



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

NZZ/16/P/24

Bydgoszcz, dnia 30.04.2024 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na *dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku do realizacji procedur anestetycznych*, nr sprawy NZZ/16/P/24.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 135 ustawy ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (PZP) z dnia 11 września 2019 r. – w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Grupa 17 – Stazy jednorazowe do uciskania żyły przy pobieraniu krwi - dopuści zamiennie do wyceny 1op. w którym jest 25 szt. stazy?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Grupie 2 w pozycji 2 dopuści zestaw marki..... (stosowany ostatnio przez Zamawiającego) który zamiast wskazanego zatraskowego mocowania cewnika zewnątrzoponowego posiada mocowanie w którym cewnik jest mocowany w gąbkowym elemencie z warstwą samoprzylepną do skóry pacjenta; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, o ile zostanie dołączone zatraskowe mocowanie pakowane osobno.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Grupie 2 w pozycji 2 dopuści zestaw, który posiada oddzielnie zapakowane (nie jest w zestawie) opisane zatraskowe mocowane cewnika zewnątrzoponowego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Grupie 2 w pozycji 2 dopuści zestaw w rozmiarze 16G/8 cm oraz 18G/ 8 cm (do wyboru); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Grupie 7 w pozycji 3 dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Ciaglia z jednostopniowym rozszerzadłem, do wprowadzenia metodą Seldingera o składzie:

- skalpel, strzykawka 5 ml i 10 ml
- igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G)
- igła wprowadzająca (5 cm), znaczniki głębokości (jako alternatywa dla zestawu igła z kaniulą)
- prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z przewodnikiem, ze znacznikami pozycjonującym; możliwość prowadzenia przy użyciu jednej ręki
- krótkie rozszerzadło 14F
- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową, ergonomiczny kształt zapobiegający zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy, boczny port (w oddaleniu od głowy pacjenta) do wprowadzenia przewodnicy; ze wstępnie założonym długim cewnikiem prowadzącym, który posiada ogranicznik głębokości wprowadzenia
- kleszczyki hemostatyczne
- pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł
- rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem znad mankieta, samoblokujący się mandryn do rurki z otworem na prowadnicę Seldingera
- przewodnik (dedykowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej), z otworem na prowadnicę Seldingera, z miękkim stożkowym zakończeniem i z uchwytem
- 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki, szczoteczka do kaniul, opaska do rurki, podkładka pod rurkę
- klin do rozłączenia układu, jałowy żel poślizgowy, gaziki.

Rozmiary 7,0; 8,0; 9,0 mm (do wyboru). Zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Grupie 7 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 do odrębnej grupy (co pozwoli na złożenie oferty na zestaw uznanej marki).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Grupie 22 w pozycji 1 dopuści bezpieczny zestaw do punkcji i drenażu opłucnej lub otrzewnej o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej), igła Veressa posiada mandryn z atraumatycznym/tępym zakończeniem odsłaniający część nakłuwającą przy wprowadzaniu igły; cewnik przezskórny poliuretanowy rozmiar: 9CH / długość 14,6 cm lub 12 CH / 17,4 cm (do wyboru), z otworami bocznymi, ze znacznikami głębokości, widoczny w RTG, cewnik jest zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (zabezpieczającymi przed powrotem płynu lub powietrza), możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (i możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszkań niskociśnieniowych etc.); strzykawka luer lock, worek zbiorczy 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik luer-lock/stożkowy do podłączenia do systemu drenażowego. Zestaw sterylny, zapakowany na tacce typu blister.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza produkt o wyżej wskazanych parametrach.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Grupie 22 w pozycji 2 dopuści dreny opakowane standardowo tj. podwójnie w folię i folia/papier; zabezpieczenie opakowania przed zakłuciem jest zalecany przy drenie z trokarem ostrym (a Zamawiający oczekuje dreny z tępą końcówką); dreny spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowany produkt.

