



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ – 43/ 491 /2019

Wrocław, dnia 16.10.2019 r.

INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „**Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku**”

Pytanie nr 1 – Pakiet 88 poz. 1

Dotyczy pozycja nr 1 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu aby każda wymazówka zawierała etykietę i instrukcję obsługi na opakowaniu jednostkowym w języku polskim. Taki opis wskazuje konkretnego Wykonawcę. Zgodnie z PZP Zamawiający ma obowiązek przygotować i przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania Wykonawców.

Nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego konieczności istnienia na opakowaniu jednostkowym instrukcji w języku polskim. Zasadność jest wysoce wątpliwa, gdyż Zamawiający jest po pierwsze wyspecjalizowany na skalę krajowego ośrodka diagnostycznego i posiada wykwalifikowaną kadrę laboratoryjną, po drugie badania z użyciem wymazówek wykonuje rutynowo i posiada wiedzę jak stosować wymazówki. W/w wymóg jest nieuzasadniony z uwagi na dyrektywy unijne, które nakazują, aby w kadrze laboratoryjnej była co najmniej jedna osoba znająca język angielski.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 – Pakiet 88 poz. 1

Dotyczy pozycja nr 1 - Czy Zamawiający wymaga wymazówki z podłożem Amies z węglem czy bez węgla?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3 – Pakiet 88 poz. 3

Dotyczy pozycja nr 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z terminem ważności minimum 4 miesiące od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 – Pakiet 60

Czy Zamawiający w pakiecie 60 dopuści dreny w rozmiarach 28Ch, 30Ch, 33Ch o długości 50 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści dreny w rozmiarach 28Ch, 30Ch, 33Ch o długości 50 cm. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 5 – Pakiet 67 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 67 w pozycji 3 dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem z przestrzeni podgłośniowej w rozmiarach od 6 do 10 co 1 oraz 7,5 i 8,5, spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 – Pakiet 84 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 84 w pozycji 1 dopuści dren do drenażu ran operacyjnych Jacksona Pratta, wykonane z czystego 100%-owego silikonu, długości 100 cm, z fenestracją na długości 20 cm, dostępne w wersji płaskiej i okrągłej, tylko w wersji bez trokara?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 – Pakiet 19 poz. 3

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły ostrze Quinckego (typ Standard) z przezroczystą końcówką w którą wprowadzany jest mandryn z oznaczoną kolorem zatyczką. Konstrukcja nasadki- złączki pozwala na swobodny, niczym nie zakłócony wypływ płynu mózgowo-rdzeniowego, umożliwia wzrokową ocenę jego przejrzystości, siły wypływu, obecności domieszki krwi, nie zafałszowuje w żaden sposób oceny jego barwy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 – Pakiet 20 poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do znieczuleń podpajęczynówkowych w którego skład wchodzi:

1. Igła Pencil Point o średnicach 24G, 25G, 26G, 27Gdł. 90mm
2. Igła prowadząca 20G lub 22G
3. Igła do znieczuleń 0.5 x 25mm
4. Igła do podawania leków 0.9x 40mm
5. Strzykawka 2.5ml
6. Strzykawka 5ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu do znieczuleń podpajęczynówkowych o powyższej konfiguracji. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 9 – Pakiet 20 poz. 4

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do znieczuleń podpajęczynówkowych w którego skład wchodzi:

1. Igła Pencil Point o średnicach 25G, 26G, 27Gdł. 120mm
2. Igła prowadząca 20G lub 22G
3. Igła do znieczuleń 0.5 x 25mm
4. Igła do podawania leków 0.9x 40mm
5. Strzykawka 2.5ml
6. Strzykawka 5ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu do znieczuleń podpajęczynówkowych o powyższej konfiguracji. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 10 – Pakiet 1 poz. 1-7

Czy zamawiający dopuści tłok w kolorze mlecznym/białym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 – Pakiet 1 poz. 1-7

Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną i niezmywalną skalę w kontrastowym kolorze, nieprzedłużoną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 - Pakiet 1 poz. 1-7

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta oraz bez nazwy własnej występującej bezpośrednio na cylindrze. 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, nazwę strzykawki .

