



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 05 lipca 2019 r.

Znak sprawy: **05/2019**

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, strzygarki i. in.**”. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2019/S 110-267922** z dnia 10 czerwca 2019 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 2018 r., poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

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

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

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

Czy Zamawiający dopuści myjkę suchą wykonaną z wytrzymałej włókniny o gramaturze 75 g w rozmiarze 15,5x21 cm, niepodfoliowaną ? Podfoliowanie wewnątrz myjki może sprawiać, iż po namoczeniu myjka ześlizguje się z dłoni, na której założona jest rękawiczka diagnostyczna.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

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

Czy Zamawiający dopuści myjkę nasączoną jednostronnie środkiem myjącym o naturalnym Ph 5,5, wymiary: 24 x 17 cm (+/- 0,5 cm), wykonana z włókniny 100g/m², wykonana z dwóch warstw: przednia: podkłady watinowe + środek myjący o neutralnym pH 5.5, tylna: podkłady watinowe, ilość: w opakowaniu pojedynczym 20 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

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

Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 60g/m², spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=12szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści gąbkę nasączoną 20 ml substancją myjącą z 4% roztworem chlorheksydyny o wymiarach 10x10x2,5 cm, będąca wyrobem kosmetycznym, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z chlorheksydyną w rozmiarze 12x7,5x2,3cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 1, poz. 4)

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby myjka zarejestrowane była, jako wyrów medyczny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 2, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania
- z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni
- 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce z nacięciem ułatwiającym otwieranie
- 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem
- 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wody z cetylpirydyną i aloesem.

Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Oferowany zestaw stosowany w redukcji VAP?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 2, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia głowy pacjenta w składzie m.in.: dimetikon, prowitamina B5, aloes, witaminę E, polisorbate 20, składniki zapobiegające powstaniu elektryczności statycznej oraz hamujących rozwój grzybów, pleśni, flory Gram dodatniej i Gram ujemnej, nie wymagające dodatkowego namoczenia głowy oraz spłukiwania, opakowanie pomagające utrzymać temperaturę czepka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 3, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 20 ml do wycinków histopatologicznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

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

Czy Zamawiający dopuści pojemnik plastikowy 3,5 litra z otworem wrzutowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 3, poz. 16)

Czy Zamawiający dopuści wianienkę do dezynf.narzędzi 8l zamiast 4-5l ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 3, poz. 17)

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 90 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 3, poz. 28-30)

Czy Zamawiający dopuści mankiety bawełniane?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.1)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o długości kabla (1 metr czy 3 metry)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kabel o długości 3m.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.1)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii (Massimo, Nellcor, Oximax) w jakiej ma działać czujnik SpO2, numeru katalogowego lub numeru REF.

Odpowiedź:

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

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.1)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie typu modułu Nellcor.

Odpowiedź:

Nellcor Oxismart.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii (Massimo, Nellcor, Oximax) w jakiej ma działać czujnik SpO2, numeru katalogowego lub numeru REF.

Odpowiedź:

Zamawiający podje oryginalny nr katalogowy: 115-03-45-27-00.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o długości kabla (1 metr czy 3 metry)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kabel o długości 3m.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie typu modułu Nellcor.

Odpowiedź:

Nellcor Oxismart.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1.3)

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

Odpowiedź:

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

Pytanie 23 (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 24 (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 25 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.1)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii (Massimo, Nellcor, Oximax) w jakiej ma działać przewód, numeru katalogowego lub numeru REF.

Odpowiedź:

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

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii (Massimo, Nellcor, Oximax) w jakiej ma działać przewód, numeru katalogowego lub numeru REF.

Odpowiedź:

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

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.3)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii (Massimo, Nellcor, Oximax) w jakiej ma działać przewód, numeru katalogowego lub numeru REF.

Odpowiedź:

Przewód działa w technologii Nellcor OxiMax.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.4)

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

Odpowiedź:

Czujnik działa w technologii Nellcor OxiMax.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5.5)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii (Massimo, Nellcor, Oximax) w jakiej ma działać czujnik SpO2, numeru katalogowego lub numeru REF.

Odpowiedź:

Czujnik działa w technologii Nellcor Oxi Max.

Pytanie 30 (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 31 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy chodzi o zakończenie typu Y czy opaska silikonowa. Oba te zakończenia dostosowane są do noworodków.

Odpowiedź:

Typu Y.

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6.4)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie typu zakończenia czujnika.

Klips czy silikon ?

Odpowiedź:

Klips.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 5, poz. 7)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 5, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści opaskę z dwoma otworami o wymiarach 25/150mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.1)

Czy Zamawiający dopuści mankiety w rozmiarze 27-35cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.2)

Czy Zamawiający dopuści mankiety w rozmiarze 34-43cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 5, poz. 8.2)

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 34 – 47 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 7, poz. 3)

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem papieru oryginalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 7, poz. 10-11)

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 7, poz. 10-11)

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wycenę op. – 50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za szt. z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 39.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 7, poz. 11)

Prosimy o wyjaśnienie czy nacięcie w elektrodzie ma stanowić podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1-31)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu cewnika zmrożonego ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley CH14 sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 9, poz. 43)

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley CH16 sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 9, poz. 44-45)

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia opakowanie(folia-papier)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 9, poz. 47-50)

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia opakowanie(folia-papier)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 9, poz. 51)

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu w opakowaniu indywidualnym foliowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 9, poz. 52)

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia nie skalowany?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 9, poz. 52)

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia opakowanie(folia-papier)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

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

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia bez linii RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 9, poz. 52)

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia zawartością ftalanów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści cewnik 100% silikon?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści balon 50-80 ml dla rozm. 18 i 20?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 11, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści balon 80-100 ml dla rozm. 22 i 24?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2, 3)

Czy zamawiający wydzieli poz.2-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2, 3)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści worek sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 11, poz. 2)

Czy Zamawiający odstąpi od drenu z zastawką bezzwrotną?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 11, poz. 3)

Czy Zamawiający odstąpi od drenu z zastawką bezzwrotną?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60 (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:

Zgodnie z SIWZ.