Pytanie 9

Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Grupie 16 przedłużacza o dł. 75 cm. Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 10

Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Grupie 16 przedłużacza o dł. 140 cm. Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 11 – dot. gr. 19

Zamawiający w pozycji 4 umieścił zestaw do cewnikowania żył centralnych do hemodializy- jest to produkt nietożsamy z pozycjami 1-3 i stanowi ograniczenie konkurencji. Czy Zamawiający w celu umożliwienia składania ofert wielu wykonawcom wydzieli pozycję 4 do oddzielnego pakietu lub usunie pozycję 4 z pakietu 19?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 12 – dot. gr. 19 do pozycji 2-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki bez parametru: klips mocujący przewód łączący do EKG – możliwość monitorowania położenia końca cewnika w czasie rzeczywistym za pomocą obserwacji zmian wykresu przedsionkowego EKG? Zapis ten stanowi jedynie ograniczenie konkurencji. Wszystkie szanujące się firmy ceniące sobie zdrowie i bezpieczeństwo pacjenta nie zalecają tej metody, a pozostanie przez Zamawiającego przy takim rozwiązaniu nie ma uzasadnienia medycznego. EKG wewnątrz przedsionkowe nie jest wiarygodną metodą pozycjonowania cewników do lewej żyły szyjnej wewnętrznej, nie wykrywa połączenia między żyłą główną górną a prawym przedsionkiem. Nie jest to wiarygodna metoda potwierdzania pozycji lewostronnych CVC. (źródło: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0007091217366643> Brytyjski Dziennik Anestezjologii) Zamawiający jednocześnie nie wskazał do jakiego urządzenia EKG , w posiadaniu którego jest Zamawiający dedykowany jest kabelek, prosimy o podanie typu kabla o jaki chodzi zamawiającemu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 13 – dot. gr. 19 do pozycji 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki centralne bez możliwości użycia metody kontroli EKG wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich. Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

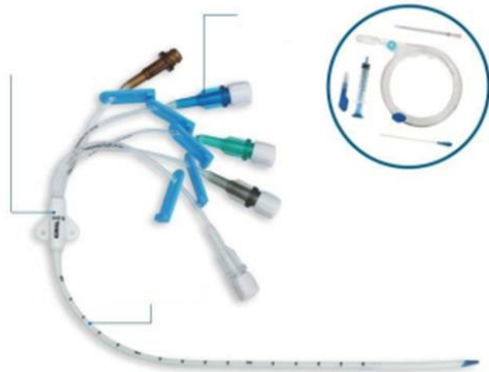
NIP: 9532582266 REGON: 340517145

materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie, w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczna 18G x 7,0 cm końcówka echogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką hydrofilną aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, przewód nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście przewodnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Dla pozycji 1 cewnik jednokanałowy rozmiar 14G x 30cm

Dla pozycji 2 cewnik dwukanałowy rozmiar: 7F 14/18 dł.20cm

Dla pozycji 3 cewnik dwukanałowy rozmiar: 8F 14/16G dł.20cm



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 14 – dot. gr. 26

Czy Zamawiający oczekiwać będzie zestawów kodowanych kolorystycznie dla dostępu tętniczego, zwiększające bezpieczeństwo pacjenta ze zintegrowanym przedłużaczem, który redukuje ryzyko kontaktu z patogenami krwiopochodnymi oraz manipulowanie w miejscu wprowadzenia wykonanych z PEBA.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Dotyczy grupy 19. Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie włąć centralnych renomowanego brandu wg następującego opisu, w miejsce aktualnych zapisów SWZ:

Pytanie 15 – dot. gr. 19, poz. 1

Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera z jednoświatłowym cewnikiem. Zestaw zawiera: - cewnik wykonany z poliuretanu z miękką atraumatyczną końcówką, matowy, ze znacznikami długości, widoczny w promieniach RTG, stałe i ruchome skrzydełka mocujące, przezroczysty dren z zaciskiem ślizgowym do krótkotrwałych przerw we wlewach, - nitinolowa 0,032"/68cm prowadnica odporna na zaginanie z końcówką J umieszczona w pochewce w kształcie koła- rozszerzadło dopasowane do rozmiaru cewnika, - trzyczęściowa strzykawka 5 ml, - igła wprowadzająca prosta 18G/6,35cm- Sterylne, pakowany pojedynczo. Wklejki do historii choroby pacjenta. Rozmiar: 14G x 30cm

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 16 – dot. gr. 19, poz. 2

Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera z dwuświatłowym cewnikiem. Zestaw zawiera: -mechanizm umożliwiający wprowadzenie cewnika do żyły bez odłączania strzykawki aspiracyjnej, zabezpieczający przed zatorowością powietrza i wypływem krwi, wprowadzanie za pomocą strzykawki Raulersona, mechanizm w pełni szczelny, bez pośrednich elementów łączących – nitinolowa prowadnica 0,032"/60cm na powierzchni znaczniki informujące o głębokości wprowadzenia oraz znacznik EKG, z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękką końcówką prostą, prowadnica umieszczona w pochewce w kształcie koła- osłona ułatwiająca wprowadzenie przewodnika jedną ręką;- rozszerzadło dopasowane do rozmiaru cewnika, plastikowe, odpowiednio ostre, nie trzeba dodatkowo stosować skalpela do nacięcia skóry; - strzykawka Raulersona 5 ml, - cewnik z miękką, atraumatyczną końcówką, wykonany z poliuretanu, kontrastujący w promieniach RTG, znaczniki dla kontroli położenia cewnika, - - zaciski do krótkotrwałych przerw w infuzji, skrzydełka mocujące przesuwane i stałe, igła wprowadzająca prosta 18G/6,35cm,; igła do kontroli ciśnienia służąca do identyfikacji naczynia żyła/ tętnica na podstawie wypływu wstecznego krwi, bez rozłączania strzykawki. Sterylne, pakowany pojedynczo. Rozmiar: 7F 16/16 dł.20cm