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 - Pakiet 5 poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 - Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową, 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 - Pakiet 5 poz. 1,5

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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 - Pakiet 5 poz. 1,5

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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17 - Pakiet 5 poz. 1,5

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaofiarowania w Pakiecie nr 5 poz. 1-5 przyrządów bez ftalanów, oznakowanych czytelnie, widocznie, wg normy zharmonizowanej, symbolu na opakowaniu jednostkowym lub / i przyrządzie. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 18 - Pakiet 5 poz. 1,5

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 wymaga „logo lub nazwa własna producenta umieszczone na blistrze” czyli opakowaniu jednostkowym przyrządu.

Pytanie nr 19 - Pakiet 5 poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trój płaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 - Pakiet 5 poz.2

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:

Zamawiający potwierdza brak tego wymogu dla pozycji nr 2. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 21 - Pakiet 5 poz.2

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

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza brak tego wymogu dla pozycji nr 2. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 22 - Pakiet 5 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:

Zamawiający wymaga „logo lub nazwa własna producenta umieszczona na blistrze” czyli opakowaniu jednostkowym przyrządu. Brak takiego wymogu na pozycji nr 2.

Pytanie nr 23 - Pakiet 5 poz.2

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 5 poz. 1-5 przyrządów bez ftalanów, oznakowanych czytelnie, widocznie, wg normy zharmonizowanej, symbolu na opakowaniu jednostkowym lub / i przyrządzie. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 24 - Pakiet 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści IS bursztyń. 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25 - Pakiet 22 poz. 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia - folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 22 poz. 2 opakowanie typu folia – folia. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 26 - Pakiet 22 poz. 2

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2 z pakietu 22. 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27 - Pakiet 22 poz. 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 28 - Pakiet 35 poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29 - Pakiet 41 poz. 4

Czy zamawiający wydzieli poz.4 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 - Pakiet 52 poz. 2-5

Czy zamawiający wydzieli poz.2-5 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31 - Pakiet 52 poz. 3-4

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32 - Pakiet 52 poz. 5

Czy zamawiający dopuści skalę mała co 0,5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33 - Pakiet 52 poz. 2, 5

Czy zamawiający dopuści strzykawki bez wydłużonej skali?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34 - Pakiet 52 poz. 1-7

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki 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 SIWZ.

Pytanie nr 35 - Pakiet 90, poz1

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 100 ml, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36 - Pakiet 90, poz. 3

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 30 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 90 poz. 3 pojemnik o poj. 30 ml. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 37 - Pakiet nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny skalowane co 0,02ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38 - Pakiet nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do TBC skalowane co 0,05ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39 -Pakiet nr 2 poz. 9

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i opis umieszczony pod pakietem: „igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym...” dotyczy pozycji 10 lub 11, a nie jak napisano pozycji 9?

W przypadku twierdzącej odpowiedzi, prosimy o dopuszczenie igły do pobierania leków w rozmiarze 1,2x30mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:

Było:

„Poz. 9

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Powinno być:

„Poz. 11

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienia się leku poprzez kierowanie płynu

bezpośrednio na ścianki fiolki

4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 9 poz. 2 igły w rozmiarze 1,2x30mm.

