak) umieszczona w komorze kroplowej automatycznie blokuje przepływ, zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu oraz zapobiega cofaniu się krwi po zakończeniu infuzji. Filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami 15 µm umieszczony na końcu drenu. Dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków i zaciskiem rolkowym. Uniwersalne zakończenie Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass. Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów. Niepirogenny. Jednorazowy, sterylizowany EO. Opakowanie: papier/folia?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 83

Część 12, pozycja 13

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów : komora kroplowa o długości 55 mm (część przezroczysta)?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 84

Część 12, pozycja 13

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający nazwę producenta na zacisku rolkowym zamiast loga?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 85

Część 12, pozycja 13

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów o długości drenu 150 cm ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 86

Część 12, pozycja 13

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wyposażony w igłę dwudrożną z dwustronnym podcięciem?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 87

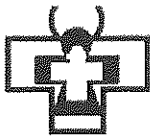
W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „.... od otrzymania zawiadomienia” na „....od dnia uznania reklamacji”.

Odp. Zamawiający zmienia zapis w § 3 ust. 7 projektu umowy na następujący: „W razie stwierdzenia wad lub braków w dostarczonych towarach Zamawiający zawiadomi o tym Wykonawcę w formie określonej w ust. 3., a Wykonawca jest zobowiązany w ciągu 72 godz. od otrzymania zawiadomienia dostarczyć brakujące towary lub zamienić wadliwe towary na wolne od wad.”

Pyt. 88

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

9. W razie wystąpienia zwłoki w dostarczeniu towarów w terminie określonym w ust. 5. lub w



ust. 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. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pyt. 89

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

Pyt. 90

Dotyczy części nr10:

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści igły do portu w rozmiarach 20G 19mm i 25mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 91

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 2 do oddzielnego pakietu?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 92

Czy w Części 17 w pozycji 12 Zamawiający wymaga infuzora do podania leku w systemie zamkniętym (czyli bez filtrów na przebiegu linii) – jedynym bezpiecznym zarówno dla pacjenta i personelu. Norma ISO 28620 dotycząca przenośnych urządzeń infuzyjnych podkreśla, że wszystkie elementy urządzenia przeznaczone do kontaktu z lekiem stanowią zamknięty, wodoszczelny system. Jedynie system zamknięty (bez filtrów na linii) uniemożliwia wnikanie drobnoustrojów i zapobiega potencjalnym wyciekom leku.

Czy biorąc pod uwagę powyższe argumenty Zamawiający wymaga: przenośnego, jałowego, apirogenego systemu infuzyjnego wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu wbudowany w dystalną końcówkę luer lock, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym.

Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii-zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał.

System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b - 1 szt; obj. nominalna 240 ml, a max. 300 ml; nominalna prędkość przepływu 5 ml/h, nominalny czas pracy 48h. Urządzenie zapewniające dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany system.

Pyt. 93

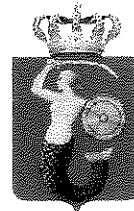
Część 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego o regulowanej długości z workiem 2 l, długość do 3 m z gałęzią do 1,5 m, jednorazowy.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 94

DOTYCZY CZĘŚCI NR 11



Czy Zamawiający dopuści Elektrode neutralną jednorazowa, dzielona, hydrożelową, owalną, uniwersalną dla dzieci i dorosłych, o powierzchni całkowitej 168 cm², o powierzchni czynnej 103 cm², do diatermii Erbe VIO ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 95

DOTYCZY CZĘŚCI NR 30 POZ.1

Czy Zamawiający dopuści Monopolarny uchwyt elektrod jednorazowego użytku, sterylny, z przełącznikiem przyciskowym (cięcie i koagulacja), z wyjmowaną elektrodą nożową z trzonkiem Ø2,4mm, o długości całkowitej uchwytu 160mm, z przewodem o długości 5m, z wtyczką 3 bolcowa. Każdy uchwyt sterylnie zapakowany. Jedno opakowanie może zawierać maksymalnie 50 sztuk sterylnych, monopolarnych uchwytów jednorazowego użytku.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 96

DOTYCZY CZĘŚCI NR 30 POZ.2

Czy Zamawiający dopuści Elektrode igłowa, prosta, jednorazowego użytku, o długości 70mm, trzonek Ø2,38mm, dł. igły 19mm, o Ø igły 0,65mm /, 1 opakowanie - maksymalnie do 5 szt. ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Część 11

Pyt. 97

W związku z niezdefiniowaniem wielkości elektrody opisanej w pakiecie nr 11 uprzejmie prosimy o określenie jej wielkości (powierzchni) lub przeznaczenia (np. dla dorosłych, dzieci, etc.).

Odp. Dla dorosłych

Pyt. 98

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

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pyt. 99

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

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pyt. 100

Czy Zamawiający wymaga aby podłoże elektrody było wykonane z włókniny pochłaniającej wilgoć?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 101

Ze względu na zróżnicowane rodzaje opakowań jednorazowych elektrod neutralnych opisanych w pakiecie nr 11, prosimy o określenie minimalnej trwałości, tzn. okresu przydatności elektrod do użycia po otwarciu opakowania jednostkowego.

Odp. Minimalna trwałość musi być zgodna z obowiązującymi przepisami i standardami.

Pyt. 102

Pyt. 1. Dot. Pakietu 11, poz. 1

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie elektrod biernych, jednorazowych, dzielonych z pierścieniem ekwipotencjalnym (pierścień bezpieczeństwa), o powierzchni aktywnej 107 cm² i całkowitej 164 x 117 mm – elektroda pokryta hydrożelem, podłoże z pianki z zakończeniem na klips. Kompatybilne z kablem o długości 5 m z etykietą do wklejania do dokumentacji medycznej.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną elektrodę pod warunkiem, że będzie kompatybilna z diatermią Erbe VIO i spełniała pozostałe wymagania Zamawiającego.

Pyt. 103

Pyt. 2. Dot. Pakietu 14, poz. 2



Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości w konkurencyjnej cenie, zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie poz. 2 z pakietu nr 14 i utworzenie osobnego zadania.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 104

Pyt. 3. Dot. Pakietu 30, poz. 1

Prosimy o wydzielenie z pakietu 30 poz. 1 i utworzenie z niej osobnego zadania.

Ponadto prosimy o dopuszczenie uchwytu jednorazowego, dwuprzyciskowego, z aktywacją cięcia i koagulacji, długość noża 15,3 mm, średnica 2,38 mm i długości kabla 3 m o złączu kompatybilnym z generatorem Valleylab, wtyczka 3 – bolcowa. Opakowanie 100 szt.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu. Nie dopuszcza opisanego uchwytu.

Pyt. 105

Część nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niesilikonowaną, wykonaną z PCV?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 106

Część nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem posiadającą małą zawartość DEHP?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 107

Część nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 108

Część nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem niesilikonowaną, wykonaną z PCV?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 109.

Część nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem posiadającą małą zawartość DEHP?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 110

Część nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z mankietem ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 111

Część nr 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z mankietem niesilikonowaną, wykonaną z PCV?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 112

Część nr 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z mankietem posiadającą małą zawartość DEHP?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 113

Część nr 5, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową niesilikonowaną, wykonaną z PCV?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.



Pyt. 114

Część nr 5, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową posiadającą małą zawartość DEHP?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 115

Część nr 5, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedla posiadającą informację o długości rurki wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej rurki.

Pyt. 116

Część nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 1,8 m z dodatkową rurą o długości 1m, pakowany po 50 sztuk?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego układu.

Pyt. 117

Część 3, poz. 12-13

Czy zamawiający wydzieli poz.12-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 118

Część 8, poz. 5-7, 10,

Czy zamawiający wydzieli poz.5-7,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu

Pyt. 119

Część 8, poz. 5-7

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

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 120

Część 12, poz. 11-13

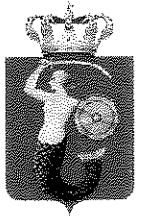
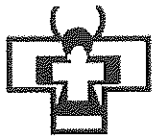
Czy zamawiający wydzieli poz.11-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu

Pyt. 121

Część 12, poz. 11

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



Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp. Zamawiający dopuszcza

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- Czy zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 122

Część 12, poz. 12

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

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- Czy zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 123

Część 12, poz. 13

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

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza

- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- Czy zamawiający dopuści opakowanie papier-folia?



Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza

Pyt. 124

Część 13, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga opakowania papier-folia.

Pyt. 125

Część 14, poz.2

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 126

Część 14, poz. 2

- Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?
- Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?
- Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?
- Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?
- Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?
- Czy zamawiający dopuści fartuch o wymiarach:
 - Mankiet 5 cm
 - Długość całkowita 108 cm
 - Szerokość w pasie ok. 63 cm x 2 mierzone na płasko
 - Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza fartucha o wymienionych parametrach

Pyt. 127

Część 17, poz. 24-29

Czy zamawiający wydzieli poz.24-29 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 128

Część 17, poz. 24

Czy zamawiający dopuści skalę 50/60 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 129

Część 17, poz. 29

Czy zamawiający dopuści pojemność 2 ml?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 130

Część 28 zamówienia: Sprzęt do inkubatora Atom

Dotyczy pozycji 4

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 4 Czujnik przepływu do respiratora Fabian firmy Acutronic i utworzenie z niego Pakietu 28A Sprzęt do respiratora Fabian. Informujemy Zamawiającego, że jedynym i wyłącznym dystrybutorem akcesoriów oraz urządzenia Fabian jest Firma PROMED S.A., która nie na chwilę obecną nie współpracuje z dostawcą produktów w pozycji 1,2,3. Nie wydzielenie tej pozycji spowoduje brak ofert w pakiecie 28.

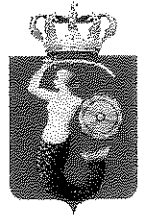
Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 131

Część 1 poz. 4-6



SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

Czy Zamawiający ma myśli cewnik do odsysania z końcówką prostą czy zagiętą?

Odp. Z końcówką prostą.

Pyt. 132

Część 1 poz. 13-18

Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne z balonem 5ml z rozszerzeniem do 10ml?

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 133

Część 1 poz. 13-18

Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne z balonem 5ml z rozszerzeniem do 10ml?

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 134

Część 1 poz. 13-18

Czy Zamawiający dopuści cewniki urologiczne z balonem 5-15ml?

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 135

Część 1 poz. 20-24

Czy Zamawiający z Zamawiający oczekuje aby cewniki posiadały 4 boczne otwory?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 136

Część 1 poz. 30

Czy Zamawiający dopuści możliwość przeliczenia ilości w przypadku zaoferowania drenu w zwoju o dł. 50m? tj. 6 zwojów o długości 50 mb?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 137

Część 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rurek nosowo-gardłowych w rozmiarze 2,5; 3; 4?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 138

Część 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania maski zawierające wtalany?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 139

Część 5, poz. 5a (Rurka Guedla)

Czy Zamawiający dopuści rozmiar od 000 do 4 lub rozmiar od 000 do 6 ale bez rozmiaru 5?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 140

Część 7, poz. 10a (Kaniula do nosowa dla wcześniaków)

Prosimy o wyjaśnienie czy kaniula ma na myśli kaniulę przeznaczoną wyłącznie do wysokich przepływów?

Odp. Nie tylko do wysokich przepływów.

Pyt. 141

Pakiet 7 poz. 13-18

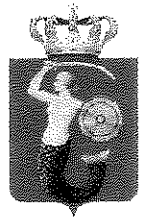
Czy Zamawiający, aby uzyskać wysoką jakość ostrzy (jak używane dotychczas) wymaga aby oprócz nr ostrza była wygrawerowana również nazwa producenta.

Odp. Nie, Zamawiający nie wymaga aby była wygrawerowana nazwa producenta.

Pyt. 142

Część 8 poz. 1

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



Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną folię.

Pyt. 143

Część 8 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania Foli Chirurgicznej zgodnej z poniższym opisem:

Zapobiegają migracji bakteryjnej i zapewniają sterylną powierzchnię pola operacyjnego. Umożliwiają dotyk skóry bez obawy o skażenie sterylnych rękawiczek, narzędzi i materiałów. Folia wykonana z polietylenu, są cienkie, o grubości 0,05 mm, sterylizowana radiacyjnie.

Właściwości:

- wykonana z polietylenu
- matowa
- antystatyczna
- elastyczna
- półprzepuszczalna
- hypoalergiczna
- z klejem akrylowym
- paroprzepuszczalność (MVTR) <400g/m²/24h
- z systemem bezpiecznej aplikacji ze znacznikiem uwolnienia linera

Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną folię.

Pyt. 144

Część 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy MX1480 z membraną 0,20µm, który zastąpił wycofany filtr F62?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 145

Część 8 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne w kolorze różowym i niebieskim z przezroczystym okienkiem do włożenia karteczki z danymi pacjenta?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 146

Część 8 poz. 20

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

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pyt. 147

Część 8 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny nakłuwacz 25G, głębokość penetracji 1,5mm, przeznaczony do pomiaru poziomu glukozy u dorosłych z normalną i delikatną skórą dłoni oraz u dzieci?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 148

Część 8 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 200 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 3 op. a' 200 szt.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 149

Część 8 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 200 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 3 op. a' 200 szt.?

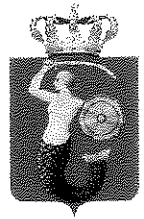
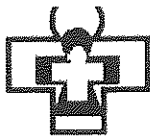
Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 150

Część 8 poz. 26

Czy Zamawiający dren silikonowy w rozmiarze CH 28?

Odp. Opisany dren Zamawiający dopuszcza w pozycji 27.



Pyt. 151

Część 14 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co ma zawierać zestaw sterylny przeciwko AIDS.

Odp. Produkty jednorazowe: Fartuch fizelinowy, ochraniacze na buty, czepek włókninowy, maseczka chirurgiczna

Pyt. 152

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. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 153

Część 16 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawki dwuczęściowe o pojemności 10ml?

Odp. Tak, Zamawiający ma na myśli strzykawki dwuczęściowe o pojemności 10ml.

Pyt. 154

Pytanie 1 do Lp. 1

- Czy zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową, dzieloną, owalną z pierścieniem bezpieczeństwa, kompatybilną z diatermiami Erbe VIO?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 155

Dot. Część 31

Czy Zamawiający wymaga aby produkty z części 31 były kompatybilne z systemem aspiracyjno-próżniowym, który jest obecnie używany w szpitalu?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga aby produkty z części 31 były kompatybilne z systemem aspiracyjno-próżniowym.

Pyt. 156

Dot. Części 31 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igły motylkowej z drenem o dł. do 80 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną igłę.

Pyt. 157

Dotyczy: CZĘŚĆ 29

Czy Zamawiający dopuści alternatywnie balon do tamowania krwawienia (powstrzymanie lub redukcja krwawienia poporodowego). Tamponada składa się z 2 balonów: jeden wypełniony cieczą drugi zaś powietrzem. Balon dopasowuje się do kształtu macicy, co pozwala na efektywne zapobieganie krwotokowi. Produkt można bardzo szybko opróżnić i napełnić, co pozwala zaoszczędzić czas, jeżeli balon został ustawiony w niewłaściwym miejscu, istnieje możliwość regulacji położenia cewnika. **W skład zestawu wchodzi:** lekki balon, strzykawka o pojemności 60 ml, woreczek drenażowy 500 ml, trzy końcówki z zaworami.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego zestawu.

Pyt. 158

Dotyczy: CZĘŚĆ 34 poz.2

Czy zamawiający dopuści Aparat jednorazowy, jałowy do wykonywania biopsji tkankowych, złożony z pistoletu półautomatycznego i zintegrowanej igły biopsyjnej 16-18G o długości strzału 10 i 20mm w zależności od potrzeb. System wystrzału z tyłu urządzenia.

Czy zamawiający może doprecyzować jaka konkretnie długość i grubość igły w aparacie go interesuje. Zapotrzebowanie jest rozpisane na 5 sztuk a aparaty pakowane są po 5 a nawet 10 sztuk w zbiorczych opakowaniach.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego aparatu.

Pyt. 159

Dotyczy: CZĘŚĆ 34 poz.1

Czy zamawiający dopuści Aparat jednorazowy, jałowy do wykonywania biopsji tkankowych, złożony z pistoletu automatycznego i ze zintegrowaną z nim igłą biopsyjną 14G o długości strzału



22mm. Aparat zaopatrzone w przycisk z przodu i z tyłu urządzenia. Jest w kształcie prostokąta nie ma możliwości aby stoczył się ze stolika zabiegowego.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego aparatu.

Pyt. 160

Pytanie 4 dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który **nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą**. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy." ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pyt. 161

Pytania dot. Pakietu nr 33:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 33 dopuści do zaoferowania wysokociśnieniowy system do drenażu ran ze wskaźnikiem poziomu próżni, z butelką o pojemności 200 ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, dren łączący o długości 105 cm z zaciskiem, końcówką luer lock i łącznikiem do drenów 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 162

Dotyczy: Załącznik nr 3- projektowane postanowienia umowy. §3 ust. 1.

Wnosimy o zmianę treści § 3 ust 1. wzoru umowy i nadanie mu brzmienia zgodnego z warunkami SWZ, w tym formularza ofertowego t.j.:

*Termin **gwarancji** towarów dostarczanych przez Wykonawcę będzie wynosił co najmniejmiesiący licząc od dnia każdorazowej dostawy.*

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na ww. zmianę.

Pyt. 163

Dotyczy: Części 22. SWZ Rozdział III. Opis przedmiotu zamówienia.

Wnosimy o odstąpienie w zakresie części nr 22, od wymogu dostarczenia z każdym zestawem jałowym naklejek z informacją o dacie ważności zestawu i numerze serii.

Zestawy oferowane przez wykonawcę posiadają wskazane powyżej informacje wydrukowane na opakowaniach produktów, bez dodatkowych naklejek z w/w informacjami.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pyt. 164

Dotyczy: Załącznik nr 3- projektowane postanowienia umowy. §3 ust. 7

Prosimy o wydłużenie czasu na dostarczenie brakujących / wymianę wadliwych towarów z 48 godz. do 3 dni roboczych. Podany we wzorze umowy 48 godzinny termin jest zbyt krótki dla Wykonawców, dodatkowo biorąc pod uwagę utrudnienia i opóźnienia wynikłe z obecnie panującego stanu epidemii.

Odp. Patrz: odpowiedź na pyt. 87.

Pyt. 165

Dotyczy: Załącznik nr 3- projektowane postanowienia umowy. §3 ust. 11

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych i poszanowanie zasad równego traktowania stron umowy wnosimy o ustalenie maksymalnej wysokości łącznie naliczonych kar umownych na nie więcej niż 10% wartości brutto umowy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis.

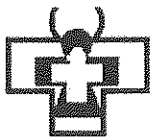
Pyt. 166

Pakiet2:

Pozycja1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji jednorazowej 0,45x12,5 mm zamiast 0,45 x 12 lub 0,45 x 13mm (a 100 szt). Długość tch igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1/2"

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pyt. 167

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji jednorazowej 0,7 x 32 zamiast 0,7 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼"

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 168

Pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej U-40 0,3x13mm z nakładaną igłą.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 169

Pozycja 12-15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek bez rozszerzonej skali pomiarowej. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-1 dotycząca strzykawek zezwala, ale nie wymaga stosowania rozszerzonej skali na strzykawkach.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 170

Pozycja 14:

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania strzykawek w opakowaniach zbiorczych po 80szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym. Nadmieniamy, iż wielkość opakowania zbiorczego nie ma wpływu na walory użytkowe produktu.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 171

Pozycja 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 1 ml 0,5 x 16mm oraz 0,4 x 12,5 mm zamiast 0,4 x 13 mm do wyboru przez użytkownika (a 100 szt).

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 172

Pozycja 18 -19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z jednostronną skalą pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych zezwala, ale nie wymaga stosowania dwustronnej skali na strzykawkach przeznaczonych do pomp infuzyjnych.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 173

Pozycja 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o pojemności 50-60 ml, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 174

Pozycja 18-19

W związku z wymogiem zaofiarowania strzykawek „wpisanych do menu pomp ” zwracamy się z prośbą o podanie typów i producentów posiadanych pomp strzykawkowych w celu zaofiarowania strzykawek wpisanych w menu tych pomp, co pozwoli na ich pełną kompatybilności i bezawaryjną współpracę z pompami.

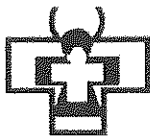
Odp. Pompy firmy Braun.

Pyt. 175

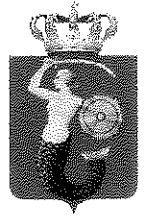
Pakiet 3:

Pozycja 1,2,3,4,5,6, 7,8, 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z zabezpieczeniem w postaci plastikowej osłonki zabezpieczającej personel medyczny zarówno przed zakuciem jak i zachłapaniem. Kaniula z koreczkiem z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi



SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



S Z P I T A Ł
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

koreczka, który wskazuje kierunek jego nakładania przez użytkownika.

Rozmiary odpowiednio

- Poz. 1 17G x 45 mm
- Poz. 2 18 G x 32 mm
- Poz. 3 18 G x 45mm
- Poz. 4 i 5 20 G x 32 mm
- Poz. 6 22 G x 25 mm
- Poz. 7 24 G x 19 mm
- Poz. 8 14 G x 45 mm
- Poz. 9 16 G x 45 mm

Odp. Przy pozycji 4 Zamawiający nie dopuszcza kaniul 20 G x 32 mm, Zamawiający nie dopuszcza kaniul z koreczkiem z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z PFFE, radicienującej w RTG -4 paski z zabezpieczeniem w postaci plastikowej osłonki zabezpieczającej personel medyczny zarówno przed zakuciem jak i zachlapaniem. Kaniula z koreczkiem z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka, który wskazuje kierunek jego nakładania przez użytkownika.

Rozmiary odpowiednio

- Poz. 1 17 G x 45 mm przepływ 125 ml/min
- Poz. 2 18 G x 33 mm – przepływ 90 ml/min
- Poz. 3 18 G x 45mm – przepływ 90 ml/min
- Poz. 4 i 5 20 G x 32 mm – przepływ 60 ml/min
- Poz. 6 22 G x 25 mm – przepływ 36 ml/min
- Poz. 7 - 22 G x 25 mm – przepływ 36 ml/min
- Poz. 8 14 G x 45 mm - przepływ 270 ml/min
- Poz. 9 16 G x 45 mm – przepływ 180 ml/min

Odp. Zamawiający nie dopuszcza kaniul z koreczkiem z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka. Zamawiający nie dopuszcza kaniuli z PFFE.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniulami bezpiecznej i z portem, z cewnikiem poliuretanowym, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i uszkodzeniem rękawiczki przez ostre krawędzie, cewnik wykonany z poliuretanu, igła z trójplaszczynowym ścięciem, przezroczysta komora kontrolna, elastyczne skrzydełko o gładkiej powierzchni po stronie przylegającej do skóry, gładka powierzchnia kaniuli, cienkościenny cewnik kaniuli posiadający 4 wtopione paski kontrastujące w promieniach RTG, atraumatyczna końcówka cewnika w kształcie stożka, filtr hydrofobowy, sterylna, nietoksyczna, apirogenna, pakowana pojedynczo, opakowanie jednostkowe umożliwiające aseptyczne wyjęcie kaniuli, logo producenta umieszczone na korku portu bocznego, kodowanie kolorystyczne zgodne z normą ISO, dostępnymi w następujących rozmiarach:

- Poz. 1 17G – dł. 45mm; przepływ 155ml/min
- Poz. 2 18G – dł. 32mm; przepływ 103ml/min
- Poz. 3 18G – dł. 45mm; przepływ 96ml/min
- Poz. 4 i 5 20G – dł. 32mm; przepływ 59ml/min
- Poz. 6 22G – dł. 25mm; przepływ 42ml/min
- Poz. 7 24G – dł. 19mm; przepływ 29ml/min
- Poz. 8 14 G – dł. 45 mm – przepływ 270 ml/min
- Poz. 9 16 G – dł. 45 mm- przepływ 225 ml/min

Odp. Przy pozycji 4 Zamawiający nie dopuszcza kaniul 20 G x 32 mm. Zamawiający dopuszcza opisaną kaniulę pod warunkiem, że pozostałe parametry nie wymienione w pytaniu są zgodne z wymaganiami SWZ.



Pyt. 176

Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej teflonowej (z PTFE), z 4 wtopionymi paskami radiocieniującymi 18Gx45 mm z dodatkowym portem do wstrzyknięć, posiadająca samozamykający się zawór portu i koreczek portu górnego, posiadająca min. 4 paski kontrastujące w RTG, port górny umieszczony bezpośrednio nad skrzydełkami posiadająca koreczek z trzpieniem zamykającym światło powyżej krawędzi korka, port górny oraz skrzydełka w kolorze odpowiadającym rozmiarowi kaniuli zielona.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 177

Pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej teflonowej (z PTFE), z 4 wtopionymi paskami radiocieniującymi 20 G x 32 mm z dodatkowym portem do wstrzyknięć, posiadająca samozamykający się zawór portu i koreczek portu górnego, posiadająca min. 4 paski kontrastujące w RTG, port górny umieszczony bezpośrednio nad skrzydełkami, posiadająca koreczek z trzpieniem zamykającym światło powyżej krawędzi korka, port górny oraz skrzydełka w kolorze odpowiadającym rozmiarowi kaniuli różowa.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 178

Pozycja 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika do kaniul trójdrożnego z wyczuwalnym indykatorem, Wykonany z poliwęglanu

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 179

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 18G x 32mm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 180

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 20G x 32mm.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 181

Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej 14G x 50mm.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 182

Pozycja 10-11

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

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

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 183

Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 18G x 32mm.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 184

Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 20G x 32mm.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 185

Pozycja 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka luer lock z trzpieniem zamykającym światło



kaniuli powyżej krawędzi koreczka, który wskazuje kierunek nakładania.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 186

Pozycja 14

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

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisane kraniki.

Pyt. 187

Pozycja 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu 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 zgodnym z wymaganiami normy ISO 10555-5 . System wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego do 17,2 barów. Możliwość stosowania do 7 dni lub min 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami i lekami chemioterapeutycznymi. Produkt wolny od PCV.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 188

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania zamkniętego systemu dostępu naczyniowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia do dezynfekcji od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min, objętość wypełnienia 0,1 ml, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt.189

Prosimy o sprecyzowanie czy zawór ma być wyposażony w zdejmowalny specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

Odp. Zawór może (ale nie musi) być wyposażony w zdejmowalny specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia.

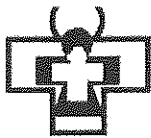
Pyt. 190

Uprzejmie prosimy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, o zgodę na wydzielenie z pakietu nr 6 pozycji nr 13, 18. Taki podział pakietu zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

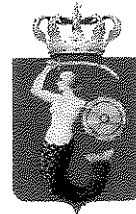
Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

Pyt. 191

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, poz. 21, miał na myśli szczoteczki o włoskach bocznie ułożonych, równoległych do trzonu, której środkowa usztywniona część jest lekko wydłużona, a



SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. ŚWIĘTEJ RODZINY
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
02-544 Warszawa, ul. A. J. Madalińskiego 25



S Z P I T A L
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY

włoski położone prostopadle do trzonu, umożliwiając pobranie zwiększonej ilości komórek z kanału szyjki macicy?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisane szczoteczki.

Pyt. 192

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 4 pozycję 7 i 1,2,3,4,5,6 do oddzielnego zadania?

Odp. Nie, Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 193

Pakiet 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 1 dopuści port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „leżki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, średnica podstawy 25,8x20,9 mm. Cewnik silikonowy – (śr. Zew. 2,4 mm; śr. wew. 1,2 mm) Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanego portu.

Pyt. 194

Pakiet 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 2 dopuści bezpieczną igłę do portów zaopatrzoną w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, zagięta pod kątem 90° z ostrzem Hubera do portu z poczwórnymi przezroczystymi skrzydełkami (dwa górne do trzymania podczas zakładania i usuwania igły, dwa dolne do przytrzymywania portu podczas usuwania igły), niskoprofilowa, z poliuretanowym drenem przedłużającym o dł.21,5cm z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer lock. Zacisk kodowany kolorem w zależności od rozmiaru igły, z informacją na zacisku : rozmiar igły, max przepływ (5ml/sek), max. ciśnienie (350psi). Podkładka piankowa pod igłę. Kompatybilna z tomografią komputerową. Produkt pobawiony lateksu- możliwość podawania leków zawierających emulsję tłuszczową. W rozmiarze G20 o długości 15,20 i 25?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną igłę pod warunkiem, że pozostałe parametry nie wymienione w pytaniu są zgodne z wymaganiami SWZ.

Pyt. 195

Pakiet 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycji 4 dopuści igłę całkowicie widoczną pod USG w rozmiarze G21 o długości 85 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisaną igłę pod warunkiem, że pozostałe parametry nie wymienione w pytaniu są zgodne z wymaganiami SWZ.

DYREKTOR SZPITALA

mgr inż. Maria Dziura

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych

mgr inż. Grażyna Pawłowska