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 17 – dot. gr. 19, poz. 3

Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera z dwuświatłowym cewnikiem. Zestaw zawiera: - cewnik wykonany z poliuretanu z miękką atraumatyczną końcówką, matowy, ze znacznikami długości, widoczny w promieniach RTG, stałe i ruchome skrzydełka mocujące, przezroczysty dren z zaciskiem ślizgowym do krótkotrwałych przerw we wlewach, - nitynolowa 0,032"/60cm przewodnica odporna na zaginanie z końcówką J umieszczona w pochewce w kształcie koła, na powierzchni znaczniki informujące o głębokości wprowadzenia oraz znacznik EKG, - rozszerzadło dopasowane do rozmiaru cewnika, - trzyczęściowa strzykawka 5 ml, - igła wprowadzająca prosta 18G/6,35cm- Sterylny, pakowany pojedynczo. Wklejki do historii choroby pacjenta. Rozmiar: 8F 14/14Ga dł.20cm

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 18 – dot. gr. 19, poz. 4

Zestawy do cewnikowania o szerokim świetle 12Fr/16, 12,12Ga/20cm wykonane z poliuretanu, przewodnica stalowa 0,035"/68cm na powierzchni ze znacznikami informującymi o głębokości wprowadzenia z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękką końcówka umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzanie cewnika rozszerzadło, igła punkcyjna 18Ga/6,35, miękką kaniula punkcyjna 18Ga/6,35 na igle 20Ga, rozszerzadło, skalpel, serweta chirurgiczna 61x91cm strzykawka Raulersona 5ml, igła do kontroli ciśnienia skrzydełka mocujące, koreczki non vented. Kanał dystalny(16Ga.) Kanał Środkowy(12Ga.) Kanał Proksymalny (12Ga.)

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 19 – dot. gr. 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę stazy jednorazowej do uciskania żyły w opakowaniu a'25 sztuk z przeliczeniem na 1.300 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 20

Pakiet 18, poz. 4

Proszę o dopuszczenie drewnu do tlenu o długości 200 cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, o ile pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

Pytanie 21

Pakiet 27, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie strzykawek do podawania cytostatyków bez wyróżnienia graficznego skali nominalnej (obwiedzenia kółeczkiem liczby określającej skalę nominalną)

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 22

Pakiet 27, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 23

Pakiet 27, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardej blistry ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 24

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód oddechowy o długości 160 cm, z Y bez portów, z dodatkową rurą do worka o długości 120 cm, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



CERTYFIKAT 2022/21

SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 25

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na układ oddechowy sterylny, z Y bez portów, z dodatkową rurą do worka o długości 120 cm?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 26

Pakiet 18 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na maski oddechowe wykonane z miękkiego i elastycznego PCV?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 27

Pakiet 18 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na nebulizator o pojemności 10 ml skalowany co 2 ml?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający w pakiecie 21 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Jednorazowy zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej posiadający:

- Wydzieloną komora zastawki podwodnej
- Wydzieloną komora kolekcyjną o poj. 950 ml i 1900 ml.
- Precyzyjną regulację siły ssania za pomocą mechanicznego pokrętki w zakresie -10 do -40 H₂O
- Możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu
- Automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wzrostem ciśnienia w drenowanych jamach w kierunku dodatnim
- Automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej z dodatkową zastawką manualną;
- Komory zawierające barwnik umożliwiające łatwy odczyt poziomów płynów
- Miernik przecieku doopłucnowego
- Precyzyjną podziałką w komorze kolekcyjnej
- Samouszczelniający port do pobierania próbek. Półprzezroczysty elastyczny rozłączany, dren bezlateksowy umożliwiające zlokalizowanie zalegającej treści zabezpieczony przed zaginaniem wraz z bezigłowym dodatkowym portem do pobierania próbek
- Uchwyt do noszenia w ręku i wieszaki do zawieszania na łóżku oraz szeroką plastikową podstawę do postawienia na podłodze.
- Wyposażony w przycisk do wyrównania ciśnienia z filtrem przeciwwzakazeniowym.
- Samouszczelniający port do pobierania próbek.
- Pakowany sterylnie

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 29

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 1 z pakietu 21?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 30 – dot. gr. 17

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 szt. = 1 odcinek stazy czy 1 szt. = 1 rolkę (opakowanie)?

Odpowiedź

Wycena za jedną sztukę dotyczy jednego odcinka stazy.

Pytanie 31 – dot. gr. 17

Czy zamawiający dopuści wycenę za 1 pakowanie (rolkę) = 25 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem przeliczenia 1 rolka = 25 sztuk.

Pytanie 32

Grupa 18, poz. 4. Czy zamawiający dopuści dren o dł. 200 cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza dren o dł 200 cm, o ile pozostałe parametry będą zgodne z opisem określonym SWZ.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 33

Grupa 27, poz. 1-2

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawkę bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 34

Grupa 27, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści informację na opakowaniu jednostkowym o tym, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny, zamiast inform. o braku zawartości ftalanów?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 35

Grupa 27, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści oświadczenie o braku zawartości ftalanów - PCV, DEHP wystawione przez importera / dystrybutora lub producenta, zamiast informacji graficznej na opakowaniu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 36

Grupa 27, poz. 3

Czy zamawiający wydzieli poz. 3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 37

Grupa 27, poz. 3

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

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 38

Grupa 27, poz. 3

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer – Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 39

Grupa 27, poz. 3

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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 40

Grupa 2 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego jednorazowego użytku, sterylny. W skład zestawu wchodzi:



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

1. igła Tuohy ze znacznikiem głębokości wkłucia w rozmiarze średnica 1,3 mm (18 G)
2. cewnik zewnątrzoponowy z trzema bocznymi otworami, odporny na złamania, przezroczysty, posiadający znacznik głębokości widoczny w Rtg, koniec cewnika o miękkim zakończeniu
3. filtr p/bakteryjny 0,2 µm, płaski kształt, przezroczysty, umożliwiający wizualizację wypełnienia, dwa złącza luer-lock żeńskie zakończone korkiem i męskie
4. strzykawką niskooporowa o pojemności 10 ml, wykonana z materiału niezawierającego lateksu (PP i silikon), z oznakowaniem pojemności w ml na obudowie, końcówka luer
5. przewodnik pozwalający na wprowadzenie cewnika do igły Tuohy
6. łącznik płaski, szczelny z końcówką luer lock, zatraskowy z możliwością ponownego otwarcia?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 41

Grupa 29 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 25 sztuk czy też 25 kompletów (komplet zawiera 2 elektrody)?

Odpowiedź

Wymagane jest zaoferowanie 25 kompletów.

Pytanie 42

Grupa 32 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z workiem do wysokich stężeń, wykonana z polipropylenu, pozbawiona PCV oraz ftalanów, wyprofilowany zachyłek nosowy pozbawiony blaszki, termoplastyczny elastomerowy mankiet wykonany z TPE ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą, z dwoma otworami po bokach z zaślepkami, dren o długości 210cm zakończony uniwersalnym łącznikiem, dren o przekroju gwiazdkowym odporny na zagięcia, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo w opakowanie foliowe, dostępna w dwóch rozmiarach: dla dorosłych oraz dla dzieci?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 43

Grupa 32 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o następującej specyfikacji:

- Wykonany z medycznego PCV
- Worek o pojemności 2000ml z zastawką antyzwrotną
- Dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
- Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
- Komora pomiarowa o pojemności 500ml
- Filtr hydrofobowy w worku i komorze
- Worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml
- Komora kroplowa skalowana co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml
- Uniwersalny, zintegrowany wieszak
- Jednorazowego użytku
- Bezlateksowy
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 44

Grupa 32 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaczkę na mocz w postaci worka, zawierający superchłonny wkładkę higieniczną, która w ciągu 30 sekund zamienia 600 ml płynów ustrojowych w żel. Wykonany z wytrzymałego materiału. Posiadający sznurek do szczelnego zamknięcia po użyciu. Rozmiar worka 16 cm x 43 cm?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 45

Grupa 32 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worek do 7-dniowej zbiórki moczu o następującej specyfikacji:

- Wykonany z medycznego PCV
- Worek o pojemność 2000ml z zastawką antyzwrotną



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

- Dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Bezigłowy port do pobierania próbek moczy
- Zawór spustowy typu T
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 46

Grupa 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gąbkę do przedoperacyjnego mycia ciała, która jest stosowana bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, wymagająca spłukania, wykonana z poliuretanu, rozmiar 10 cm x 10 cm x 2,5 cm, nasączona 20ml roztworem 4% chlorheksydyny, która działa szybko i skutecznie wykazując szerokie spektrum biobójcze, jednorazowego użytku, antybakteryjna?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 47

Grupa 34 poz. 1

Czy zamawiający dopuści równoważne prostokątne myjki do przedoperacyjnego mycia ciała, nie wymagające użycia wody oraz spłukiwania, wykonane z miękkiej włókniny, rozmiar 22 cm x 22 cm, nasączone 2% chlorheksydyną, która działa szybko i skutecznie, wykazując szerokie spektrum biobójcze, możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce, jednorazowego użytku, antybakteryjne, pakowane po 4 sztuki w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego otwierania/zamykania, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 48

Grupa 20, poz. 1-2

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o sile siła zrywu przed starzeniem min 6N wg EN 455 – potwierdzone wynikami badań producenta. Rękawice przebadane na min. 15 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone wynikami badań wykonanych w jednostce niezależnej. Rękawice pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie. Uchwyty kompatybilne z opakowaniami a'200 szt., o opisie zgodnym z wymaganiami Zamawiającego.

Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu: „Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium”. Wykonawca podkreśla, że rękawice diagnostyczne, są wyrobem medycznym, niesterylnym, zaś cecha czystości mikrobiologicznej jest immanentnie związana z wyrobami sterylnymi. Wynika to z faktu, że obecnie obowiązujące normy produktowe w zakresie wyrobów medycznych przewidują badanie czystości mikrobiologicznej jedynie dla wyrobów sterylnych, lub przeznaczonych do sterylizacji przed użyciem nie zaś dla wyrobów niesterylnych. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 49

Grupa 18 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga produktów bez zawartości szkodliwych ftalanów, dehp ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 50

Grupa 18 poz. 2-4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie produktów sterylnych, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 51 – dotyczy pakietu 18

Prosimy o dopuszczenie masek tlenowych oraz masek do nebulizacji wykonanych z polietylenu dla dorosłych z podwójnym podbródkiem, których dobór i zastosowanie nie wymaga wyszczególnienia rozmiarów od S do XL. Maski dzięki innowacyjnej konstrukcji w obszarze zachyłka nosowego nie wymagają stosowania klipsów na nos, z drenem o lejkowatych, nieobrotowych zakończeniach.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 52 – dotyczy pakietu 18

Prosimy o dopuszczenie nebulizatorów o objętości 10 ml skalowanych co 2 ml.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 53

Grupa 11, Pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z końcówką luer?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 54

Grupa 16, Pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do linii infuzyjnej o długości 150cm, średnicy wewnętrznej 1,24mm i zewnętrznej 2,4mm?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 55

Grupa 18, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, o ile pozostałe parametry będą zgodne z SWZ.

Pytanie 56

Grupa 18, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe z nebulizatorem o pojemności 8ml, sterylną?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 57

Grupa 18, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści sterylne maski tlenowe?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, o ile pozostałe parametry będą zgodne z SWZ.

Pytanie 58

Grupa 18, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy sterylny?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, o ile pozostałe parametry będą zgodne z SWZ.

Pytanie 59

Grupa 20, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 8000 op.?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy swz.

Pytanie 60

Grupa 21-22

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia klatki piersiowej o opisie

Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml
Strzykawką o pojemności 60ml
Dostępny w różnych konfiguracjach
Szeroka gama igieł do wyboru:
trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)
trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)
igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G))
Dostępne w wersji manualnej (Toraset) ze szczelnym kranikiem trójdrożnym na drenie odprowadzającym, lub w wersji automatycznej (Tormatic) wyposażonej w trójdrożny zawór przeciwwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów
Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-foolia, wewnętrzne folia



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 61

Grupa 27, Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 62

Grupa 27, Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści koreczki do zamykania strzykawek bez specjalnych skrzydełek?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 63

Grupa 27, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'250 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 64

Grupa 27, Pozycja 3

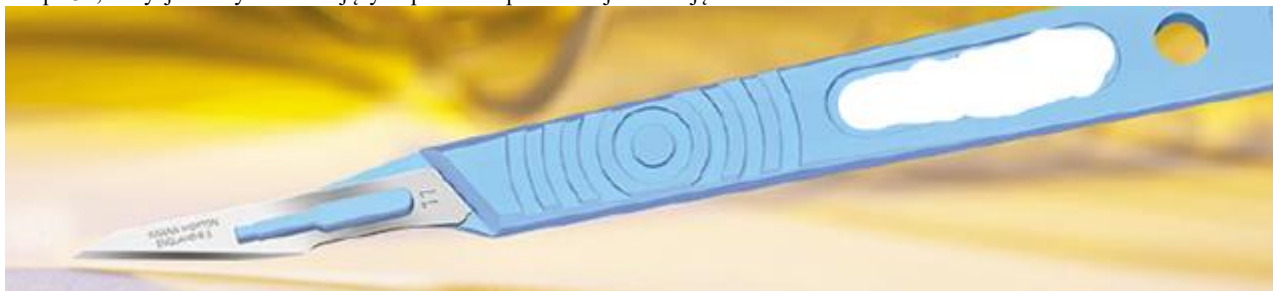
Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 65

Grupa 31, Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści skalpele takie jak na zdjęciu?



Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 66

Grupa 31, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 67 – dot. gr. 13

Czy Zamawiający wymaga rurek o długościach: 7,0 długość 100mm, 8,0 długość 116mm, 9,0 długość 122mm, 10,0 długość 128mm?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 68 – dot. gr. 27, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania większe niż 60 szt. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 69 – dot. gr. 27, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zatyczek (koreczków) combi (męsko-żeńskich) z ożebrowaniem ale bez dodatkowych skrzydełek, służących do zamykania napełnionych strzykawek, do końcówki luer i luer lock,



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 70 – dot. gr. 32, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, dren dwuświatłowy długości 150 cm, łącznik do cewnika Foley z bezigłowym portem dostępu do pobierania próbek strzykawkami typu Luer i zastawką jednokierunkową chroniącą przed cofaniem się moczu do cewnika Foley. Dren na wejściu do komory pomiarowej zabezpieczony spiralą antyzałamaniową. Komora pomiarowa wyposażona w hydrofobowy filtr powietrza o minimalnej powierzchni 300 mm² oraz zawór umożliwiający spuszczenie moczu z komory do worka, z workiem zbiorczym na moczu skalowanym numerycznie co 100 ml w zakresie od 100 do 2000 ml, wyposażonym w hydrofobowy filtr powietrza, jednokierunkową zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu do komory pomiarowej oraz zawór spustowy do opróżniania worka. Komora pomiarowa wyskalowana co 1 ml do objętości 40 ml, co 5 ml w zakresie objętości 40 – 90 ml i co 10 ml w zakresie 90 – 500 ml. Zestaw wyposażony w elastyczne paski oraz okrągły hak do zawieszenia systemu przy łóżku pacjenta. Bez lateksu i DEHP.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 71 – dot. gr. 18, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maskę tlenową do wysokiej koncentracji tlenu z oddechem zwrotnym, bez zaworów, otwarta, wydłużona pod brodę, z rezerwuarem tlenu, pojemność worka 1 L dla maski w rozmiarze dla dorosłych i 0,6 dla maski w rozmiarze pediatrycznym, anatomiczny kształt maski, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, obrotowy łącznik dostosowuje maskę do pozycji pacjenta, atraumatyczny mankiet maski, dren tlenowy dł. 2.1m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, pakowane pojedynczo.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 72

Pakiet 18. Poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na opakowaniu jednostkowym masek mają znajdować się takie informacje jak nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 73

Pakiet 18. Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek z nebulizatorem w rozmiarze dla dorosłych oraz w rozmiarze pediatrycznym. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 74

Pakiet 18. Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) ma wynosić 2,7 um i być potwierdzona w katalogach producenta?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 75

Pakiet 18. Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy nebulizator ma posiadać stabilną podstawkę dyfuzora w zakresie 0-360 stopni?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 76

Pakiet 18. Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek w rozmiarach dla dorosłych, pediatryczne oraz noworodkowe – do wyboru przez Zamawiającego. Reszta parametrów zgodna z SWZ

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



CERTYFIKAT 2022/21

SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 77

Pakiet 18. Poz. 3.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy maski mają być wolne od ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA).

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 78

Pakiet 18. Poz. 3.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na opakowaniu jednostkowym masek mają znajdować się takie informacje jak nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 79

Pakiet 30. Poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, paroprzepuszczalnego opatrunku stabilizującego do jednoetapowego mocowania wkłuc pośrednich oraz centralnych podobojczykowych, udowych i portów implantowanych, cewników zewnątrzoponowych, eliminujący potrzebę użycia dodatkowych elementów stabilizujących. Pokryty biokompatybilnym klejem akrylowym. Posiada przezroczyste okienko podglądu z folii poliuretanowej o grubości 0,02mm otoczone warstwą absorbującą wilgoć o grubości 1,1mm oraz wbudowany w opatrunek polimerowy element wzmacniający w wyróżniającym się kolorze chroniący cewnik przed przemieszczeniem i przypadkowym usunięciem. Całość łączy włókninowe obrzeże stabilizujące. Wymiary 9,53cm x 15,88cm. W opakowaniu znajduje się opatrunek z okienkiem z zaokrąglonymi krawędziami, podłużnym wycięciem, opatrunek stabilizujący cewnik oraz pasek samoprzylepny. Opakowanie jednostkowe torebka papierowa typu peel pouch. Czas stosowania do 7 dni. Opakowanie zbiorcze karton 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Nie zawiera lateksu. Wyrób medyczny klasy I s.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 80

Pakiet 30. Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, paroprzepuszczalnego opatrunku stabilizującego do jednoetapowego mocowania wkłuc pośrednich oraz obwodowych eliminujący potrzebę użycia dodatkowych elementów stabilizujących. Pokryty biokompatybilnym klejem akrylowym. Posiada przezroczyste okienko podglądu z folii poliuretanowej o grubości 0,02mm otoczone warstwą absorbującą wilgoć o grubości 1,1mm z minimum trzech stron oraz wbudowany w opatrunek polimerowy element wzmacniający w wyróżniającym się kolorze chroniący cewnik przed przemieszczeniem i przypadkowym usunięciem. Całość łączy włókninowe obrzeże stabilizujące. Wymiary 6,67cm x 9,05cm. W opakowaniu znajduje się opatrunek z okienkiem z zaokrąglonymi krawędziami, podłużnym wycięciem, opatrunek stabilizujący cewnik oraz pasek samoprzylepny. Opakowanie jednostkowe torebka papierowa typu peel pouch. Czas stosowania do 7 dni. Opakowanie zbiorcze karton 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Nie zawiera lateksu. Wyrób medyczny klasy I s.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 81 – dot. gr. 20, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diagnostycznych i ochronnych rękawic nitylowych w kolorze popkolor inny niż biały, fioletowy, różowy, z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa o grubości: na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm, teksturowane na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Odporne przez min 120 min. na 30% nadtlenek wodoru i min 240 min 37% formaldehyd, leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978 oraz bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5 oraz wirusów wg. ASTM F 1671. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Opakowanie przystosowane do pobierania rękawic od spodu – odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej oraz informacją na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Diagnostyczne i ochronne rękawice nitylowe, kolor inny niż biały, fioletowy, różowy, z wewnętrzną warstwą ochronno-nawilżającą zawierającą koloidalny wyciąg z owsa o grubości: na palcu 0,09 +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240 mm, teksturowane na końcach palców. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony indywidualnej w



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu. Wykonane z miękkiego i elastycznego materiału zapewniającego wysoką wytrzymałość i bardzo dobre czucie. Odporne przez min 120 min. na 30% nadtlenu wodoru i min 240 min 37% formaldehyd, leków cytostatycznych wg. ASTM D 6978 oraz bakterii, grzybów i wirusów wg. EN ISO 374-5 oraz wirusów wg. ASTM F 1671. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób uporządkowany, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Opakowanie przystosowane do pobierania rękawic od spodu – odpowiednie oznakowanie na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic oraz pogładowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Producent stosuje systemy zarządzania zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej oraz informacją na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 szt.).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 82 – dot. gr. 20, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompatybilnych uchwytów do zaoferowanych rękawic w poz.1

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 83 – dot. gr. 20

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego Zamawiający oczekuje rękawic z dodatkową warstwą nawilżająco-ochronną, która została uznana przez FDA jako środek ochrony skóry?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 84 – dot. gr. 20

Czy w celu ułatwienia pracy personelowi medycznemu Zamawiający oczekuje, aby pogładowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru rękawic oraz instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic była fabrycznie nadrukowana na opakowaniu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 85 – dot. gr. 20

Czy zgodnie z nową ustawą o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 r. Zamawiający oczekuje, aby na opakowaniu umieszczona była informacja o wszystkich substancjach mogących powodować podrażnienia lub alergie skórne tj. akceleratorach chemicznych (np. tiuramy, ditiokarbaminiany) jak są stosowane w procesie produkcji zgodnie z normą EN 455-3, których śladowe ilości są przyczyną uczuleń u personelu medycznego noszącego rękawiczki?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 86 – dot. gr. 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do osłony sondy

Skład zestawu:

- 1 osłona sondy 18x120 cm, wykonana z polietylenu 40 µm
- 1 żel USG 20 ml
- 2 paski samoprzylepne
- 2 elastyczne gumki

Zestaw zapakowany w sterylnie w rozrywaną torebkę papierowo –foliową. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze – folia, następnie karton. 200 szt. w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 87 – dot. gr. 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sterylnego zestaw do osłony sondy z żelem.

Skład zestawu:

- 1 osłona sondy 122x15 cm, wykonana z przezroczystego poliuretanu
- 1 żel ultradźwiękowy 20g
- 2 elastyczne gumki
- 1 serwetka z miękkiej włókniny SMS (owinięcie zestawu),

Opakowanie jednostkowe podwójne: wewnętrzne w włókniny SMS i zewnętrzne papierowo foliowe – torebka typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające nr katalogowy, nr lot, datę ważności, nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze karton transportowy i worek foliowy zawierający 20 szt. sterylnych osłon. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzone certyfikatem.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 88 – dot. gr. 25

Prosimy o wyjaśnienie czy należy zaoferować osłony wykonane z przezroczystego poliuretanu o delikatnie matowej powierzchni co ułatwia aplikację, zapobiega odbłaskom i zwiększa komfort pracy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 89

Czy Zamawiający w Grupie 5, poz. 1 dopuści układ oddechowy dla noworodków, długość 160 cm, trójkąt Y z portem, kolanko z portem CO₂, dodatkowo rura do worka 120 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 90

Czy Zamawiający w Grupie 5, poz. 2 dopuści dodatkowa rura o długości 90 cm, , pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy projektu umowy

Pytanie 91

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych w § 4 pkt. 15 do 0,25% ?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 92

Wniosek o dopisanie:

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 93

Dotyczy § 4 ust. 7a Załącznika nr 3 do SWZ:

„... 7a. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia zamówienia ilości niektórych pozycji asortymentowych, przy równoczesnym zmniejszeniu ilości innych pozycji asortymentowych oraz zachowaniu niezmięnionej całkowitej wartości umowy netto (bez podatku VAT). Zmiany ilości nie mogą przekraczać 30% wartości umowy netto przedmiotu dostawy.

Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawarł Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna zmiana w zakresie z 30% asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno, czy całkowitego zakresu przedmiotu zamówienia pomiędzy tymi grupami?

Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, do chociażby określonej wielkości danej grupy, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywistym jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 94

Dotyczy § 4 ust. 13 Załącznika nr 3 do SWZ:

„... 13. W przypadku zwłoki w dostawie przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 2 lub w przypadku zwłoki w załatwieniu reklamacji przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 9, Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie przez Zamawiającego, bez wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w miejsce niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy, zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku wyższej ceny zakupu niż cena wynikająca z niniejszej umowy na obciążenie go różnicą, którą Wykonawca ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

obciążeniowej. Zapisu powyższego nie stosuje się, jeżeli Zamawiający skorzysta z uprawnień, o których mowa w ust. 15. Zakup w drodze określonego w niniejszym ustępie wykonania zastępczego pomniejsza odpowiednio wartość i ilość przedmiotu umowy przewidzianego do nabycia przez Wykonawcę na podstawie niniejszej umowy.

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o zakupie „u osoby trzeciej” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?
2. W jaki sposób Zamawiający zamierza wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w miejsce niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy”, mając na względzie fakt pisemności warunków Umowy?
3. Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Wykonawcy miejsca tego zakupu „u osoby trzeciej”?

Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem zakupu „u osoby trzeciej”, wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką. W obecnym stanie faktycznym zgodnie z ust. 13 Wykonawca ma zapłacić określoną przez Zamawiającego kwotę w terminie 14 dni od dnia powzięcia wezwania, bez żadnych środków odwoławczych. Czyli tym samym nieważne jaka wielkość obciążenia Wykonawca zobowiązany jest zapłacić.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 95

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4:

15. W przypadku zwłoki w należyтым wykonaniu umowy przez Wykonawcę Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,5% wartości netto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy.

18. W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy, z przyczyn zawnionych przez Wykonawcę Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 5% niezrealizowanej wartości netto przedmiotu niniejszej umowy, do której realizacji zobowiązał się Zamawiający zgodnie z treścią ust. 7 niniejszego paragrafu, chyba że niniejsza umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 96

§ 3 ust. 1

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności faktury do 30 dni?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 97

§ 4 ust. 15, 16

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2 %?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 98

§ 4 ust. 20

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 10 %?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zamawiający



CERTYFIKAT 2022/21

SZPITAL
AKREDYTOWANY