Pytanie nr 40 - Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania CH4 o długości 40cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41 -Pakiet nr 7 poz. 1 - 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a w opakowaniu folia / folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 7 poz. 1-5 cewniki Foley’a w opakowaniu folia / folia-papier. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 42 - Pakiet nr 7 poz. 1 - 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a z możliwością utrzymania do 7 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41 - Pakiet nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a z końcówką Tiemanna dostępne w rozmiarach CH 12 – CH 22?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42 - Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji opłucnej z 3 igłami w rozmiarze 14G, 16G i 19G?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 16 poz. 1 zestaw do punkcji opłucnej z 3 igłami w rozmiarze 14G, 16G i 19G. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 43 - Pakiet nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44 - Pakiet nr 22 poz. 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 45 - Pakiet nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia przez nos w rozmiarze CH 6/50cm, skalowane co 1cm, bez informacji na opakowaniu jednostkowym o czasie użytkowania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46 - Pakiet nr 32 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szczotki w rozmiarze ok. 90x45x35mm, jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 32 poz. 1 szczotki w rozmiarze ok. 90x45x35mm. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 47 - Pakiet nr 32 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szczotki czyste mikrobiologicznie, nasączone środkiem bakteriobójczym jak dotychczas stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 32 poz. 2 szczotki czyste mikrobiologicznie, nasączone środkiem bakteriobójczym. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 48 - Pakiet nr 34 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z butelek z filtrem p/bakteryjnym 1,2µm, bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekaniem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49 - Pakiet nr 35 poz. 5

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 50 - Pakiet nr 73 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51 - Pakiet nr 73 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52 - Pakiet nr 84 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny Jacksona Pratta o długości 80cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53 - Pakiet nr 87 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2100mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 87 poz. 2 dren tlenowy o długości 2100mm. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 54 – Pakiet nr 111 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki 3-drożne Dufour Hematuria w rozmiarze CH18-20 z balonem 50-80ml oraz CH22-24 z balonem 80-100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 111 poz. 1 cewniki 3-drożne Dufour Hematuria w rozmiarze CH18-20 z balonem 50-80ml oraz CH22-24 z balonem 80-100ml. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 55 - Pakiet 88 – Materiały do badań diagnostycznych:

Czy Zamawiający w pozycji 1 wymaga wymazówek charakteryzujących się przeżywalnością bakterii w okresie do 72 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że dla pakietu nr 88 „Należy przedłożyć wraz z ofertą certyfikat CE i dokument potwierdzający zapewnienie przeżywalności bakterii w okresie do 72 godzin (wysyłka wymazówek)”.

Pytanie nr 56 - Pakiet 88 – Materiały do badań diagnostycznych:

Czy Zamawiający w pozycji 1 wymaga wymazówek w próbówce o długości 165mm co zapewnia optymalne zanurzenie wacika w podłożu transportowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57 - Pakiet 18 poz.1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtry oddechowe spełniające następujące parametry: Filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej >99,999%; objętość oddechowa 150-1500 ml; opór przepływu: 0,82 cm H₂O przy 30l/min; 2,14 cm H₂O przy 60l/min; 3,95 cm H₂O przy 90l/min; waga 35,6 g; przestrzeń martwa 55 ml, złącza 15M/22F-15F/22M; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym wkręcanym zapobiegającym wypadaniu; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność nawilżania 37mg /l przy V_t=500ml; bez lateksu; sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58 Pakiet 18 poz.2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych o następujących parametrach: objętość oddechowa V_t 150-1500ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy V_t 500 ml, waga 35,6 g, opór przepływu przy 60l/min-2,14 cm H₂O, przestrzeń martwa 55 ml z portem kapno luer-lock ze szczelnie wkręcanym koreczkiem zapobiegającym wypadaniu, sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59 Pakiet 18 poz.3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtry spełniające następujące parametry: Filtr oddechowy noworodkowy bakteryjno-wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci; skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej >99,999%; objętość oddechowa 20-70 ml; opór przepływu: 0,6 cm H₂O przy 30l/min; waga 15 g; przestrzeń martwa 10 ml, złącza 15M-15F; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym wkręcanym zapobiegającym wypadaniu; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność nawilżania 30 mg /l przy V_t=50ml; bez lateksu; sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60 Pakiet 18 poz.4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtry spełniające następujące parametry: "Filtr oddechowy pediatryczny bakteryjno-wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci:

skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej >99,999%;

objętość oddechowa 70-250 ml; opór przepływu: 2,4 cm H₂O przy 30l/min; waga 21 g; przestrzeń martwa 30 ml, złącza 15M/22F-15F/22M; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym wkręcany zapobiegającym wypadaniu; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność nawilżania 33,6 mg /l przy V_t=250ml; bez lateksu; sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61 Pakiet 18 poz.5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik spełniający następujące parametry: Wymiennik ciepła i wilgoci do tracheostomii: materiał obudowy: PP (polipropylen), centralny port do odsysania zamykany zatyczką; odpowiedni dla dzieci i dorosłych; dla pacjentów powyżej 15 [kg]; wkład celulozowy; powierzchnia wymiany ciepła 500 [cm²]; przestrzeń martwa 15 [ml]; skuteczność nawilżania: 1 [godz.] : 27,5 [mg H₂O/l]; 24 [godz.] 28,8 [mg H₂O /l]; Rezystancja przepływu: 0.63 [cm H₂O] przy 30 [l/min]; 1.8 [cmH₂O] przy 60l/min; 3.5 [cmH₂O] przy 90 [l/min], waga 8,4 [g]; złącze 15F; port tlenowy 5,5 [mm]; port do odsysania 6,1 [mm]; sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 18 poz. 5 wymienników o powyższych parametrach. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 62 Pakiet 18 poz.6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy, elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, zakres objętości oddechowych 150-1500ml, posiadający wysoką skuteczność przeciwbakteryjną 99,9999% i p/wirusową 99,999%, waga 21g, przestrzeń martwa 33 ml, o niskich oporach przepływu wynoszących przy 30l /min; 0,5 cm H₂O, przy 60 l/min; 1,4 cm H₂O, przy 90 l/min; 2,76 cm H₂O, z portem do kapnografii zabezpieczonym szczelnie wkręcany koreczkiem luer lock zapobiegającym wypadaniu, pakowany pojedynczo folia-papier, sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 18 poz. 6 filtrów oddechowych o powyższych parametrach. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 63 - Pakiet nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą; z nazwą handlową na strzykawce, gwarantującą pełną identyfikację producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 64 - Pakiet nr 2 poz 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 1 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,33x12mm o ścianie standardowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65 - Pakiet nr 2 poz 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 2 dopuści wycenę igieł o ścianie standardowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66 - Pakiet nr 2 poz 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 9 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 1,2x40mm o szlifie ołówkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i jednocześnie poprawia

omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:

Było:

„Poz. 9

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Powinno być:

„Poz. 11

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Pytanie nr 67 - Pakiet nr 2 poz 9

Proszę o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka i opis dot. poz. 9 pod pakietem 2 dotyczy igieł w pozycji 10 lub pozycji 11 (rozmiar 1,2x40mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:

Było:

„Poz. 9

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Powinno być:

„Poz. 11

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Pytanie nr 68 - Pakiet nr 34

Czy Zamawiający w Pakiecie 34 dopuści wycenę równoważnego przyrządu do pobierania leków?

Cechy przyrządu:

- umożliwiał higieniczne pobieranie leków z opakowań wielodawkowych różnej pojemności;
- łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt;
- z filtrem powietrza 0,1um;
- kompatybilny ze złączami luer oraz luer-lock;
- szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kolcowi biorczemu;
- pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów; sterylizowany tlenkiem etylenu;

- opakowanie opisane w języku polskim;
- mała objętość napełniania (0,25ml)
- dodatkowa nasadka zabezpieczająca kolec do nakłuć?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69 - Pakiet 13

Czy Zamawiający wymaga barwnego kodowania opakowań jednostkowych wg norm ISO, umożliwiającego łatwe rozpoznanie poszczególnych rozmiarów igieł?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że wymaga w Pakiecie nr 13 barwnego kodowania opakowań jednostkowych wg norm ISO.

Pytanie nr 70 - Pakiet 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do pena o parametrach: 31G 0,25 x 5mm w zamian za igły do pena 0,25 x 6 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 13 igieł o powyższych parametrach. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 71 - Pakiet 40 Poz.1 i Poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz.1 i poz.2 kaniuli w opakowaniu sztywnym typu blister-pack?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 40 poz. 1 i poz. 2 kaniuli w opakowaniu sztywnym typu blister-pack. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 72 - Pakiet 40 Poz. 4

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 40 poz.nr 4, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73 Dotyczy Rozdziału III pkt 8 SIWZ

Przedmiot zamówienia musi być opatrzony w informacje oraz oznaczenia w języku polskim zgodnie z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych:

Czy zgodnie z Art.14 ust. 1 Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20 maja 2010r. („Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”) Zamawiający dopuści, aby przedmiot zamówienia był opatrzony w informacje i oznaczenia wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych kodów oraz nazwą własną producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 74 Dotyczy §6 ust. 3 Wzoru umowy

Dostarczony towar będzie zaopatrzony w informacje oraz oznaczenia w języku polskim zgodnie z wymaganiami Ustawy o wyrobach medycznych:

Zwracamy się z prośbą o następującą modyfikację zapisu umownego, zgodnie z Art. 14 ust. 1 Ustawy o wyrobach medycznych: „Dostarczony towar będzie zaopatrzony w informacje oraz oznaczenia w języku polskim, bądź wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych kodów zgodnie z wymaganiami Ustawy o wyrobach medycznych”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 75 - Pakiet nr 1 poz. 1-4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiającego wymaga w/w pozycjach strzykawek z kontrastującym kolorowym tłokiem innym niż mleczny.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia

Pytanie nr 76 - Pakiet nr 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu kolorowego kodu identyfikacyjnego na opakowaniu jednostkowym i dopuści oznaczenie kolorystyczne tylko na opakowaniu zbiorczym. Taki opis ogranicza konkurencyjność ofert i nie ma medycznego uzasadnienia. Igły pakowane są w opakowanie folia-papier co daje możliwość sprawdzenia koloru kodu identyfikacyjnego rozmiary igły jeszcze przed użyciem.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 77 - Pakiet nr 2 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie ma omyłki pisarskiej dotyczącej igły do pobierania leków względem wymaganej pozycji 9, czy wymagana igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym wpisuje się w poz. 11.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:

Było:

„Poz. 9

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem**
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej**
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki**
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”**

Powinno być:

„Poz. 11

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem**
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej**
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki**
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”**

Pytanie nr 78 - Pakiet nr 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,3 x 12 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 1 igły w rozmiarze 0,3 x 12 mm. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 79 - Pakiet nr 2 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,2 x 40 mm krótkościętej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:

Było:

„Poz. 9

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem**
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej**
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki**

4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Powinno być:

„Poz. 11

1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem

2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej

3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki

4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Pytanie nr 80 - Pakiet nr 4 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużaczem 7 cm o objętości wypełnienia 0,9 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 81 - Pakiet 4, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga kranika trójdrożnego z możliwością podawania lipidów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 4 poz. 5 kranik trójdrożny z możliwością podawania lipidów. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 82 - Pakiet 4, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga kranik trójdrożny wolny od lateksu i ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 4 poz. 5 kranika trójdrożnego wolnego od ftalanów (DEHP) i bez lateksu.

Pytanie nr 83 - Pakiet nr 5 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów o długości komory kroplowej 62mm (55 w części przezroczystej) wyposażonej w dodatkowe skrzydełkami ułatwiające uchwyt z igłą biorczą ściętą trójpłaszczyznowo, zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz specjalnym miejscem na kolec komory kroplowej w postaci „pochewki” długości drenu 180 cm, w całości bez ftalanów, w opakowaniu folia-papier z napisami w kolorze niebieskim.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 5 poz. 1 przyrząd do przetaczania płynów o powyższych parametrach i funkcjonalnościach. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 84 - Pakiet 5, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 85 - Pakiet 5, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych może posiadać komorę kroplowa wykonana w medycznego PVC. A dren ma być minimum wolny od ftalanów z oznaczeniem o braku zawartości ftalanów na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania komory minimum wolnej od PVC, przyrządów bez ftalanów.

Pytanie nr 86 - Pakiet 5, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do szybkich przetoczeń z pompką umożliwiającą szybkie przetaczanie krwi i preparatów krwiopochodnych gdzie komora kroplowa i dren bez ftalanów, pompka tworzywo z ftalanami.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 87 - Pakiet nr 22 poz. 2

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 nr 88 - Pakiet 22, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków do dobowej zbiórki moczu o pojemność **2ml**, skalowany co 100 cm³, Skala co 500 cm³ z drenem długości 90 cm, z zastawką antyrefluksową ,z zawrotem typu T, sterylne w opakowaniu folia-folia.

Odpowiedź:

Zamawiający wnioskuję, że Wykonawca zadając pytanie miał na myśli 2 000 ml a nie „2ml”. W takim przypadku Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 22 poz. 2 worków o pojemności 2 000 ml o powyższych parametrach. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 89 - Pakiet nr 52 poz. 6, poz. 7

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 90 - Pakiet nr 55 poz. 4

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 nr 91 - Pakiet nr 55 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie zaworu bezigłowego o przepływie 312 ml/min o objętości wypełnienia 0,085 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 92 - Pakiet nr 6, poz. nr 1

Czy zamawiający dopuści przyrządy do przetoczeń płynów infuzyjnych z jednoczęściową komorą kroplową, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 93 - Pakiet nr 6, poz. nr 1

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „Zawór BCV zapobiegający przed cofaniem się krwi do aparatu”, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 94 - Pakiet nr 18, poz. nr 1 - 6

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „Wykonawca udostępni do wglądu raporty z niezależnych laboratoriów”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 95 - Pakiet nr 18, poz. nr 1

Czy zamawiający dopuści, aby obudowa filtra została zaoferowana w kolorze zielonym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 18 poz. 1 obudowy filtra w kolorze zielonym. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 96 - Pakiet nr 18, poz. nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania 32 mg/l przy VT 500 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 97 - Pakiet nr 18, poz. nr 1

Czy zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracyjnej względem NaCl $\geq 97,416\% \pm 5\%$, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 98 - Pakiet nr 18, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 99 - Pakiet nr 18, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 100 - Pakiet nr 18, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,999%, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 101 - Pakiet nr 18, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania min. 32 mg/l przy VT 500 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 102 - Pakiet nr 18, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 40 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 103 - Pakiet nr 18, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 30 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 104 - Pakiet nr 18, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracyjnej względem NaCl $\geq 97,416\% \pm 5\%$, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 105 - Pakiet nr 18, poz. nr 3

Czy zamawiający dopuści, aby obudowa filtra została zaoferowana w kolorze zielonym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 18 poz. 3 obudowy filtra w kolorze zielonym. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.*

Pytanie nr 106 -Pakiet nr 18, poz. nr 3

Czy zamawiający dopuści filtr o wadze 15g, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 107 -Pakiet nr 18, poz. nr 3

Czy zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów 99,999%, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 108 -Pakiet nr 18, poz. nr 3

Czy zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania min. 24 mg/l przy VT – 500ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 109 -Pakiet nr 18, poz. nr 3

Czy zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej max 12 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 110 -Pakiet nr 18, poz. nr 3

Czy zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracyjnej względem NaCl $\geq 97,416\% \pm 5\%$, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 111 -Pakiet nr 18, poz. nr 4

Czy zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów 99,999%, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 112 - Pakiet nr 18, poz. nr 4

Czy zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania min. 24 mg/l przy VT – 500ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 113 -Pakiet nr 18, poz. nr 5

Czy zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania min. 24 mg/l przy VT – 500ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 114 -Pakiet nr 18, poz. nr 6

Czy zamawiający dopuści filtr w zakresie objętości oddechowej 150 – 1500 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 18 poz. 6 filtr w zakresie objętości oddechowej 150 – 1500 ml. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 115 - Pakiet nr 18, poz. nr 6

Czy zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania ok. 12mg H₂O / l przy VT 500ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 116 - Pakiet nr 18, poz. nr 6

Czy zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania ok. 24mg H₂O / l przy VT 500ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 117 - Pakiet nr 18, poz. nr 6

Czy zamawiający dopuści filtr o masie 22g, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 18 poz. 6 filtr o masie 22 g. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 118 - Pakiet nr 66, poz. nr 1

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „z ochronnym pokrowcem z możliwością zamontowania na uchwycie bez usuwania pokrowca”, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 119 - Pakiet nr 66, poz. nr 2

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „z ochronnym pokrowcem”, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 120 - Pakiet nr 71, poz. nr 1

Czy zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych o rozmiarach: 2,0; 3,3; 4,7, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 119 - Pakiet nr 71, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści prowadnicę jednorazową do wymiany rurek intubacyjnych z łącznikiem 15mm bez luer-lock, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 121 - Pakiet nr 71, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści prowadnicę jednorazową do wymiany rurek intubacyjnych dł. 700 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 122 - Pakiet nr 72, poz. nr 1

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „przeziernych dla promieniowanie radiowego”, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 123 - Pakiet nr 72, poz. nr 1

Czy zamawiający podając jednostkę komplet ma na myśli 1 komplet zawierający 2 elektrody?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że pod pojęciem 1 komplet rozumie 1 komplet zawierający 2 elektrody.

Pytanie nr 124- Pakiet nr 72, poz. nr 2

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „przeziernych dla promieniowanie radiowego”, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 125 - Pakiet nr 72, poz. nr 2

Czy zamawiający podając jednostkę komplet ma na myśli 1 komplet zawierający 2 elektrody?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że pod pojęciem 1 komplet rozumie 1 komplet zawierający 2 elektrody.

Pytanie nr 126 - Pakiet nr 79, poz. nr 1-2

Czy zamawiający dopuści jednorazowe łyżki, w których średnica światłowodu na jego końcu wynosi 5mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 127 - Pakiet nr 79, poz. nr 1-2

Czy zamawiający odstąpi od zapisu rozmiar wyraźnie kodowany kolorem na opakowaniu jednostkowym” i pozwoli na zaferowanie produktu, którego rozmiar jest kodowany na opakowaniu oznaczeniem liczbowym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 128 - Pakiet nr 79, poz. nr 4

Czy zamawiający dopuści laryngoskop, którego rękojeść wykonana będzie z aluminium, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 129 - Pakiet nr 79, poz. nr 4

Czy zamawiający dopuści aby kolorystyczne oznakowanie rozmiaru zostało przedstawione na opakowaniu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 130 - Pakiet nr 86, poz. nr 2

Czy zamawiający dopuści metalowe łyżki w rozmiarach 00; 0; 1, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 131 - Pakiet nr 123, poz. nr 1

Czy zamawiający dopuści z jako produkt równoważny ZAMKNIĘTY SYSTEM DO ODSYSANIA Z RURKI INTUBACYJNEJ/TRACHEOSTOMIJNEJ o następujących cechach :

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódcie łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- długość 60 cm dla rurek intubacyjnych, 34 cm dla rurek tracheotomijnych ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje iż koryguje odpowiedź do pytania nr 7 w Informacji nr 1 z dnia 04.10.2019 r

Powinno być:

„Pytanie nr 7 – Pakiet 72

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź:

Zamawiając y wymaga aby zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne z defibrylatorami LIFEPAK oraz potwierdzone certyfikatem CE.”

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z-ca DYREKTORA
ds. Eksploatacji
Mgr Małgorzata Tobiś

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
inż. Mónica Wojciechowska