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

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje systemu z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 11, poz. 4)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zestawu z komorą precyzyjnego pomiaru wyskalowaną od 1 do 40 ml co 1 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 11, poz. 4)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje systemu z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 11, poz. 4)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zestawu z komorą precyzyjnego pomiaru wyskalowaną od 1 do 40 ml co 1 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 12, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści ergonomiczne ukształtowanie z podwójnym załamaniem krzywizny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1, 3-4, 6-7)

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,3-4, 6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1-3)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 13, poz. 1-3)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 13, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści klapki w rozmiarze 28x12cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 13, poz. 6-7)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 13, poz. 6-7)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 14)

Prosimy o wyjaśnienie z jakim urządzeniem (model) mają pracować oferowane elektrody do pomiaru rzutu serca metodą nieinwazyjną dla dorosłych?

Odpowiedź:

Mindray Bene Vision N17.

Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1, 5-6)

Czy zamawiający wydzieli poz.1,5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania fartucha chirurgicznego o minimalnej gramaturze 25 g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77 (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 78 (dot. Pakiet nr 15, poz. 1)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 15, poz. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha chirurgicznego z włókniny SMMS?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 15, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania fartuchów chirurgicznych w rozmiarach M, L, XL oraz XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 15, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze granatowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 15, poz. 5)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha, który jest podfoliowany z przodu oraz na rękawach do łokcia, w rozmiarze XL?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 15, poz. 5)

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 18 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 15, poz. 5)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha podfoliowanego o min. obwodzie pasa 140 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 15, poz. 5)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania fartucha zgodnie z poniższym opisem:

„Jednorazowy fartuch foliowy przedni, zakładany przez szyję, z tyłu wiązany w pasie. Rozmiar uniwersalny. Wyrób nie zawiera lateksu”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 15, poz. 5, 6)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 15, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 15, poz. 6)

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 89 (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 16Gx110mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90 (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 91 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1-7)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92 (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 93 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści ostrze Qunicke 18Gx90?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 21, poz. 1)

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 1 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx75?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 21, poz. 2)

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 2 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx88?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 21, poz. 3)

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 3 dopuści wycenę igły w rozmiarze 19Gx88?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 21, poz. 4)

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 4 dopuści wycenę igły w rozmiarze 21Gx88?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 21, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści ostrze Qunicke 22Gx40?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 21, poz. 6)

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx40?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 21, poz. 6)

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx75?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 21, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści kranik odporny 4,5 bar?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 21, poz. 8)

Czy Zamawiający w Pakiecie 21 poz. 8 dopuści wycenę kranika o odporności na ciśnienie 5,5 bara?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-9)

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 23, poz. 8-9, Pakiet nr 27, poz. 6)

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 8, 9 z pakietu 23 oraz pozycji 6 z pakietu 27 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, 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 105 (dot. Pakiet nr 23, poz. 10-14)

Czy zamawiający wydzieli poz.10-14 do osobnego pakietu na terapię tlenową, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 23, poz. 15-18, 21-22, 25)

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 23, poz. 15-20)

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie ofert większej ilości oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 23, poz. 21)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze U-40 j. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 23, poz. 21)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze z igłą 0,33 x 13 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 23, poz. 22)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 23, poz. 23-25)

Czy zamawiający wydzieli poz.23-25 do osobnego pakietu na strzykawki, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 23, poz. 23-25)

Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

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

Czy Zamawiający odstąpi od podwójnej skali pomiarowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 23, poz. 24)

Czy Zamawiający odstąpi od podwójnej skali pomiarowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 23, poz. 25)

Czy Zamawiający odstąpi od podwójnej skali pomiarowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 23, poz. 31)

Czy Zamawiający dopuści kroplomierz 5-250ml/h?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 23, poz. 32)

Czy Zamawiający dopuści filtr bakteryjny 1,2 um?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 23, poz. 33, 34, 35-36)

Czy zamawiający wydzieli poz.33-34,35-36 do osobnego pakietu na ostrza, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 23, poz. 33, 34)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu , natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów . Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 23, poz. 37-39)

Czy zamawiający wydzieli poz.37-39 do osobnego pakietu na ostrza, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 23, poz. 37)

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych i dzieci o długości 245 mm , pole opisu 15 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 23, poz. 37)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 23, poz. 37)

Czy zamawiający dopuści opaski pakowane w kartonik papierowy po 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 23, poz. 37)

Czy Zamawiający dopuści długość min. 25 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy Zamawiający dopuści długość całkowita 52 mm oraz sterylność?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy zamawiający dopuści/wymaga trójnożny zacisk pępowinowy posiadający trzyetapowy system zamknięcia, co zapobiega wyslizgnięciu się pępowiny z zaciskacza, a tym samym pozwala na wykonanie procedury w bezpieczny sposób minimalizując ryzyko urazów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy zamawiający dopuszcza /wymaga zaciskacza wykonanego z nylonu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy zamawiający dopuszcza /wymaga zaciskacza bez lateksu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy zamawiający wymaga zaciskacza skonstruowanego tak, aby zapobiec wyslizgnięciu się pępowiny tzn. trzyetapowy system zamknięcia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy zamawiający dopuści zaciskacz o wymiarze 51,75 mm x 53,25 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy zamawiający dopuści zaciskacz o wymiarze 51,75 mm x 53,25 mm, gdzie oczko o średnicy wew. ok. 1,0 cm, natomiast całkowita długość powierzchni zaciskanej to ok. 3,5 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy zamawiający wymaga / dopuszcza zaciskacza sterylnego, pakowanego indywidualnie w blister papier – folia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 23, poz. 38)

Czy zamawiający wymaga instrukcji użytkowania na opakowaniu jednostkowym w postaci graficznej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający dopuści: kaniulę dożylną przeznaczoną do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radioceniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczyń podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Dostępna w następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 25)

Czy Zamawiający dopuści: kaniulę dożylną bezpieczną, sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru i daty ważności na opakowaniu jednostkowym. Wykonana z biokompatybilnego poliutetanu nowej generacji (badania kliniczne).hypoalergiczne, termoplastyczne, odporne na zginanie (tzw. pamięć kształtu) z samodomykającym się portem iniekcyjnym oraz zastawka bezzwrotna zapobiegającą wypływowi krwi, elastyczne skrzydełka ułatwiające bezpieczne mocowanie widoczne w rtg, konstrukcja kaniul eliminująca ryzyko ekspozycji na krew podczas kaniulacji naczyń, rozmiary:

22G 0,9 x 25mm przepływ min. 42 ml/min

20G 1,1 x 32mm przepływ min. 67 ml/min

18G 1,3 x 32mm przepływ min. 103 ml/min

18G 1,3 x 45mm przepływ min. 103 ml/min

17G 1,5 x 45mm przepływ min. 133 ml/min

16G 1,8 x 45mm przepływ min. 236 ml/min

14G 2,0 x 45mm przepływ min. 270 ml/min

Z koreczkami z trzpieniem po wyżej krawędzi

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1-6)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonaną z FEP z 2 wtopionymi paskami kontrastującymi. Z nazwa handlowa i nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1-6)

Czy Zamawiający w Pakiecie 25 poz. 1-6 dopuści wycenę kaniul z trzema paskami kontrastującymi?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 25, poz. 6)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 25, poz. 6)

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 25, poz. 7)

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 25, poz. 7)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 25, poz. 7)

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 25, poz. 7)

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem? Prosimy o dopuszczenie niniejszej budowy koreczka, gdyż nie sama budowa produktu odpowiada za aseptyczne otwarcie, a także warunki, które muszą być spełnione w celu zachowania sterylności produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 25, poz. 7)

Czy Zamawiający w Pakiecie 25 poz. 7 dopuści wycenę koreczków w opakowaniu x100 z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 26, poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania kompletu j.u. w dwóch rozmiarach, tj. Medium z wziernikiem usznym: M – śr. 2 mm oraz Max z wziernikiem usznym: L – śr. 4 mm

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 27, poz. 2)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27, poz. 2, miał na myśli szczoteczki o włoskach bocznie ułożonych, równoległych do trzonu, której środkowa usztywniona część jest lekko wydłużona, a włoski położone prostopadle do trzonu, umożliwiając pobranie zwiększonej ilości komórek z kanału szyjki macicy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 27, poz. 5)

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania stazy w 2 kolorach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 27, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści niebieska i różową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 27, poz. 5)

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowanie stazy gumowej bezlateksowej tylko w kolorze niebieskim.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 27, poz. 6)

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania nakłuwacza w op. a'200 z przeliczeniem na 170 op.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 27, poz. 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy igłowych konfekcjonowanych po 200 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 28, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga, aby bransza aktywna oferowanej końcówki roboczej do noża harmonicznego pokryta była czarną matową powłoką minimalizującą przywieranie tkanki oraz aby końcówka robocza posiadała wbudowaną technologię adaptacji do tkanki umożliwiającą generatorowi ciągłe monitorowanie instrumentu podczas jego pracy i automatycznie modulowanie wartości wyjściowej energii drgań harmoniczných, a także generowanie zwrotnego sygnału dźwiękowego dla użytkownika? Pozostałe parametry oferowanych końcówek roboczych bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153 (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 154 (dot. Pakiet nr 29, poz. 5)

Prosimy o dopuszczenie okularów do fototerapii o następujących parametrach:

„OKULARKI OCHRONNE do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach: zwykłe - ob. głowy 33-38cm (+/- 2cm), dla wcześniaków 26-32 cm (+/- 2cm), mikro 20-25cm (+/- 2cm); Okularki stosowane do fototerapii podczas leczenia żółtaczki, mocowane wokół głowy posiadające **dwa niezależne punkty regulacji**, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka. Okularki: w kształcie litery Y, wykonane z jednego materiału zmniejszającego podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, **nie zawierają lateksu**”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza okularki ochronne z 2 pkt. regulacji.

Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 31, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x90 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu. Wkład chłonny wyposażony w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 800ml, Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m². Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m². Wkład chłonny o gramaturze 127g /m². ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 31, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 80x210cm wykonany z pulpy laminowanej wzmocnionej 48 nitka, gramatura 23g (papier) + 15gr (lamina), o chłonności 110ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 31, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wykonany z foli polietylenowej o gramaturze 0,025mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 31, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści kocyk w rozmiarze 110x210cm, złożony z 3 warstw: 2 x włóknina typu spunbond + wypełnienie z poliestru?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 31, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści ręcznik celulozowy o gramaturze 50g/m², w rozmiarze 40x70cm, pakowany a'50szt?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 32)

Czy Zamawiający dopuści próżnościąg położniczy jednorazowego użytku, renomowanej firmy Clinical Innovations, posiadający odpowiednio wyprofilowany, ergonomiczny uchwyt, ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni w postaci czytelnej podziałki oraz łatwo dostępny zawór zwalniający próżnię? Próżnościąg posiada atraumatyczne miseczki w kształcie grzyba o średnicy 50mm odpowiednie do zastosowania w przypadku każdego ułożenia płodu oraz cesarskiego cięcia lub elastyczne miękkie miseczki w kształcie dzwonu o średnicy 59mm do wyboru przez Zamawiającego. Elastyczne połączenie między pelotą, a uchwytem, z podziałką, ułatwia umieszczenie peloty we właściwym miejscu oraz bezproblemowe manewrowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 32)

Czy ze względów bezpieczeństwa Zamawiający oczekuje, aby próżnościąg wyposażony był we wskaźnik siły trakcji, pozwalający uniknąć przekroczenia bezpiecznej wartości siły ciągnięcia i tym samym zmniejszyć możliwość komplikacji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 165 (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 166 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1, 2)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 168 (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 169 (dot. Pakiet nr 33, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 170 (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 171 (dot. Pakiet nr 33, poz. 3)

Czy zamawiający dopuści rolki z podkładem z warstwą włókniny i 1x warstwy bibuły, o długości nawoju 50 m, szerokość odcinka 50 lub 60 cm, perforacja co 50 cm, o gramaturze 54 g/m², w kolorze białym, niebieskim lub zielonym do wyboru?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 33, poz. 3)

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 50 m, z perforacją co 50 cm, wykonany z 1 x warstwa bibuły o gramaturze 18 g/m² i 1 x warstwa folii o grubości 0,015-0,017 mm, nieprzemakalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 173 (dot. Pakiet nr 33, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści podkład 2 warstwowy wykonany z podfoliowanego papieru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 174 (dot. Pakiet nr 34)

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania wykonawców do przedłożenia raportów z badań producenta oraz próbek, celem weryfikacji zgodności zaofertowanego asortymentu z wymogami SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z SIWZ zastrzega sobie możliwość wezwania do udzielenia wyjaśnień treści oferty oraz uzupełnienia informacji dotyczących przedmiotu zamówienia (atesty, certyfikaty, katalogi, ulotki, karty charakterystyki, itp.) w tym m.in. do przedstawienia raportów z badań producenta.

Pytanie 175 (dot. Pakiet nr 35, poz. 1, 2)

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 176 (dot. Pakiet nr 35, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie serwety z otworem, która posiada min. 2 naklejki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 177 (dot. Pakiet nr 35, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofertowania serwety w rozmiarze 75 x 90 cm z otworem przylepnym 6 x 8 cm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 178 (dot. Pakiet nr 35, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści serwety z otworem, który jest przylepny na całej powierzchni otworu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179 (dot. Pakiet nr 35, poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety z otworem, która posiada min. 2 naklejki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 180 (dot. Pakiet nr 35, poz. 5, 6)

Czy zamawiający wydzieli poz.5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 181 (dot. Pakiet nr 35, poz. 5)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 182 (dot. Pakiet nr 35, poz. 6)

Czy zamawiający dopuści poszwę o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze min.25 g/m², w kolorze zielonym, wykonana z włókny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 183 (dot. Pakiet nr 35, poz. 6)

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania pościeli z włókny j. u. o minimalnej gramaturze 30 g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 184 (dot. Pakiet nr 36, poz. 3.2, 3.3, 3.4)

Czy w pozycji 3.2, 3.3 i 3.4 Zamawiający dopuści siatki pakowane a'1szt. z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 185 (dot. Pakiet nr 37, poz. 1-12)

Czy Zamawiający odstąpi od zatyczki dla zgłębników ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 186 (dot. Pakiet nr 37, poz. 1-11)

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o standardowej powierzchni z nieprzezroczystym, kolorystycznym oznaczeniu konektora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 187 (dot. Pakiet nr 38, poz. 1-2)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 188 (dot. Pakiet nr 41)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ustnika sterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 189 (dot. Pakiet nr 42, poz. 1)

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod **warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)**.

System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wymiana wkładu wymaga odłączenia drenu próżni tylko z pokrywy wkładu, bez odłączania drenu od źródła ssania. Wkłady wykonane z polietylenu. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 1000 ml, 2000 ml. Wkłady występują w jednej kolorystyce. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. W oferowanym systemie zastosowanie ma łącznik prosty, który łączy próżnię z wkładem jednorazowym.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antibakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antibakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antibakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 190 (dot. Pakiet nr 43, poz. 1-6)

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod **warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)**.

System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wymiana wkładu wymaga odłączenia drenu próżni tylko z pokrywy wkładu, bez odłączania drenu od źródła ssania. Wkłady wykonane z polietylenu. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 1000 ml, 2000 ml. Wkłady pakowane w opakowaniach zbiorczych w postaci częściowo sprasowanej dla zmniejszenia powierzchni magazynowej. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. W oferowanym systemie zastosowanie ma łącznik prosty, który łączy próżnię z wkładem jednorazowym.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antibakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antibakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antibakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 191 (dot. Pakiet nr 43, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści saszetki o gramaturze 20g, które wystarczą na żelowanie jednego wkładu workowego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 192 (dot. Pakiet nr 43, poz. 8)

Czy zamawiający dopuści łącznik prosty, bo tylko taki występuje w oferowanym systemie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 193 (dot. Pakiet nr 44, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wnętrze pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml , o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 194 (dot. Pakiet nr 44, 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 195 (dot. Pakiet nr 44, 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 196 (dot. Pakiet nr 44, 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 197 (dot. Pakiet nr 44, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,87 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzieloną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). . Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy,

pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 198 (dot. Pakiet nr 44, 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 199 (dot. Pakiet nr 44, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej z drenem przedłużającym

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 200 (dot. Pakiet nr 44, poz. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby na rampie oferowanej w pozycji 3 nie było nazwy firmy? Nazwa firmy widniejąca na rampie w żaden sposób nie wpływa na właściwości funkcjonalne ani użytkowe produktu, ogranicza natomiast możliwość złożenia konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 201 (dot. Pakiet nr 46, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów w rozmiarze 4.8F, skalowanych co 1cm; z popychaczem dł. 70cm; przewodnikiem 0.032" dł. 150?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 202 (dot. Pakiet nr 46, poz. 5)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie igieł Chiba w rozmiarach 18 i 20G dł. 200mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 203 (dot. Pakiet nr 47, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej 1,20 x 80 mm, jednorazowego użytku z końcówką „luer”, igły pakowane pojedynczo, umieszczone w dyspenserze po 50 sztuk z zaokrągleniem zamawianych opakowań w górę tj 1 op. a'50 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204 (dot. Pakiet nr 49, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści resuscytator silikonowy o objętości 1500 ml, z możliwością podłączenia zaworu PEEP z zastosowaniem dodatkowej złączki, możliwość sterylizacji 134 st C za wyjątkiem rezerwuaru tlenu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 205 (dot. Pakiet nr 49, 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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 206 (dot. Pakiet nr 49, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną w rozmiarze 0-5, z przejrzystą kopułą, kodowane kolorystycznie pierścienie na masce, ułatwiające rozpoznanie rozmiaru?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 207 (dot. Pakiet nr 49, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści rozm. 0-5?

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 208 (dot. Pakiet nr 49, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści kodowanie kolorystyczne rozm. 0-Noworodki; 1- niemowlęta i 2-5- bez kodowania kolorystycznego?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 209 (dot. Pakiet nr 51, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści dozowniki do tlenu z przepływem 0-15l/min?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 210 (dot. Pakiet nr 51, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści dozowniki do tlenu z przepływem 0-20l/min?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 211 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści w pkt. 2 wodę sterylną o pojemności 325 ml?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 51 poz. 2 wodę do nawilżania tlenu 325 ml ? Obecnie taką pojemność stosuje Zamawiający.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 213 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2, 3)

Czy Zamawiający w Pakiecie 51 poz 2, 3 wymaga zastosowania wody do wielu pacjentów oraz potwierdzenia tego parametru w deklaracji producenta? Rozwiązanie takie w sposób znaczący ogranicza koszty stosowania wody.

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 214 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2, 3)

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 51 poz 2,3 aby opakowanie pozostawało sterylne w zależności od rodzaju terapii: od 5 dni (nebulizacja mechaniczna), do 77 dni (zwykła zimna terapia tlenowa) – poświadczony deklaracją i oświadczeniem producenta?

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 215 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2, 3)

Wnosimy o doprecyzowanie lub usunięcie parametru wody sterylnej” „możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni”.

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 216 (dot. Pakiet nr 51, poz. 2, 3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500 ml, z adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i

komorę główną) co zapobiega osadzeniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 217 (dot. Pakiet nr 51, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 51 poz. 3 wodę do nawilżania tlenu 500 ml? Obecnie taką pojemność stosuje Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 218 (dot. Pakiet nr 51, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści w pkt. 3 wodę sterylną o pojemności 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 219 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 220 (dot. Pakiet nr 53, poz. 1)

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, bezłatekсовy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, na etykiecie piktogram zestawu. 2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga obwodu oddechowego o 7 dniowym czasie użycia potwierdzonym w instrukcji użycia umieszczonej w każdym opakowaniu jednostkowym? 3/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje układu oddechowego jednorurowego, 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 bezłatekсовym, rura wydechowa do podłączenia do aparatu rozciągliwa do 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

Odpowiedź:

1. **Zamawiający dopuszcza.**
2. **Zgodnie z SIWZ.**
3. **Zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 221 (dot. Pakiet nr 53, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści obwód z trzecią rurą o długości 90 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 222 (dot. Pakiet nr 53, poz. 2)

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 2 do odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 223 (dot. Pakiet nr 54)

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, Ø 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 Ø wew. 22 mm, zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850 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 uniwersalną **komorę samonapełniającą posiadającą dwa pływaki** – jeden odpowiadający za kontrolę maksymalnego poziomu wody a drugi zabezpieczający przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory, w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody. Komora posiadająca wskaźnik poziomu wody. Posiadająca zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym. Komora gotowa do użycia natychmiast po wpięciu jej w butelkę z wodą do iniekcji. Pasująca do wszystkich nawilzaczy Fisher&Paykel z serii MR, oraz większości nawilzaczy innych firm dostępnych na rynku.

Otwór wejścia 22 mm M (zewnętrzna średnica)
wyjścia 22 mm M (zewnętrzna średnica)

Otwór

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 innym kolorem, w celu szybkiej identyfikacji.**

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

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

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)

Akcesoria 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

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 224 (dot. Pakiet nr 54 poz. 1.1)

Prosimy o modyfikację zapisu o długości niepodgrzewanego odcinka przeznaczonego do inkubatora i dopuszczenie dł. 30 cm. Wskazana długość – 60 cm spowoduje zwiększenie zjawiska powstawania i gromadzenia kondensatu w obwodzie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 225 (dot. Pakiet nr 54 poz. 1.1)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 54 pozycja nr 1. 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.

Układ oddechowy charakteryzujący się powłoką z jonami srebra jest określony przez producenta jako 14 dniowy. Jednak pozostałe elementy takie jak generator, komora nawilżacza, które są częścią układu oddechowego nie posiadają takiej powłoki i z założenia są 7 dniowe.

Każdy układ oddechowy, nawet ten zawierający jony srebra, zgodnie z przepisami może być używany po otwarciu tylko 7 dni.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 226 (dot. Pakiet nr 54 poz. 1.2)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stosowania zacisku na drenie przy komorze do nawilżania? 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.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 227 (dot. Pakiet nr 54 poz. 1.3)

Czy Zamawiający dopuści uprząż zgodną z SIWZ w rozmiarach 18 – 22 cm, 22 – 26 cm, 26 – 30 cm, 30 -36 cm, 36 – 42 cm . Uprząż kompatybilna z generatorem oraz układem oddechowym.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 228 (dot. Pakiet nr 54 poz. 1.3)

Prosimy o modyfikację opisu z obecnego dotyczącego nieosiągalnych na naszym rynku uprząży do systemu Infant Flow LP na opis dotyczący czepca tj.:

- czepiec do zamocowania generatora owijany wokół głowy pacjenta przeznaczony do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganie oddechu do założenia generatora i rur w mocowaniu kołyskowym oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami umożliwiającym zamocowanie kaniuli nosowej. Dostępne rozmiary: XXS, XS, S, M, L, XL

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 229 (dot. Pakiet nr 54 poz. 1.6)

W związku z niedostępnością smoczków dla pacjentów o wadze 1600-2500g prosimy o odstąpienie od wymogu ich oferowania. Proponujemy smoczki dla pacjentów o wadze: poniżej 1200g i 1000-1800g.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie jedynie smoków dla pacjentów o wadze 1000-1800g.

Pytanie 230 (dot. Pakiet nr 55)

Czy Zamawiający wymaga by wszystkie akcesoria laparoskopowe a zwłaszcza uszczelki i gwoździe do systemu trokarów oraz rączki i wkłady robocze do narzędzi laparoskopowych były kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego systemem do laparoskopii firmy RUDOLF?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 231 (dot. Pakiet nr 57, poz. 10)

Proszę o informację czy w punkcie 10 nie doszło do omyłki pisarskiej i zamiast nazwy Aggressive Plus Toccat nie powinna być nazwa Aggressive Plus Tomcat ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej, powinno być Aggressive Plus Tomcat.

Pytanie 232 (dot. Pakiet nr 58, poz. 2)

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 6, 10, 15, 20, 25 i 32 mm, średnica osłonki 2,4 mm, długość robocza 240 cm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 233 (dot. Pakiet nr 58, poz. 3)

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy ostonki 2,3 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 234 (dot. Pakiet nr 58, poz. 4)

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie klipsów z otwarciem ramion 9, 11, 12, 13, 15 i 16 mm, dł. robocza 165 i 230 cm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 235 (dot. Pakiet nr 58, poz. 4)

Czy Zamawiający w pakiecie 58, poz. 4 dopuści klipsownice o rozwarciu ramion klips 11, 13, 16 mm, dł. 230 cm, funkcja rotacji oraz możliwość wielokrotnego otwarcia klipsa przed jego uwolnieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 236 (dot. Pakiet nr 58, poz. 5)

Czy Zamawiający w pakiecie 58, poz. 5 dopuści szczotkę o długości czyścika 300 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 237 (dot. Pakiet nr 58, poz. 5)

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 20/ 125 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 238 (dot. Pakiet nr 60, poz. 1)

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 60 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 239 (dot. Pakiet nr 60, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści: Zamknięty system do odsysania z rurki inkubacyjnej rozmiary CH 12/14/16 dł. 60cm oraz rurki tracheostomijnej rozmiary CH12/14/16 dł. 34cm

Możliwość stosowania przez min.72 godz. System posiadający zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 45 st. do podłączenia rurki i respiratora; zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o dł. min. 5 cm, zamykany port do podawania leków MDI luer lock, komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku, złącze rękawa znakowane kolorystycznie adekwatnie do rozmiaru wg. standardu ISO, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, przesuwna zastawka uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki, mankiet okrywający cewnik. System stanowiący integralną całość, z możliwością rozłączenia, wszystkie elementy systemu sterylne. Cewnik zakończony traumatycznie (zaokrąglona końcówka), z dwoma otworami po nieprzemianległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości inercji skalowanymi co 1 cm. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 240 (dot. Pakiet nr 61, poz. 1)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 241 (dot. Pakiet nr 61, 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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 242 (dot. Pakiet nr 61, 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 VT=500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 243 (dot. Pakiet nr 61, 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 Vt=500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 244 (dot. Pakiet nr 61, poz. 2)

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 245 (dot. Pakiet nr 61, 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, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 246 (dot. Pakiet nr 61, 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 Vt 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H₂O przy Vt 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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 247 (dot. Pakiet nr 61, poz. 3)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do rurek tracheostomijnych, sterylne 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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 248 (dot. Pakiet nr 62, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści łącznik sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 249 (dot. Pakiet nr 62, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie łącznika sterylnego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 250 (dot. Pakiet nr 63, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu McIntosh w rozmiarze 1-5, z numerem seryjnym naniesionym na opakowaniu jednostkowym, z oznakowaniem rozmiaru łyżki, symbolem CE, oraz symbolem nie do powtórnego użycia naniesionym na kołnierzu łyżki, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 251 (dot. Pakiet nr 63, poz. 1)

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 252 (dot. Pakiet nr 63, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie łyżek o następujących parametrach:

łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa typ McIntosh rozm od 1 do 4

- nieodkształcająca się łyżka wykonana z poliamidu, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja).

- profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku.

- mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376

- wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści

- światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego dający mocne skupione światło

- światłowód nieosłonięty, doświetlający wewnątrz jamy ustnej i gardła

- wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki symbol CE i symbol nie do powtórnego użycia (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 253 (dot. Pakiet nr 63, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu radetkowaną, z zielonym ringiem z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 254 (dot. Pakiet nr 63, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie rękojeści do laryngoskopu, o następujących parametrach:

Rękojeść do laryngoskopu, wielorazowa

- wykonana ze stali nierdzewnej

- kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja)

- z delikatnymi frezami w formie siateczki, zapewniającymi pewny chwyt, z obwódką w kolorze zielonym, ułatwiającą identyfikację ze standardem ISO 7376

- z wbudowanym źródłem światła-dioda LED, zapewniającym mocne światło.

- stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła

- pakowanie folia-folia

Jak na rysunku poniżej:



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 255 (dot. Pakiet nr 64, poz. 2)

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 64 w pozycji 2 dopuści bezpieczny zestaw do punkcji ołtuczej, paracentezy i periokardiocentezy z jedną strzykawką Luer Lock 60 ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 256 (dot. Pakiet nr 65)

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy podwójny zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia amerykańskiego producenta; system bez zakrzywionej igły, z prostą igłą i ze zdejmowanym koreczkiem z otworem. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego. Linia do krwawego pomiaru ciśnienia, 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 grubościennne, 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. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 257 (dot. Pakiet nr 66, poz. 1-4)

Czy Zamawiający dopuści wykonanie PE (polietylenu)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 258 (dot. Pakiet nr 66, poz. 1-4)

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 259 (dot. Pakiet nr 66, poz. 5)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barku zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 260 (dot. Pakiet nr 66, poz. 6)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barku zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 261 (dot. Pakiet nr 66, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści pojedynczy mankiet od Nr 6,0?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 262 (dot. Pakiet nr 66, poz. 7)

Czy Zamawiający odstąpi od mankietu silikonowego z termoplastycznego PVC?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 263 (dot. Pakiet nr 66, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści rurkę standardowy PVC?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 264 (dot. Pakiet nr 66, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuść rurkę z stałym szyldem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 265 (dot. Pakiet nr 68, poz. 1, 2)

Czy Zamawiający w pakiecie 68 dopuści w zadaniu 1 i 2:

1. Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy lub poliuretanowy cewnik w rozmiarach 7,2F i 9,5F. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI, przepływ 5ml/sek. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

2 Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 6,5Fr oraz 7,2Fr. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 7 Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI, przepływ 3ml/sek. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 266 (dot. Pakiet nr 68, poz. 3 i 4)

Czy Zamawiający w pakiecie 68 wydzielili do osobnego zadania pozycję 3 i 4?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 267 (dot. Pakiet nr 68, poz. 3)

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 aperiogeny 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 iniecyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 268 (dot. Pakiet nr 68, poz. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 68 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 269 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści sterylne zestawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 270 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)

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:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 271 (dot. Pakiet nr 69, poz. 1)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufiksowania 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 272 (dot. Pakiet nr 70, poz. 1)

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 273 (dot. Pakiet nr 70, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 274 (dot. Pakiet nr 70, poz. 1)

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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 275 (dot. Pakiet nr 70, poz. 1)

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 276 (dot. Pakiet nr 70, poz. 1)

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 277 (dot. Pakiet nr 70, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści komorę wykonaną z PVC?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 278 (dot. Pakiet nr 70, poz. 1)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu całości barku zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 279 (dot. Pakiet nr 70, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową, 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?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 280 (dot. Pakiet nr 70, poz. 2)

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, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 281 (dot. Pakiet nr 70, poz. 2)

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?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 282 (dot. Pakiet nr 70, poz. 2)

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 283 (dot. Pakiet nr 70, poz. 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 284 (dot. Pakiet nr 70, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści komory wykonana z PVC o dł. Min.60 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 285 (dot. Pakiet nr 70, poz. 2)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu całości barku zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 286 (dot. Pakiet nr 70, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści ABS bez wzmocnień?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 287 (dot. Pakiet nr 71, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści torebki fałdą 40 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 288 (dot. Pakiet nr 71, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarach 100 x 370 mm, z fałdą 40 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 289 (dot. Pakiet nr 74, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek pakowanych zbiorczo po 40 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 290 (dot. Pakiet nr 74, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści butelki o pojemności 50 ml lub 130 ml, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza butelki o pojemności 50ml.

Pytanie 291 (dot. Pakiet nr 79, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie strzygarki o następujących parametrach:

- Z nieruchomą głowicą.
- Możliwość usuwania każdego rodzaju owłosienia na sucho i na mokro – dostępność minimum trzech różnych rodzajów ostrzy jednorazowego użytku: uniwersalnych, przeznaczonych do włosów grubych, przeznaczonych do miejsc delikatnych
- Zasilanie bateryjne – wbudowana bateria NiMH odporna na przeładowanie
- 60-90 min pracy ciągłej strzygarki po pełnym naładowaniu baterii
- Wskaźnik ładowania baterii
- W komplecie ładowarka elektromagnetyczną (indukcyjną) przeznaczona do postawienia na stole lub zawieszenia na ścianie
- Możliwość dezynfekcji strzygarki przez zanurzenie – odporność na zanurzenie przez minimum 30 minut
- Zabezpieczenie przed płynami na poziomie IPX7

- Łatwa i bezpieczna wymiana ostrzy
- Powierzchnia antypoślizgowa na bocznych częściach rączki
- Wolna od lateksu i ftalanów
- Kształt umożliwiający obsługę w pozycji neutralnej dla nadgarstka

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIA DOTYCZĄCE SIWZ

Pytanie 292

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty jako połączenia dokumentów w jeden podpisany PDF?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 293

Prosimy o podanie metody weryfikacji podpisu kwalifikowanego (nazwa i wersja aplikacji która będzie użyta do weryfikacji podpisu kwalifikowanego)

Odpowiedź:

Szafir lub proCertum.

Pytanie 294

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?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 295

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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 296

Prosimy o potwierdzenie, że 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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 297

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 298

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 299

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Tak.

PYTANIA DOTYCZĄCE GŁÓWNYCH POSTANOWIEŃ UMOWY

Pytanie 300

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 301

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych przez Producenta, Strony dopuszczają możliwość zaoferowania odpowiedniej ilości narzędzi jednorazowych (odpowiedników) bądź rozwiązania niniejszej umowy bez konieczności ponoszenia konsekwencji zapłaty kar umownych. Zakończenie produkcji wyrobów jednorazowych zostanie potwierdzone oficjalnym pismem.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 302

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający zamieści w umowie adres mailowy osoby odpowiedzialnej za realizację umowy.

Pytanie 303

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 304

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 305 (dot. § 2 ust. 10)

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru z zachowaniem trwałości materiałowo – użytkowej nie krótszej niż 70% czasu ważności określanego przez wytwórcę.”

Odpowiedź:

Treść § 2 ust. 10 głównych postanowień umowy (Załącznika nr 6 do SIWZ) pozostaje bez zmian.

Pytanie 306 (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 307 (dot. § 3 ust. 8)

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 3 ust. 8. Proponowany zapis umowny jest obejściem 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 związany, 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:

Zarzut 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 308 (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 309 (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 par. 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 310 (dot. § 4 ust. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Reklamacja winna zostać rozpatrzona przez Wykonawcę w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od chwili jej złożenia. W przypadku braku odpowiedzi Wykonawcy na reklamację w tym terminie, reklamacja jest traktowana jako zasadna. Za datę złożenia reklamacji ilościowej uważa się datę złożenia reklamacji za pomocą faksu, o ile zostanie następnie potwierdzona listem poleconym. Za datę złożenia reklamacji jakościowej uważa się datę zwrotu produktu wadliwego do Wykonawcy”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 311 (dot. § 4 ust. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „Strony postanawiają, iż w przypadku złożenia przez Zamawiającego w okresie obowiązywania umowy trzech uzasadnionych reklamacji w zakresie tego samego produktu / pakietu, Zamawiający jest uprawniony do rozwiązania niniejszej umowy w zakresie dostaw reklamowanego wyrobu/pakietu ze skutkiem natychmiastowym. Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, § 4 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

Strony postanawiają, iż w przypadku złożenia przez Zamawiającego w okresie obowiązywania umowy trzech uzasadnionych reklamacji w zakresie tego samego pakietu, Zamawiający jest uprawniony do rozwiązania niniejszej umowy w zakresie dostaw reklamowanego pakietu ze skutkiem natychmiastowym. Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.

Pytanie 312 (dot. § 5 ust. 1)

Dot. § 5 pkt. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu:

„W przypadku opóźnienia w dostawie towaru ponad termin ustalony w § 2 ust.5, a także dostarczenia towaru niezgodnego z postanowieniami niniejszej umowy, w tym niezgodnego ze złożonym zamówieniem albo w przypadku opóźnienia w załatwieniu reklamacji ponad termin określony w § 4 ust. 2, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych w wysokości 2% wartości niedostarczonego, niezgodnego lub reklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia”

na następujący:

„W przypadku opóźnienia w dostawie towaru ponad termin ustalony w § 2 ust.5, a także dostarczenia towaru niezgodnego z postanowieniami niniejszej umowy, w tym niezgodnego ze złożonym zamówieniem albo w przypadku opóźnienia w załatwieniu reklamacji ponad termin określony w § 4 ust. 2, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych w wysokości 1% wartości niedostarczonego, niezgodnego lub reklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia”

Odpowiedź:

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

Pytanie 313 (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 314 (dot. § 5 ust. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 2% na 1%.

Odpowiedź:

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

Pytanie 315 (dot. § 5 ust. 1)

Czy Zamawiający w celu miarkowania kar obniży wysokość kar umownych do 0,5% wartości niedostarczonego, niezgodnego lub reklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

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

Pytanie 316 (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 317 (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 318 (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 319 (dot. § 8 ust. 3)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź:

Treść § 8 ust. 3 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 MSWiA w Bydgoszczy

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

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej