



Samodzielny Publiczny
Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209
e-mail: sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 15 czerwca 2018 r.

Znak sprawy: **08/2018**

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Zakup i dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w tym: wyroby medyczne do higieny, wyroby medyczne do badań urologicznych, wyroby do endoskopii i endochirurgii, elektrody, cewniki, dreny, igły, strzykawki, zestawy do kaniulacji, zestawy do znieczulania, rurki intubacyjne i tracheostomijne, kaniule, klipy, wzierniki, końcówka noża harmonicznego, próżnościąg położniczy, zestaw do infuzji, trokary, fartuchy, serwety, pościel z włókniny, filtry oddechowe, maski, rękawiczki, i. in.**”. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2018/S 092-208280** z dnia 16 maja 2018 r., stronie internetowej Zamawiającego www.szpital-msw.bydgoszcz.pl oraz na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1 i 2)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 1, poz. 1)

Pakiet 1, pozycja 1 : Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie rękawicy wykonaną z podfoliowanej włókniny Airlaid, w rozmiarze 16x23 cm, suchą, nie nasączoną żadnymi substancjami, pakowaną po 50 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)

Pakiet 1, pozycja 2 : Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie rękawicy, nasączoną mydłem do użytku sanitarnego, wykonana z dwóch warstw, przednia: podkłady watinowe + środek myjący o neutralnym pH 5.5, tylna: podkłady watinowe, wykonana z włókniny 100g/m², wymiary: 24,5 x 16,5 cm (+/- 0,5 cm), grubość nie mniej niż 0,5 cm, opakowanie 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek o rozmiarze ok. 16x 23 cm, impregnowanych suchym mydłem aktywującym się po kontakcie z wodą, pakowanych po 20 lub 50 szt ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Pakiet 1, pozycja 4 : Czy Zamawiający dopuści gąbkę z chlorheksydyną, jednorazową, nasączoną 20 ml substancją myjącą, z 4 % roztworem chlorheksydyny, rozmiar 10x10x2,5 cm, wykonaną z poliuretanu, pakowaną pojedynczo w opakowanie foliowe, wyrób posiadający stawkę VAT 23%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)

Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestaw zawierający szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania - będącą inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędącą chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinien być zarejestrowany w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)

Pakiet 2, pozycja 1 : Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu: - 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni; - 15 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny, bez zawartości szkodliwych alkoholi i innych substancji działających drażniąco, w saszetce z nacięciem umożliwiającym łatwe otwieranie; - 1 gąbkę-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wody i ksylitolu. Zestaw zapakowany w opakowanie foliowe z pojemniczkami na płyny, zestaw elementów do całodobowej toalety jamy ustnej skuteczny w redukcji VAP?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 2, poz. 2)

Pakiet 2, pozycja 2 : Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia głowy pacjenta w składzie m.in. dimetikon, chlorheksydyna, witamina E, prowitamina B5, wyciąg z aloesu, składniki zapobiegające powstaniu elektryczności statycznej oraz hamujące rozwój grzybów, pleśni, flory Gram dodatniej i Gram ujemnej, nie wymaga dodatkowego namaczania głowy oraz spłukiwania, opakowanie z możliwością podgrzania w kuchenke mikrofalowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 3, poz. 7)

Pakiet 3, pozycja 7 : Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 20 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 3, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny 30ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 3, poz. 8)

Pakiet 3, pozycja 8 : Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 50 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 3, poz. 9)

Pakiet 3, pozycja 9 : Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 3 L lub 5 L?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 3, poz. 11)

Pakiet 3, pozycja 11 : Czy Zamawiający dopuści pojenik dla chorych o pojemności w zakresie 200-300 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 3, poz. 11)

Czy Zamawiający dopuści pojnik 250ml bez bocznych uchwytów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 3, poz. 16)

Czy zamawiający oczekuje pokrywy, która będzie stanowić komplet z pozycją 15?

Odpowiedź:

Zamawiający w wyniku błędu edytorskiego błędnie wpisał, że wymaga dostarczenia pokrywy do wanienki 10l. Prawdopodobnie powinno być: Wanienka do dezynf. narzędzi 4-5 l z sitem i pokrywą.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 3, poz. 16)

Czy zamawiający oczekuje samej pokrywy do wanienki, czy zestawu w postaci wanienki dezynfekcyjnej i pokrywy – 10 l?

Odpowiedź:

Zamawiający w wyniku błędu edytorskiego błędnie wpisał, że wymaga dostarczenia pokrywy do wanienki 10l. Prawdopodobnie powinno być: Wanienka do dezynf. narzędzi 4-5 l z sitem i pokrywą.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 3, poz. 17)

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt. z przeliczeniem ilości na 1334 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 3, poz. 17)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 3, poz. 23)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 3, poz. 33)

Pakiet 3, pozycja 33 : Czy Zamawiający oczekuje okularów ochronnych z wielostopniową regulacją długości zauszników?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 4, poz. 1)

Prosimy o wydzielenie poz. 1 do osobnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 4, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie elektrod w rozmiarze 23x30 mm

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 4, poz. 1)

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania wydzieli z pakietu nr 4 „Elektrody dla noworodków 1 x użytku

-samoprzylepne, łatwo przylegające do skóry

- kolorowe kabelki dł. 47-50 cm zakończone złączem 1,5 mm
- przepuszczalność dla promieni Rtg
 - umożliwiająca wykonanie zdjęć klatki piersiowej bez konieczności każdorazowego usuwania elektrod
- wymiary 16x19 mm
- kpl. 3 szt. /op. pakowany w pojedynczej torebce”, do oddzielnego pakietu lub wyrazi zgodę na złożenie oferty częściowej na daną grupę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 4, poz. 1)

Czy Zamawiający w trosce o najwyższe dobro pacjenta a, w szczególności noworodki z niską masą urodzeniową wymaga elektrody, radioprzepuszczalne, mocowane za pomocą przylepca hydrożelowego z hydrokolidową otoczką, która utrzymuje się u pacjenta od 5 do 7 dni. Każdy komplet osobno pakowany, nie zawierają DEHP oraz lateksu. Jednakże wymiary elektrod są w dwóch rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: średnica 19mm lub 25mm x 9,5mm, 1 opakowanie = 3szt?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.1)

Czy Zamawiający wymaga czujnika bezpośredniego czy podłączanego do adaptera?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga czujnika podłączonego do adaptera.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.1)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii w jakiej ma działać czujnik, numeru katalogowego lub numeru REF czujnika.

Odpowiedź:

Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy: 512F-30-28263.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii w jakiej ma działać czujnik, numeru katalogowego lub numeru REF czujnika.

Odpowiedź:

Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy: 0010-20-42710.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2.1)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF przewodu.

Odpowiedź:

Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy:0010-30-42719.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF przewodu.

Odpowiedź:

Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy:0010-30-42719.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2.5)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF przewodu.

Odpowiedź:

Zamawiający podje obecnie stosowany nr REF: EC021-5AI.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2.5)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie ilości pinów we wtyczce.

Odpowiedź:

Ilość pinów we wtyczce – 6szt..

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.1, 5.2, 5.3)

Prosimy o określenie technologii przewodów połączeniowych, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź:

5.1 - Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy: 0010-20-42594.

5.2 - Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy: 0010-20-42595.

5.3 – Przewód działa w technologii Nellcor Oxi Max.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.1)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii w jakiej ma działać przewód, numeru katalogowego lub numeru REF przewodu.

Odpowiedź:

Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy: 0010-20-42594.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii w jakiej ma działać przewód, numeru katalogowego lub numeru REF przewodu.

Odpowiedź:

Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy: 0010-20-42595.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.3, 5.5)

Prosimy o podanie jaki moduł posiada Zamawiający w monitorze VP-1200 (czy jest to moduł MEK?) lub o podanie nr katalogowych obecnie używanych przewodów i czujników

Odpowiedź:

Monitor posiada moduły: EKG, ECG, IBP, NIBP, SPO2, TEMP, ICO.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.3)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii w jakiej ma działać przewód, numeru katalogowego lub numeru REF przewodu.

Odpowiedź:

Przewód działa w technologii Nellcor Oxi Max.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.5)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii w jakiej ma działać czujnik, numeru katalogowego lub numeru REF czujnika.

Odpowiedź:

Czujnik działa w technologii Nellcor Oxi Max.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.5)

Prosimy o określenie technologii czujników, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź:

Czujnik działa w technologii Nellcor Oxi Max.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6.2)

Czy Zamawiający wymaga czujnika typu Y czy typu wrap?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza typu wrap.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6.3, 6.4)

Czy Zamawiający oczekuje czujników wpinanych bezpośrednio do monitora?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje czujników bezpośrednio wpinanych do mitora.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 5, poz. 7)

Prosimy o dopuszczenie opaski o wymiarach długości 13,5 cm, szerokość 2,6 cm, 3 dziurki 1,5cm,3,8cm i 5cm

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 5, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści opaskę z dwoma kwadratowymi otworami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.1)

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 27-35cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.2)

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 34-43cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.2)

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 34-47 cm

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 7, poz. 3)

Czy Zamawiający ma na myśli papiery oryginalne, czy dopuszcza zamienniki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zamienniki.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 7, poz. 9, 10)

Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod za opakowanie a'50 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 8, poz. 1)

Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 1 dopuści trzyświatłowy cewnik wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 7,5F o długości 20 cm o kanałach 1x14G i 2x18Ga. igłę punkcyjną 18 G o długości 70 mm , dodatkowa igła punkcyjna 18G w miękkiej kaniuli o długości 64mm prowadnicę z końcówką J o długości 60 cm, Ø 0,88mm ,dylator, 3 zatyczki do wstrzykiwania oraz cewnik 3-światłowy wykonany z poliuretanu, łatwo przechodzące przez skórę i tkanki. Miękki stożkowy koniec zapobiegający uszkodzeniu śródbłonna, znaczniki RTG, łatwe i skuteczne mocowanie cewnika do skóry pacjenta skrzydełko mocujące, połączenie typu Luer-Lock, strzykawka 5 ml, skalpel?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 8, poz. 2)

Czy Zamawiający w pakiecie 8 poz. 2 dopuści Bezpieczny trzyświatłowy cewnik bezpieczny wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 7,5F o długości 20 cm o kanałach 1x14G i 2x18Ga. Światło dystalne przepływ 60ml/min, objętość wypełnienia 0,45ml, światło środkowe przepływ 30ml/min, objętość wypełnienia 0,34ml, światło proksymalne przepływ 30ml/min, objętość wypełnienia 0,45ml. Bezpieczną igłę punkcyjną Seldisafe 18 G o długości 70 mm , prowadnicę z końcówką J o długości 60cm Ø 0,88mm, dylator, 3 zatyczki do wstrzykiwania oraz cewnik 3-światłowy wykonany z poliuretanu, łatwo przechodzące przez skórę i tkanki. Miękki stożkowy koniec zapobiegający uszkodzeniu śródbłonna, znaczniki RTG, łatwe i skuteczne mocowanie cewnika do skóry pacjenta skrzydełko mocujące, połączenie typu Luer-Lock, strzykawka 5 ml, bezpieczny skalpel?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 9, poz. 39, 40, 41)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley sterylizowanych radiacyjnie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 9, poz. 42, 43)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 9, poz. 44-50)

Zwracamy się z zapytaniem czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na cewniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenia rozmiaru na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 9, poz. 44-50)

Czy Zamawiający oczekuje cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych zakończonego atraumatycznie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od otworu centralnego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 9, poz. 44-50)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 9, poz. 51)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w opakowaniach foliowych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 9, poz. 51)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby zaoferowane produkty nie zawierały ftalanów, DEHP, lateksu i bisfenolu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 9, poz. 55, 56)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 9, poz. 55, 56)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy otwory boczne drenujące mają się cechować średnicą nie większą niż 5mm, co zapewnia prawidłowy drenaż?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 9, poz. 55, 56)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy otwory boczne mają cechować się zaoblonymi krawędziami ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści 3-drożne, silikonowe cewniki Dufour z balonem 50-80ml dla rozmiarów CH 18-20 oraz balonem o pojemności 80-100ml dla rozmiarów CH 22-24?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 11, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści system z 2 zastawkami (jedna w worku, druga między komorą pomiarową i drenem z podwójnym systemem mocowania, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 12, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z kanką z podwójnym załamaniem krzywizny, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1, 2, 3, 4)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny, o gramaturze 25 g/m², troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 13, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 13, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 13, poz. 6, 7)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach 112 cm x 140 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 15, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny w rozmiarze M-XXL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 15, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze granatowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 15, poz. 5)

Czy zamawiający dopuści fartuch ochronny podfoliowany, ze ściągaczem dzianinowym o szerokości 5 cm, wiązany z boku i na szyi, wykonany z polipropylenu o gramaturze 30 g/m² + polietylen PE, w kolorze białym, o długości 115 cm, pakowane po 10 szt. w opakowaniu -100 szt. w kartonie, Oznakowanie CE zgodnie z EU Dyrektywą dla wyrobów medycznych 93/42/EEC, klasa 1, niesterylna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 15, poz. 5, 6)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 15, poz. 6)

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe po 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, opakowanie foliowe o wymiarze około 44 cm x 44 cm, z perforowanym otwarciem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego pistolet do biopsji grubo-igłowej, pełen automat, z możliwością zastosowania jako półautomat. Widoczne 3 duże sprężyny, zapewniające bardzo dużą szybkość

strzału igły i mandrynu odcinającego – 0,0012sek. Dzięki temu materiał jest bardzo dobrej jakości, odcięty, nieposzarpany. Rozmiar : 16Gx90 mm lub 16GX110 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego pistolet do biopsji grubo-igłowej, pełen automat, z możliwością zastosowania jako półautomat. Widoczne 3 duże sprężyny, zapewniające bardzo dużą szybkość strzału igły i mandrynu odcinającego – 0,0012sek. Dzięki temu materiał jest bardzo dobrej jakości, odcięty, nieposzarpany. Rozmiar : 16Gx200 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 18)

Czy Zamawiający w pakiecie 18 dopuści Igłę Hubera w rozmiarze 20G, średnica 0,9mm, długość 20 lub 25mm,?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 21)

Czy Zamawiający w pakiecie 21 dopuści Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z ostrzem Quincke w rozmiarach:

18G x 50

18G x 90

19G x 90

20G x 90

22G x 50

22G x 50

oraz kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu (tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz wszystkie leki) z wyczuwalnym lub optycznym identyfikatorem pozycji, posiada kolorowe zatyczki do oznaczenia linii, pakowany pojedynczo, sterylny, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1-7)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania igieł od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1-7)

Prosimy o sprecyzowanie czy igły do wkłuć podpajęczynówkowych mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 19G x 50mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły w rozmiarze 18Gx75mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 21 poz. 1 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych (ostrze Quincke) 18G x 75mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 21, poz. 4)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 20Gx90mm lub 22Gx90mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 21, poz. 6)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 22Gx65mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 21, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 40mm lub 75mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 21, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści kraniki o wytrzymałości 4,5 bara ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 21, poz. 8)

Prosimy o sprecyzowanie czy kranik ma być sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 21, poz. 8)

Prosimy o sprecyzowanie czy kranik ma posiadać optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, co gwarantuje jego precyzyjną obsługę?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 21, poz. 8)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki mają posiadać niezależnie obracającą się w pełni przezroczystą nakrętkę Luer-Lock umożliwiającą pełną wizualizację toru przepływu płynu z dwoma stopniami swobody (osiowo i promieniście), w celu łatwego podłączenia do wkłucia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 22, poz. 1)

Czy Zamawiający w pakiecie 22 dopuści Pozycja 1:

zestaw do znieczulania zewnątrzoponowego. W skład zestawu wchodzi: igła Touhy 18G/8cm z markerami długości co 1 cm, cewnik okrągły, przezroczysty, znakowany markerami długości, kontrastujący radiologicznie z 3 otworami bocznymi 20G x 900 mm z zamkniętym końcem; filtr płaski 0,22um, strzykawką niskooporowa 10 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 22, poz. 3)

Czy Zamawiający w pakiecie 22 dopuści Pozycja 3:

igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych z Końcówką pencil-point z prowadnicą, eliptyczny, ergonomiczny uchwyt z doskonałą widocznością wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego z każdej strony, mandryn oznaczony kolorami, prowadnica dokładnie dopasowana do igły, w rozmiarach:

25Gx90mm

26Gx90mm
27Gx90mm
25Gx120mm
27Gx120mm
25Gx145mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 22, poz. 4)

Czy Zamawiający w pakiecie 22 dopuści Pozycja 4:

igły do blokady nerwów obwodowych z użyciem neurostymulatora za szlifem 30°.

Igła izolowana na całej długości. Jej ostrze zapewnia pełne przewodnictwo i łatwość wprowadzenia.

Centymetrowe znakowanie dookoła igły zapewnia precyzyjną identyfikację miejsca i głębokości wkłucia.

Identyfikacja kierunku położenia igły dzięki umiejscowieniu czarnego kabla, ergonomiczny kształt uchwytu

pozwala na aspirację przed podaniem anestetyku dla zwiększenia bezpieczeństwa. Odłączalna przedłużka

umożliwia podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły, w rozmiarach:

21G x50mm

21G x 85mm

21G x 100mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-10)

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu z igłami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 23, poz. 16-19, 22-26)

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu ze strzykawkami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 23, poz. 16-18)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie strzykawki a'100 szt ,z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 23, poz. 17)

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,2 ml ze skalą rozszerzoną do 5,5 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 23, poz. 18)

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,2 ml ze skalą rozszerzoną do 11 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 23, poz. 19)

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,5 ml ze skalą rozszerzoną do 22 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 23, poz. 19)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie strzykawki a'180 szt ,z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 23, poz. 22)

Proszę od opuszczenie strzykawki do insuliny U-40 z igła w rozmiarze 0,4x13mm, lub strzykawki U-100 z igła w rozmiarze 0,33x13 mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 23, poz. 24, 25)

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 23, poz. 27)

Pakiet 23, pozycja 27 : Czy Zamawiający dopuści pojemnik bakteriologiczny o pojemności 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 23, poz. 32)

Pakiet 23, pozycja 32 : Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania płynów infuzyjnych z regulatorem przepływu w zakresie 5-250 ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 23, poz. 32)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z regulatorem przepływu 0-250ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 23, poz. 33)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem 1,2 mikrometra, bez zastawki?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 23, poz. 33)

Pakiet 23, pozycja 33 : Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspirowania płynów i leków wyposażony w filtr bateryjny 0,2 nm, bez zastawki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy Zamawiający dopuści opaski o długości 25cm, pakowane a'100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Pakiet 23, pozycja 38 : Czy Zamawiający dopuści opaskę do identyfikacji dzieci i dorosłych o długości min. 24 cm, pakowane po 100 sztuk w opakowanie kartonowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 113 (dot. Pakiet nr 23, poz. 39)

Pakiet 23, pozycja 39 : Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny wykonany z ABS, długość 55 mm (+/- 5mm), szerokość 11mm (+/-2 mm)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 23, poz. 39)

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz wykonany z polipropylenu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP (PTFE=teflon, FEP=teflon)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)

Proszę o odstąpienie od wymogu jednego producenta dla wszystkich kaniul w pakiecie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli do dostępu naczyniowego z zatraskiem typu Flow Switch z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2 piankowymi podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowym piankowym paskiem do prowadzenia linii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej krótkiej do tętnicy promieniowej innego producenta niż opisane w poz. 1 i 2 kaniule, która być wykorzystywana do pobierania próbek krwi tętnicznej oraz przy inwazyjnym pomiarze ciśnienia tętniczego krwi połączonej, z zabezpieczeniem, z zaworem odcinającym obrotowym ze wskaźnikiem on/off, ze skrzydełkami ułatwiającymi mocowanie cewnika, wykonana z poliuretanu, kontrastująca w RTG, 20G x 45 mm, opakowanie bezpośrednio: 1 szt./op. medyczny jałowy, jednorazowy, wolny od lateksu, wolny od ftalanów (DEHP)

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 25)

Czy Zamawiający w pakiecie 25 dopuści

kaniule bezpieczne o następujących rozmiarach:

Rozmiar -22G, dł 25 mm, przepływ 36 ml/min śr (0.6-0.9) niebieska

Rozmiar-20G, dł 32 mm, przepływ 60 ml/min śr (0.8-1.1) różowa

Rozmiar-18G, dł 45 mm, przepływ 90 ml/min śr (1.0-1.3) zielona

Rozmiar-17G, dł 45 mm, przepływ 125 ml/min śr (1.2-1.5) biała

Rozmiar-16G, dł 45 mm, przepływ 180 ml/min śr (1.4-1.7) szara

Rozmiar-14G, dł 45 mm, przepływ 270 ml/min śr (1.6-2.1) pomarańczowa

- cienkościenna, wysokoprzepływowa, przezroczysta kaniula teflonowa (PTFE) z zastawką do wstrzyknięć, odporna na złamania igła prowadząca.

- zastawka do wstrzyknięć z kapturkiem zabezpieczającym

- możliwe podawanie wielokrotnie iniekcji podczas trwającego wlewu dożylnego (tylko strzykawką)

- konstrukcja kaniuli zapobiegająca procesowi cofania się krwi

- filtr hydrofobowy

- ścięcie igły typu BLACK CUT

- skrzydełko mocujące kaniule

- koreczek Luer-Lock

- kaniule cieniujące w promieniach RTG – 2 grube widoczne paski odpowiadające swoją grubością czterem cienkim
- kaniule wyposażone w samo domykający się obrotowy korek portu bocznego z kolorowym oznaczeniem według standardów ISO
- wyposażona w system zabezpieczający przed zakłuciem i rozpryskiwaniem się krwi, nie zmieniający techniki założenia. Oznaczenie producenta na opakowaniu o braku lateksu na kaniuli. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu. Możliwość stosowania w tomografii komputerowej. Pakowana pojedynczo?
- koreczki jednorazowe do zabezpieczenia wklucia dożylnego typu luer– lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli kończący się powyżej krawędzi koreczka?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1-6)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z nazwą własną kaniuli umieszczoną na produkcie, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1-6)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniule mają być wyposażone w automatyczną osłonkę igły, która ma chronić przed zakłuciem i wpływem krwi, która w pełni zamyka ostrze i światło igły?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1-6)

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu nazwy producenta na kaniuli, gdyż nie ma to uzasadnionego zastosowania.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1-6)

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z PTFE, bez nazwy producenta na kaniuli, w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,1 x 45	270
16 G	1,80 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,30x 45	85
20 G	1,1 x 32/33	55
22 G	0,90 x 25	33
24 G	0,7 x 19	19

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 25, poz. 7)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z trzpieniem na równi krawędzi korka.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 25, poz. 7)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z trzpieniem powyżej krawędzi korka.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 27, poz. 2)

Czy Zamawiający miał na myśli w **Pakiecie nr 27 poz.2**, szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 27, poz. 5)

Czy zamawiający dopuści stażę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE. Bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry. pakowaną w rolce w odcinkach o długości 47 cm po 25 szt. w kartonik z podajnikiem, rolce z nadrukowaną fabrycznie instrukcją obsługi na opakowaniu, w kolorze wyłącznie niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 27, poz. 6)

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 6 z Pakietu 27 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie poz. 6 zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu bezpieczne nakłuwacze jednorazowego użytku faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 27, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 200 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 29, poz. 3, 4, 5)

Prosimy o wyłączenie poz 3 Pokrowiec na materacyk, poz 4 Pokrowiec na kocyk i poz 5 Okularki do fototerapii – i utworzenie dla tych pozycji osobnego pakietu związane są z fototerapią.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 29, poz. 5)

Prosimy o wydzielenie poz. 5 do osobnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 29, poz. 5)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu dla „Okularki do fototerapii 1 x użytku

dla noworodków jednoczęściowe, wykonane z rozciągliwego materiału z mocowaniem na szczycie główki z możliwością regulacji (zapięcie na rzepy).

W kształcie litery Y, która pozwala na dopasowaniu się okularki do każdego kształtu głowy. Materiał niezawierający lateksu. Dla noworodków

w obwodzie główki od 20-28cm, od 24-33 cm, od 30-38 cm”, oraz utworzenie dla tej pozycji osobnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej ilości wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 29, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie okularków do fototerapii, składające się z dwóch elementów, ich konstrukcja budowy wykończona na opasce materiałem NeoFoam zapobiega zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwia lepsze absorbowanie światłą UV jak również wyprofilowana kształt w obrębie oczodołów zapobiega ingerencji promieni bocznych, posiadające dwa zapięcia na rzepy (po jednym na stronie) w okolicy skroni do regulacji. obwodu główki, a także wykończenie w okolicy nosa nie powoduje podrażnień skóry, spełniające wymagania z zakresu nie uciskania oczodołów, zaś posiada możliwość docięcia opaski za pomocą nożyczek co skutkuje uniwersalnością ochronników, zaś unikatowy design stylizujący na okulary przeciwsłoneczne poprawia samopoczucie rodziców?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłaniałości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy zamawiający wymaga rolki pakowanej indywidualnie, każda posiada oznaczenia dotyczące o rozmiarze, długość rolki, odcinka, rodzaj perforacji, nazwa producenta, posiadanych certyfikatów, co umożliwia łatwą identyfikację produktu po wyjęciu z kartonu zbiorczego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielnej folię?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy wymaga się aby na każdej rolce był pełny opis produktu zawierający, nazwę, kod, kod kresowy, nazwę producenta, informacje o składzie produktu 100% pura celuloza, wymiary, ilość warstw, informacje, że produkt posiada udokumentowane badania dermatologiczne, certyfikaty poświadczające pozyskanie celulozy z legalnych i odnawialnych źródeł? (100% PURA CELULOZA oznacza, że do produkcji użyto najwyższej jakości selekcyonowanej celuloza, co daje gwarancję, bezpieczeństwa, pełnej higieny i komfortu dla użytkowników)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m²?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy wymaga się aby na opakowaniu i opakowaniu rolki widniał symbol CE?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z celulozy (papieru)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 50 m, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 33, poz. 2)

Czy zamawiający wymaga/dopuszcza rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 33, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z podfoliowanej celulozy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 34, poz. 2)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w opakowaniu a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 34, poz. 10)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o nieznacznie różniącym się parametrze tj. wydłużenie przed starzeniem min. 1080%. Pozostałe wymogi zgodnie SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 37, poz. 1-10)

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 1050mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 37, poz. 11, 12)

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik bez zatyczki lub z zatyczką pakowaną osobno?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 42, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści sterylny ustnik?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 153 (dot. Pakiet nr 45, poz. 11)

Pakiet 45, pozycja 11: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 11 z pakietu 45 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 154 (dot. Pakiet nr 45, poz. 11)

Pakiet 45, pozycja 11: Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny pojemność 1500ml, wykonana z mleczonej, przezroczystej folii, posiadającą jedną skalę co 100 ml od 100-1500ml, wyposażoną w plastikowy okrągły uchwyt, zamykanie torby poprzez zakręcenie i wciśnięcie w otwór, dla zabezpieczenia przed wyciekami oraz rozprzestrzenianiem się przykrego zapachu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 46, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępow naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, 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, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 46, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 46 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 46, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 zamknięty system bezigłowy w kolorze przezroczystym z pomarańczowym pierścieniem, z przezroczystą silikonową membraną, wytrzymały do 7 dni i 400 aktywacji, wytrzymały na ciśnienie do 7 barów (101,5psi)? Proponowany produkt charakteryzuje się nowoczesnym technologicznie rozwiązaniem jakim jest refluks neutralny co pozwala na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakażeń odcewnikowych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 46, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 produkt w opakowaniu folia-papier? Jest to rozwiązanie wygodne w użyciu jak również w przechowywaniu produktu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 46, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyc, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca

prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym – podać zalecany środek), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, 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, objętość wypełnienia 0,1 ml, przepływ do 600 ml/min, pakowany w papier folia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 46, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego z podwójną przedłużką wykonaną z PCV bez DEHP składającego się z dwóch zaworów bezigłowych o długości 23 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,6 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym – podać zalecany środek), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylny, 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.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 46, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 zamknięty system bezigłowy z przedłużką o długości max. 10 cm, średnicy wew. 1mm i zew. 2,5mm, z przezroczystą obudową (z pomarańczowym pierścieniem) i membraną osadzoną na poliwęglanowej kaniuli, wytrzymały do 7 dni i 400 aktywacji, wytrzymały na ciśnienie do 7 bar (101,5 psi)? Proponowany produkt charakteryzuje się nowoczesnym technologicznie rozwiązaniem jakim jest refluks neutralny co pozwala na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakażeń odcewnikowych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 46, poz. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby na rampie oferowanej w pozycji 3 nie było nazwy firmy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 46, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej wykonanej z polisulfonu, z drenem przedłużeniowym o długości 150 cm, z bocznym wejściem zakończonym koreczkiem, z uchwytem pakowanym oddzielnie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 46, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej z drenem przedłużającym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 165 (dot. Pakiet nr 49, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej w rozmiarze 1,20 x 80mm, w opakowaniu a'50 z jednoczesnym przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości go pełnych opakowań w górę.

Pytanie 166 (dot. Pakiet nr 51, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści równoważny resuscytator typu Ambu dla dorosłych z maseczką w walizce o objętości oddechowej 1060 ml z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta przy zastosowaniu dodatkowej złączki, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 51, poz. 1)

Pakiet 51, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy Ambu dla dorosłych z maseczką w walizce, przezroczysty, możliwość oddechowa 1630 ml, z zaworem 60 cm H₂O, rezerwuuar tlenu o objętości 2000 ml, możliwość sterylizacji w autoklawie w 121 st. C elementów silikonowych (worek AMBU, maseczka)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 168 (dot. Pakiet nr 51, poz. 1)

Pozycja nr 1 - prosimy o dopuszczenie resuscytatora silikonowego dla dorosłych z maską w kartoniku. Resuscytator przezroczysty, objętość worka, możliwość oddechowa 1600ml, możliwość podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączek. Rezerwuuar tlenu o obj. min. 1500 ml. Możliwość wielokrotnej sterylizacji wszystkich elementów resuscytatora w autoklawie (w temp. 134°C) z wyjątkiem rezerwuuaru tlenu.

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2)

Pozycja nr 2 - prosimy o dopuszczenie maska anestetycznej 1 x użytku z zaworem do napełniania mankieta do resuscytatora Ambu. Rozm od 0 do 6. Bardzo delikatny, anatom. ukształtow. mankieta zapewniający szczelność maski przy min.nacisku, elastyczna i sprężysta kopuła, krystalicznie przejrzysta kopuła umożliwiająca obserwację ust pacjenta, maski kodowane kolorem pierścienia na masce, ułatwiający rozpoznanie jej rozmiaru.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 170 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2)

Pakiet 51, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarze od 0-5?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 171 (dot. Pakiet nr 54)

Prosimy o dopuszczenie układów o długości 150 cm mikrobiologicznie czystych, spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 55, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 173 (dot. Pakiet nr 55, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie układów antybakteryjnych wykonanych z rur karbowanych impregnowanych jonami srebra o długości 1,6 i 2,4 m do wyboru Zamawiającego, z workiem 2L bezlateksowym i dodatkowym ramieniem worka o długości 80 cm, mikrobiologicznie czysty, walidowany na 7 dni oświadczeniem producenta, Yek bez portów zakończony zatyczką

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 174 (dot. Pakiet nr 55, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego dwururowego karbowanego, rozciągliwego w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m,

bezląteksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, na etykiecie piktogram zestawu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 175 (dot. Pakiet nr 55, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga obwodu oddechowego o 7 dniowym czasie użycia potwierdzonym w instrukcji użycia umieszczonej w każdym opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 176 (dot. Pakiet nr 55, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje układu oddechowego jednorurkowego, współosiowego, typu rura w rurze, zapewniającego wymianę termiczną, z kolankiem z portem kapno, długości 1,8 m, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1 m z 2L workiem bezłateksowym, rura wydechowa do podłączenia do aparatu rozciągliwa do 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 177 (dot. Pakiet nr 55, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 2 do odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 178 (dot. Pakiet nr 55, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie rur o długości 160 cm, mikrobiologicznie czystych, spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 179 (dot. Pakiet nr 56)

Czy Zamawiający dopuści układ pacjenta o niżej podanych parametrach technicznych:

Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilżacza Fischer Paykel model MR850 lub MR730.

Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, **rura karbowana koloru niebieskiego o długości całkowitej 150 cm**, \varnothing wew. 10 mm, **posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej o długości 110 cm** z zabezpieczeniem przed przemieszczaniem, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza \varnothing wew. 22 mm, zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850 lub MR730), z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem. 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. Komplet musi zawierać komorę z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą dwa pływaków zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. **Układ wraz z komorą musi tworzyć kpl. tj. znajdować się w jednym opakowaniu.**

Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową. **Odcinek łączący nawilżacz z respiratorem o długości 65 cm**, z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów. W komplecie zestaw adapterów o różnych średnicach.

Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez przegub obrotowy, mocowany do czapki za pomocą tasiemek. Wylot gazów z generatora za pomocą rozciągliwego **drenu w zakresie 27 – 70 cm**. Końcówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach (S, M, L). **Każdy rozmiar oznakowany trwałym kolorem, w celu szybkiej identyfikacji.**

Aksesoria pomocnicze do CPAP: maseczka donosowa rozmiar XS, S, M, L, XL

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

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.000 (biała) (16-18 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.00 (szara) (18-20 cm)

Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.0 (różowa) (20-22 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.1 (brązowa) (22-24 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.2 (żółta) (24-26 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.3 (niebieska) (26-28 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.4 (złota) (28-30 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.5 (zielona) (30-32 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.6 (bordowa) (32-34 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.7 (pomarańczowa) (34-36 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.8 (ciemno zielona) (36-38 cm)
Czapeczka/ mocowanie układu pacjenta nr.9 (granatowa) (38-40 cm)

Aksesoria pomocnicze do CPAP: czujnik brzuszny oddechów
Czujnik służy do wykrywania wysiłku wdechowego noworodka (kapsuła Graseby), który steruje podawaniem westchnień.

-100 cm długości, -produkt jednorazowego użytku, pakowany oddzielnie, -bez lateksu

Aksesoria pomocnicze do CPAP: filtr bakteryjny i tłumiący szum przepływów gazów kompatybilny z układem oddechowym Infant Flow

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 180 (dot. Pakiet nr 63, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,999\%$, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, przestrzeni martwej 35 ml, waga 26 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 181 (dot. Pakiet nr 63, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny bakteryjno-wirusowy o objętości przestrzeni martwej 54 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 182 (dot. Pakiet nr 63, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy z nawilżaniem o skuteczności p/bakteryjnej 99,999%, przestrzeń martwa 45 ml, poziom nawilżania 33 mg H₂O przy V_t=500ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 183 (dot. Pakiet nr 63, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 33 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 184 (dot. Pakiet nr 63, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra bakteryjno-wirusowego elektrostatycznego z nawilżaniem

- o skuteczności p/bakteryjnej 99,9999%

- objętość przestrzeni martwej 34 ml

- poziom nawilżania 30 mg H₂O przy V_T=500 ml

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 185 (dot. Pakiet nr 63, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy V_t 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H₂O przy V_t 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H₂O przy

przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej Vt 60 ml (maksymalna objętość oddechowa Vt 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 186 (dot. Pakiet nr 63, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do rurek tracheostomijnych, sterylnego z portem do odsysania, port do tlenu uniwersalny,
- wkład celulozowy wymiennika ciepła o powierzchni > 500 cm², skuteczność nawilżania min. 27 mg/ H₂O przy Vt 500 ml

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 187 (dot. Pakiet nr 63, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samo domykającym się portem do odsysania, przeznaczony dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, sterylny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 188 (dot. Pakiet nr 64)

Prosimy o dopuszczenie martwej przestrzeni rozciągliwej do 18 cm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 189 (dot. Pakiet nr 64)

Czy Zamawiający dopuści sterylny łącznik?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 190 (dot. Pakiet nr 66, poz. 2)

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 66 w pozycji 2** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej, paracentezy i periokardiocentezy z jedną strzykawką Luer Lock 60 ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 191 (dot. Pakiet nr 66, poz. 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 66 poz.4** do odrębnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 192 (dot. Pakiet nr 66, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 66 poz. 4** zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z technika Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera.

Opakowanie: Zestaw do tracheostomii przezskórnej TRACOE® experec składa się ze sterylnego zestawu podstawowego zawierającego niezbędne przyrządy do wykonania tracheostomii przezskórnej oraz rurki tracheostomijnej z atraumatycznym inserterem w osobnym sterylnym opakowaniu.

Składniki zestawu podstawowego TRACOE® experec:

1. skalpel
2. strzykawka 5ml
3. igła (14G) z teflonową osłonką
4. prowadnica Seldingera (**wykonana z odpornego na złamanie NiTiNolu**)

5. krótki rozszerzacz (dylator) 14CH/FR
6. kateter prowadzący (biały),
7. rozszerzacz (dylator) experc pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
8. 4 tampony z gazy 10x10 cm

Rurka tracheostomijna z atraumatycznym inserterem:

1. Rurka tracheostomijna TRACOE® twist z przewodem do odsysania z nadmankietem z atraumatycznym inserterem (patrz Ryc. 1)
2. 2 kaniule wewnętrzne z 15 mm łącznikiem
3. obturator
4. tasiemka mocująca
5. sterylny żel nawilżający 2.7g

Ryc. 1

Unikalną cechą atraumatycznego insertera jest specjalna silikonowa osłonka

no-step (bez przeskoaku), która zapewnia gładkie przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Fig. 1



Fig. 2



Pytanie 193 (dot. Pakiet nr 66, poz. 5)

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 66 poz.5** zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera.

Opakowanie: Zestaw do tracheostomii przezskórnej TRACOE® experc składa się ze sterylnego zestawu podstawowego zawierającego niezbędne przyrządy do wykonania tracheostomii przezskórnej oraz rurki tracheostomijnej zbrojonej z atraumatycznym inserterem w osobnym sterylnym opakowaniu.

Składniki zestawu podstawowego TRACOE® experc :

1. skalpel
2. strzykawka 5ml
3. igła (14G) z teflonową osłonką
4. prowadnica Seldingera (**wykonana z odpornego na złamania NiTiNolu**)
5. krótki rozszerzacz (dylator) 14CH/FR
6. kateter prowadzący (biały),
7. rozszerzacz (dylator) experc pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
8. 4 tampony z gazy 10x10 cm

Rurka tracheostomijna zbrojona z atraumatycznym inserterem:

1. Rurka tracheostomijna TRACOE® vario z nadmankietem z atraumatycznym inserterem ze elastycznymi skrzydełkami mogącymi się przesuwają wzdłuż rurki z zaciskiem,
2. obturator
3. tasiemka mocująca
4. sterylny żel nawilżający 2.7g
5. filtr
6. szczoteczka do czyszczenia rurki

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 194 (dot. Pakiet nr 66, poz. 5)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 66 poz.5** do odrębnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 195 (dot. Pakiet nr 67)

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, podwójny, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennymi, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi

monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, tacka wyprofilowana z tworzywa sztucznego, zamykana papierem laminowanym. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 196 (dot. Pakiet nr 68, poz. 5, 6, 8)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby rurki były wyposażone w kodowane kolorystycznie łączniki ISO 15 mm ułatwiające optymalny wybór rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 197 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga układu oddechowy do resuscytacji o podanych parametrach technicznych:

Układ oddechowy jednorazowego użytku do aparatu do resuscytacji NEOPUFF, zawierający: ramię wdechowe niepodgrzewane, długość linii wdechowej min.145 cm, na końcu układu musi znajdować się zastawka PEEP. Wejście do zastawki o parametrach: 15mm średnica wewnętrzna, 19mm średnica zewnętrzna, maseczkę j.u. o następujących parametrach - wejście/podłączenie do zastawki PEEP: 15 mm średnica zewnętrzna, 10 mm średnica wewnętrzna - maseczka od strony pacjenta do wyboru. Pakowane pojedynczo. Mikrobiologicznie czyste.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 198 (dot. Pakiet nr 70, poz. 3, 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 oraz pozycji 4 z Pakietu nr 70 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 199 (dot. Pakiet nr 70, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do dializ poliuretanowy zestaw standardowy z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 24cm (długość od mufy- 19cm), 28cm (długość od mufy- 23cm), 32cm (długość od mufy- 27cm),36cm (długość od mufy- 31cm), 40cm (długość od mufy- 35cm), widoczny w Rtg. Zestaw składający się z: cewnika dwukanałowego z mufką z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc wykonany z termowrażliwego, biokompatybilnego Carbothane w zestawie z: tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 200 (dot. Pakiet nr 70, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do dializ poliuretanowy zestaw standardowy z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 24cm (długość od mufy- 19cm), 28cm (długość od mufy- 23cm), 32cm (długość od mufy- 27cm),36cm (długość od mufy- 31cm), 40cm (długość od mufy- 35cm), widoczny w Rtg. Zestaw składający się z: cewnika dwukanałowego z mufką z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc wykonany z termowrażliwego, biokompatybilnego Carbothane w zestawie z: tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 201 (dot. Pakiet nr 70, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik

poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm 23/28 cm, 27/32 c, 50/55 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 202 (dot. Pakiet nr 70, poz. 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 70 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 203 (dot. Pakiet nr 71)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zestawu do nebulizacji manualnej z łącznikiem T służącego do wpięcia nebulizatora i podłączenia ustnika oraz dodatkowo martwej przestrzeni karbowanej o dł. ok 15cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 204 (dot. Pakiet nr 71)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufixowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, łącznikiem standardowym dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorystycznie barwą dyfuzora?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 205 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1, 2)

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi i przyrządów IS z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 206 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1, 2)

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 207 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający wymaga dodatkowych skrzydełek, ułatwiających wprowadzenie igły biorczej do butelek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 208 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1)

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 209 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 210 (dot. Pakiet nr 72, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z powszechnie wykorzystywanego medycznego PCV nie zawierającego ftalanów DEHP, bez nazwy producenta umieszczonej na przyrządzie oraz miejsca zabezpieczenia igły biorczej po użyciu. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 211 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z materiały innego niż PP o długości min. 55 mm, z igłą biorczą wykonaną z ABS bez nazwy producenta umieszczonej na przyrządzie oraz miejsca zabezpieczenia igły biorczej po użyciu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 212 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 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?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 213 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepeku na zacisku rolkowym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 214 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści standardowy przyrząd do infuzji z okrągłą, dwukanałową igłą biorczą, który nie musi być wzmacniany włóknem szklanym, gdyż sama jego konstrukcja eliminuje konieczność stosowania dodatkowych wzmacnień?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 215 (dot. Pakiet nr 72, poz. 2)

Wnioskujemy o dopuszczenie przyrządów do podawania płynów infuzyjnych wykonanych zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06, określającą wymagania dotyczące zestawów jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego, do użytku medycznego, w celu zapewnienia ich kompatybilności z pojemnikami na płyny infuzyjne i z wyposażeniem do podawania dożylnego, który charakteryzuje się: komorą kroplową o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła

biorcza dwukanałowa. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylne. Długość drenu 150cm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 216 (dot. Pakiet nr 73, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści torebki fałdą 40 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 217 (dot. Pakiet nr 73, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarach 150 x 380 mm, z fałdą 50 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 218 (dot. Pakiet nr 73, poz. 10)

Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarach 160 x 360 mm, z fałdą 50 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 219 (dot. Pakiet nr 75, poz. 5)

Czy zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności max. 900 ml, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA DOTYCZĄCE SIWZ

Pytanie 220

Ad formularz ofertowy, pkt. 1.2)

Czy nie zaszła oczywista omyłka w terminie dostawy?

Odpowiedź:

Tak, zaszła oczywista omyłka, prawidłowa treść brzmi:

Zamawiający informuje, że Wykonawca może zaoferować wyłącznie pełne dni wskazane powyżej, w przypadku Pakietu nr 1-5 oraz 7-79 – można zaoferować termin dostawy z przedziału od 1 do 8 dni roboczych w przypadku Pakietu nr 6 od 1 do 20 dni roboczych.

PYTANIA DOTYCZĄCE GŁÓWNYCH POSTANOWIEŃ UMOWY

Pytanie 221

Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 3 ust. 6 umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 222 (dot. § 3 ust. 3)

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Strony mogą ponadto zmienić ceny w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%, co każdorazowo wymaga zgody wyrażonej przez Zamawiającego w formie pisemnego aneksu do umowy pod rygorem nieważności.*”

Odpowiedź:

Treść § 3 ust. 3 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 223 (dot. § 3 ust. 7)

Prosimy o modyfikację zapisu § 3 ust. 7 projektu umowy poprzez zastąpienie go następującą treścią: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

Odpowiedź:

Treść § 3 ust. 7 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 224 (dot. § 3 ust. 8)

Prosimy o wykreślenie par. 3 ust. z projektu umowy. Proponowany zapis umowy stanowi obejście art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź:

Zarząd obejścia przepisu art. 144 pzp jest bezpodstawny, gdyż Zamawiający wskazał możliwość zmiany w głównych postanowieniach umowy. Zamawiający natomiast nie przewiduje zmiany umowy dotyczącej wartości oferty a jedynie ilości w ramach sprzętu zaoferowanego przez Wykonawcę w złożonej ofercie, w cenie jednostkowej określonej przez samego Wykonawcę, nie powodują one zwiększenia wartości oferty która jest kryterium wyboru Wykonawcy.

Pytanie 225 (dot. § 3 ust. 8)

Zważywszy na treść § 3 ust. 8 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź:

Zamawiający planuje zrealizować całą umowę, jednak nie jest w stanie określić dokładnie przyszłego zapotrzebowania na zamawiany towar, w związku z powyższym treść § 3 ust. 8 głównych postanowień umowy (Załącznik nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 226 (dot. § 3 ust. 12)

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w ustępu w następujący sposób:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru niż podane w załączeniu do niniejszej umowy, jednakże zmniejszenie wartości umowy wynikające ze zmniejszenia Zamówień nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy. Z tego tytułu nie będą przysługiwały Wykonawcy żadne roszczenia poza roszczeniami o zapłatę za już dostarczony towar.”

Odpowiedź:

Treść § 3 ust. 12 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 227 (dot. § 3 ust. 12)

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do § 3 ust. 12 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie składał zamówienia sukcesywnie w zależności od zapotrzebowania.

Treść § 3 ust. 12 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 228 (dot. § 3 ust. 17)

Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 3 ust. 17 o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 229 (dot. § 5 ust. 1)

Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 5 ust. 1. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych?

Odpowiedź:

Treść § 5 ust. 1 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 230 (dot. § 5 ust. 1)

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

Odpowiedź:

Treść § 5 ust. 1 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 231 (dot. § 5 ust. 1)

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,5% wartości niedostarczonego, niezgodnego lub reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź:

Treść § 5 ust. 1 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 232 (dot. § 5 ust. 1)

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do 0,5% wartości niedostarczonego, niezgodnego lub reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Treść § 5 ust. 1 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 233 (dot. § 6)

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w ustępu w następujący sposób:

„Wykonawca będzie realizować jedynie zamówienia złożone przez uprawnionego pracownika Zamawiającego – Dostawa z naruszeniem powyższego uprawnia Zamawiającego do naliczenia kary umownej w wysokości równej wartości brutto towaru z teje dostawy. Zapis § 5 ust. 3 stosuje się odpowiednio.”

Odpowiedź:

Treść § 6 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 234 (dot. § 8 ust. 1)

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie § 8 ust. 1 lit. c) Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 235 (dot. § 8 ust. 1 lit. c)

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 lit. b) wzoru umowy słowa „w szczególności” zastąpić skrótem „tzn.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 236 (dot. § 8 ust. 3)

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 3 wzoru umowy słowa „10% wartości umowy wskazanej w §3 ust. 1” zostały zastąpione słowami „10% wartości niezrealizowanej części umowy”?

Odpowiedź:

Treść § 8 ust. 3 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 237 (dot. § 8 ust. 3)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości części umowy pozostałej do realizacji. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź:

Treść § 8 ust. 3 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 238 (dot. § 8 ust. 3)

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w ustępu w następujący sposób:

„W przypadku rozwiązania umowy w okolicznościach opisanych w ust. 1 lit. c i d niniejszego paragrafu Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia kary umownej w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Treść § 8 ust. 3 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 239 (dot. § 8 ust. 4)

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w ustępu w następujący sposób:

„Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odpowiedź:

Treść § 8 ust. 4 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

W związku z powyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SIWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zamieszczoną na stronie internetowej, tj. www.szpital-msw.bydgoszcz.pl, zmodyfikowaną treść SIWZ.

Dyrektor
SP WZOZ MSW w Bydgoszczy

dr n. med. Marek Lewandowski
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej