

Włoszczowa, dnia 17.08.2018 r.

Znak DOAT 74/08/2018

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do postępowania na dostawę sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie - Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II. **Nr sprawy 07/07/2018.**

Pytanie nr 1

Pytanie 1 do pakietu 54 poz. 2

Czy Zamawiający do pułci zaoferowanie jednorazowej elektrody biernej do diatermii:

- dwudzielnej
- przystosowana do systemu REM
- pokrytej hydrożelem
- kształt prostokątny o wymiarach 20x12,2 cm
- szerokość podłączenia 4 x 2,5 cm
- etykiety do wklejenia do dokumentacji pacjenta

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr2

Pytanie 3 do pakietu 55 poz. 2

Czy Zamawiający do pułci zaoferowanie jednorazowej elektrody biernej do diatermii:

- dwudzielnej
- dzielonej po obwodzie, z pierścieniem ekwipotencjalnym
- pokrytej hydrożelem
- powierzchnia robocza 90 cm²
- przystosowana do współpracy z systemem nadzoru nad jakością kontaktu elektrody ze skórą pacjenta NESSY stosowanym w diatermiach ERBE ICC 200
- etykiety do wklejenia do dokumentacji pacjenta

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr3

Pytanie 4 do pakietu 54 - dopisek pod tabelą

Wykonawca, uznany w całej Europie producent urządzeń i akcesoriów do elektrochirurgii prosi Zamawiającego o zmianę wymagania dotyczącego dokumentów, zamieszczonego pod tabelą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 60 z „wydane przez producenta diatermii dopuszczenie wymienionego sprzętu z pozycji 1,2,3,4 do pracy z diatermią VALLEYLAB Force Fx oraz VALLEYLAB EZ.”

na „wydana przez producenta deklaracja kompatybilności potwierdzająca bezpieczeństwo stosowania sprzętu wymienionego z pozycji 1,2,3,4 do pracy z diatermią Valleylab Force Fx oraz Valleylab EZ.”

Nadmieniamy, że zastosowany przez Zamawiającego zapis ogranicza możliwość złożenia oferty podmiotom nie związanym z producentem wymienionych diatermii – oczywistym jest, że producent tych diatermii nie wyda podmiotom konkurencyjnym takiego dopuszczenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr4

Pytanie 5 do pakietu 55 - dopisek pod tabelą

Wykonawca, uznany w całej Europie producent urządzeń i akcesoriów do elektrochirurgii prosi Zamawiającego

o zmianę wymagania dotyczącego dokumentów, zamieszczonego pod tabelą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 60 z „wydane przez producenta diatermii dopuszczenie wymienionego sprzętu z pozycji 1,2,3,4 do pracy z diatermią ERBE ICC 200.”

na „wydana przez producenta deklaracja kompatybilności potwierdzająca bezpieczeństwo stosowania sprzętu wymienionego z pozycji 1,2,3,4 do pracy z diatermią ERBE ICC 200.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr5

Pytanie nr 1,

Dotyczy pakietu nr 45 pozycja 3, 4, 5..

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli typu bezpiecznego zapobiegającej przed zakłuciem i zachlapaniem wyposażonej w automatyczny plastikowy zatrzask zabezpieczający / obejmujący ostrze igły przed zakłuciem, zabezpieczający przed zachlapaniem / mikroozpryskami z systemem „no drop”, uruchamiany zaraz po użyciu igły (system pasywny). Cewnik wykonany z poliuretanu z zastawką hydrofobową zapobiegającą wylaniu się krwi na końcu przezroczystej komory wpływu, wyposażonej 6 pasków kontrastujących w RTG. Oznaczenie kolorystyczne według ISO (kolor odpowiada rozmiarowi) umożliwiające identyfikację rozmiar kaniul. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr6

Dotyczy pakietu nr 45 pozycja 3, 4, 5..Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wymagając „zastawki antyzwrotnej” ma na myśli zgodnie z normą *PN-EN ISO 10555-5, element ograniczający/nie dopuszczający do wypływu krwi nazywa się zatyczką odpowietrzającą (część 3 Definicje, punkt 3.5) i jakkolwiek określi go Zamawiający bądź wykonawca w swoich materiałach handlowych czy kartach katalogowych, zastawka antyzwrotna/bezzwrotna/filtr hydrofobowy pełnią rolę elementu odpowietrzającego.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr7

Upzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 8 oraz 9 z Pakietu 69 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Wydzielenie poz. 8 oraz 9 zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu igły do wstrzykiwacza insulinowego (typu PEN) faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr8

Dotyczy Pakietu nr 3 – Siatki przepuklinowe

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści siatki wykonane z 100% polipropylenu prasowanego termicznie (PPNT), o gramaturze maksimum 70g/m² i grubości 0,40 mm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr9

Pakiet nr 45, poz. 39-43

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu - pozwoli to na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiedź: Nie ma takiej pozycji w pakiecie.

Pytanie nr10

Pakiet nr 45, poz. 60-65

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu - pozwoli to na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiedź: Nie ma takiej pozycji w pakiecie.

Pytanie nr11

Pakiet nr 45, poz. 63-65

Proszę o dopuszczenie przyrządów 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: Nie ma takiej pozycji w pakiecie.

Pytanie nr12

Pakiet nr 45, poz. 64

Wnioskujemy o dopuszczenie przyrządów do podawania płynów infuzyjnych wykonanych zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06 określającą wymagania dotyczące zestawów jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego, do użytku medycznego, w celu zapewnienia ich kompatybilności z pojemnikami na płyny infuzyjne i z wyposażeniem do podawania dożylnego, który charakteryzuje się:

komorą kroplową o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylny. Długość drenu 150cm.

Odpowiedź: Nie ma takiej pozycji w pakiecie.

Pytanie nr13

Pytanie nr 1 pakiet 41 poz 22

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg igły prostej do portów naczyniowych o parametrach 20G w zakresie 25-30 mm oraz 22G w zakresie 30-32mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr14

Pytanie nr 2 pakiet 41 poz 22

Prosimy o wyjaśnienie do jakiego typu wlewów przy użyciu portów naczyniowych Zamawiający korzysta z rozmiaru igły 24G. Igły o parametrach 24G 25 mm posiada konkretny producent, dlatego w odniesieniu do zapisów ustawy PZP art. 7 ust 1 Ustawy PZP oraz art 29 ust 2 zwracamy się z prośbą o wykreślenie wymogu igły 24G 25 mm lub zmiany parametrów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr15

Pytanie nr 3 pakiet 41 poz 22

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy igła do portów naczyniowych ma być wyposażona w dren. Prosimy jednocześnie o wyjaśnienie czy opisana igła będzie używana do wlewów (igła z drenem) czy do płukania portów (igła bez drenu do krótkotrwałych iniekcji np: płukanie).

Odpowiedź: Igła ma służyć do płukania portu.

Pytanie nr16

Pytanie nr 4 pakiet 41 poz 22

Zamawiający w kolumnie „Nazwa“ określił wielkość opakowania 100 szt, natomiast w kolumnie „ilość roczna“ wskazał 50 szt. Proszę o wyjaśnienie która wartość jest prawidłowa.

Odpowiedź: Opakowań 50, po 100 szt.

Pytanie nr17

Pytanie nr 5 pakiet 41 poz 22

Czy Zamawiający w celu stworzenia oferty konkurencyjnej dopuści składanie oferty częściowej w ramach pakietu 41 poz 22.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr18

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 w pozycji 2 dopuści rurki intubacyjne noworodkowe w rozmiarze 2,0 zamiast rozmiaru 1,5 ze względu na brak występowania takiego rozmiaru rurek na rynku?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr19

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 w pozycji 3 dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0 zamiast rozmiaru 6,5; 7,0 zamiast rozmiaru 7,5; 8,0 zamiast rozmiaru 8,5; 10,0 zamiast rozmiaru 9,5; spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr20

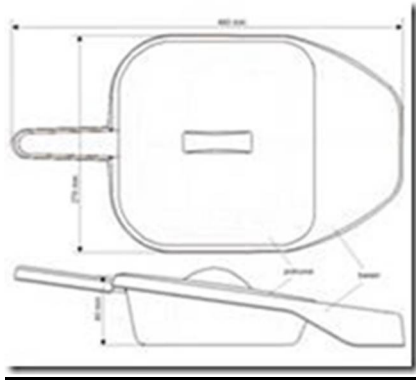
Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 w pozycjach 11 i 12 dopuści obecnie stosowane przez Zamawiającego, zestawy do drenażu opłucnej wyskalowane do objętości 2100 ml, z drenem łączącym (drenami łączącymi) z wbudowanym systemem zabezpieczającym przed zagięciem, spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr21

Pytanie do pakietu nr 78

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 78 w poz. 2 i 7 baseny o wym. jak na rys.



480 mm długość; 270 mm szerokość ; 80 mm wysokość

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr22

Pakiet 55 poz.1

Czy zamawiający dopuści:

Uchwyt elektrody czynnej wielorazowy ze sznurem :

- kompatybilny z diatermią ERBE ICC 200
- ergonomiczna rączka z dwoma przyciskami tj. cięcie i koagulacja
- uchwyt dla elektrod o średnicy 2,4 mm
- długość sznura 4 m
- nadający się do sterylizacji w temp. 134⁰C.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr23

• Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju 12 Fr długości: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm oraz 14FR długości: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 21 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr25

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 39 z pakietu 69 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr27

Pakiet 34

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania:

Pozycja 1

- Proszek żelujący o pojemności 4 kg z odpowiednim dostosowaniem do ilości zapotrzebowania.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr28

Pozycja 2,3,4,5

- System do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki).

- System nasz charakteryzuje się wkładami posiadającymi w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Pokrywa o kształcie okrągłym.

- Pojemniki wielorazowego użytku wykonane z przezroczystego tworzywa, bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażone tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowane co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Pojemniki i wkłady o pojemności 1000 i 2000 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr29

Dotyczy SIWZ

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

Odpowiedź: Tak .

Pytanie nr30

Pakiet 45

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w poz. 1-2 dopuści: kaniule dożylnie pediatryczne wykonane z teflonu, widoczne w USG z 3 paskami radiocieniującymi, bez portu bocznego i zdejmowalnego uchwytu, ze skrzydełkami ułatwiającymi wprowadzenie kaniuli, oznaczenie kolorystyczne umożliwiające identyfikację rozmiaru kaniuli?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr31

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 3-5 dopuści: : kaniule dożylnie, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykanym standardowo, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, kaniule wykonane z poliuretanu z 3 paskami dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażone w filtr hydrofobowy, rozmiary: 22G x 25mm przepływ 42ml/min; 20G x 32mm przepływ 59ml/min; 18G x 32mm przepływ 103ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr32

1. Czy Zamawiający oczekuje w **Zadaniu nr 29** próżnociąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonu” (kielicha)Ø miseczki 64mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Oferowany przez nas próżnociąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr33

PYTANIE – PAKIET 49

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 49 w pozycji 2 równoważną elektrodę o rozmiarze 45mm x 31mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr34

PYTANIE – PAKIET 49

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 49 w pozycji 2 równoważną elektrodę o rozmiarze 45mm x 43mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr35

PYTANIE – PAKIET 49

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 49 w pozycjach 1 i 2 podania ceny jednostkowej netto elektrod EKG za opakowanie 50 sztuk. Ilość zaoferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr36

Czy w ramach zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 70 poz. nr 3 i utworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr37

Czy w ramach zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający dopuści w pakiecie nr 70 poz. nr 1 jednorazowe kleszcze biopsyjne o standardowej lub zwiększonej pojemności szczęk; z igłą lub bez igły; z podwójnym systemem cięgieł umożliwiających otwieranie szczypiec bez względu na sposób zagięcia; z podwójnymi otworami w szczękach; z funkcją biopsji stycznych; pokryte hydrofilną powłoką redukującą tarcie i ułatwiającą przejście przez kanał roboczy endoskopu nawet przy jego znacznym zagięciu; średnica szczęk 2.2 lub 2.4mm; długość 160cm lub 240cm; z czarnymi markerami sygnalizacyjnymi; współpracujące z kanałem roboczym 2.8; pakowane o 5, 20 lub 40szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr38

Czy w ramach zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający dopuści w pakiecie nr 70 poz. nr 2 pętle do polipektomii jednorazowego użytku, okrągłe, wykonane z usztywnionego plecionego drutu; dł. robocza 240 cm; średnica osłonki 2,4 mm; średnica otwartej pętli: 10mm, 15mm, 20mm, 25mm, 33 mm; pętle z potwierdzonym wskazaniem również do polipektomii na zimno (umożliwiające polipektomię na zimno w celu usunięcia polipa bez konieczności użycia prądu) zawartej w instrukcji narzędzia; pakowane po 10,20 lub 40szt.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr39

Czy w ramach zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający dopuści w pakiecie nr 70 poz. nr 2 jednorazowe pętle do polipektomii, pętle wykonane z plecionego, giętkiego i średniogiętkiego drutu; wyposażone w wyskalowaną rękojeść z systemem Short Throw (system pozwalający na otwieranie nawet dużych pętli przy użyciu jednej ręki ułatwiającym i zwiększającym efektywność wykonania zabiegu przez zespół endoskopowy) średnica pętli 13, 27, 30 mm; długość robocza 240 cm; średnica osłonki 2,4mm, kształty owalne - śr :13,27 mm - sztywności: giętka i średniogiętka; (rozmiar 30 mm - sztywność średniogiętka). Pętle również ze wskazaniem do polipektomii na zimno zawartej w instrukcji narzędzia; pakowane po 5, 20 lub 40szt.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr40

Czy w ramach zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający dopuści w pakiecie nr 70 poz. nr 4 klipsownicę hemostatyczną jednorazowego użytku, z klipsem załadowanym w zestawie, pozwalającą na pięciokrotne otwarcie i zamknięcie ramion klipsa przed jego całkowitym zaciśnięciem i uwolnieniem; rozwarcie ramion 11 mm; długość 155, 235 cm; współpracujący z kanałem endoskopu 2,8 mm; pakowany po 1, 10 lub 20 szt.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr41

Czy w ramach zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający dopuści w pakiecie nr 70 poz. nr 4 klipsownicę hemostatyczną jednorazowego użytku, z klipsem załadowanym w zestawie, pozwalającą na pięciokrotne otwarcie i zamknięcie ramion klipsa przed jego całkowitym zaciśnięciem i uwolnieniem; rotacja 1:1 w obu kierunkach dzięki pokrętle zamocowanemu na klipsownicy; dwa sposoby rotacji klipsa; rozwarcie ramion 11 mm; długość 155cm i 235 cm; współpracujący z kanałem endoskopu 2,8 mm; pakowany po 1, 10, 20 lub 40szt.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr42

Czy w ramach zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający dopuści w pakiecie nr 70 poz. nr 3 Jednorazowe igły do ostrzykiwania, w teflonowej osłonce odpornej na załamania; wyposażone w mechanizm pozwalający na regulację długości wysuwania igły oraz jej blokadę w wybranej pozycji długość 200 lub 240cm, długość igły 4 lub 6mm średnica igły 23g(0,64mm) lub 25g(0,51mm)

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr43

Pakiet 1, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do lewatywy o poj. 1750ml z drenem o dł. 150cm z otworem centralnym i otworem bocznym, bez plastikowej kanki?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr44

Pakiet 1, poz. 20 - 21

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający w bezlateksowej ampułkostrzykawce, umożliwiającej całkowite jej opróżnienie?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr45

Pakiet 4, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z czytelną, łatwą do odczytu skalą, adekwatną do pomiaru diurezy o wysokiej dokładności pomiaru od 25 ml, co 50 ml od 50 ml do 200 ml i co 100 ml do 2000ml?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr46

Pakiet 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do autotransfuzji o poniższych właściwościach?

właściwości:

- zamknięty, niskociśnieniowy system ssący do autologicznej autotransfuzji pooperacyjnej składający się z pojemnika ssącego z drenami łączącymi, worka zbiorczego na krew oraz aparatu do transfuzji krwi Pritrans
- pojemnik ssący typu płaski worek o pojemności 250 ml, skalowany co 40 ml, wytwarzający podciśnienie początkowe 120mbar z dwoma na stałe połączonymi drenami łączącymi z własnymi klemami zaciskowymi typu zatraskowego
- jeden dren łączący o długości 140 cm z pojedynczym lub podwójnym rozgałęzieniem, z uniwersalnymi zakończeniami do drenów Redona od CH 6 do CH 18, umożliwiającymi jednoczesny drenaż dwoma lub czterema drenami (system dwu- i czteroświatłowy)
- w drenie dodatkowy, samuszczelniający się port iniekcyjny, umożliwiający podawanie m.in. antykoagulantów
- drugi dren łączący o długości 6 cm zakończony uniwersalnym łącznikiem typu large-lock służący do wygodnego i szczelnego połączenia z workiem na krew, wyposażony w dodatkową nasadkę ochronną do zabezpieczenia łącznika po rozłączeniu
- własny, wygodny w użyciu system podwieszania
- worek zbiorczy na krew o pojemności 1 000 ml, z filtrem 200 µm, skalowany co 50-100 ml, z łącznikiem large-lock (połączenie z mieszkiem) z nasadką ochronną do zabezpieczenia łącznika po rozłączeniu zestawu
- w worku na krew duża zastawka antyrefluksyjna oraz wygodny samuszczelniający się zawór łączeniowy do igły aparatu transfuzyjnego Pritrans z dodatkową nasadką zabezpieczającą
- worek posiada także oznaczone miejsce na dane identyfikacyjne pacjenta, własną

przesuwną klemę zaciskową oraz zintegrowany element do podwieszania na stojaku

- aparat do transfuzji Pritrans z dużą elastyczną komorą kroplową, ostrym końcem transferowym, filtrami 10 μm lub 40 μm , drenem o długości 150 cm z zakończeniem luer-lock oraz precyzyjnym, uniwersalnym zaciskiem rolkowym

- sterylny

- opakowanie podwójne - zewnętrzne papier - folia, wewnętrzne folia

Z dodatkowymi (pakowanymi osobno) dwoma drenami Radona z Trokarami w rozmiarze CH 16



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr47

Pakiet 16, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie serwety dwuwarstwowej o gramaturze 40g/m², spełniającej wysokie wymagania wg normy EN 13795:2011+A1:2013.

Obłożenia chirurgiczne i/lub wyroby medyczne, stosowane są m.in. w celu zapewnienia czystej mikrobiologicznej strefy roboczej wokół rany oraz w celu zmniejszenia przenoszenia flory bakteryjnej skóry pacjenta do rany. Wysokie wymagania wg normy EN 13795:2011+A1:2013 w tym: odporność na przenikanie drobnoustrojów oraz odporność na penetrację cieczy na poziomie >100 cm H₂O, zapewniają wysokie bezpieczeństwo oraz ochronę pacjenta, jak również wpływają na zminimalizowanie zakażeń i infekcji. Chcemy nadmienić, że serwety dwuwarstwowe o gramaturze 40 g/m² wykonane są z wysokochłonnego polipropylenu typu spunlace oraz nieprzemakalnej folii polietylenowej, co także wpływa na barierowość przed przenikaniem mikroorganizmów oraz zwiększenie bezpieczeństwa dla pacjenta.

Nadrzędnym celem produkcji wyrobów medycznych jest wytwarzanie ich w taki sposób aby stosowanie ich nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów. Ta dbałość została zachowana, gdyż mimo niższej gramatury serwety dwuwarstwowe 40g charakteryzują się podwyższonym poziomem wymagań użytkowych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwet dwuwarstwowych o gramaturze 40 g/m².

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr48

Pakiet 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie serwety jednorazowego użytku jałowej wykonanej z dwuwarstwowego laminatu o gr. 56g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr49

Pakiet 16, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ochraniaczy na obuwie o uniwersalnym kształcie pasujące na lewą i prawą stopę wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m² z warstwą antypoślizgową w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr50

Pakiet 16, poz. 5,6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czepka o następujących parametrach:

- Czepek wkładany typu „furażerka”, bez gumki oraz troków.
- Posiada dwie warstwy włókniny w części bocznej
- Wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25 g/m²
- Zapewnia doskonałą oddychalność i komfort użytkowania
- Kolor: zielony, niebieski
- Opakowanie: wygodny w użytkowaniu kartonik
- Niejałowy



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr51

Pakiet 16, poz. 5-6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czepka o następujących parametrach:

- Czepek w kształcie z gumką w części tylnej
- Wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25 g/m²
- Zapewnia doskonałą oddychalność i komfort użytkowania
- Kolor: zielony, niebieski
- Opakowanie: wygodny w użytkowaniu kartonik
- Niejałowy



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr52

Pakiet 16, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czepka o następujących parametrach:

- Czepek typu „furażerka” z trokami
- Wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25 g/m²
- Zapewnia doskonałą oddychalność i komfort użytkowania
- Kolor: zielony, niebieski
- Opakowanie: wygodny w użytkowaniu umożliwiający pojedyncze wyjmowanie
- Niejałowy



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr53

Pakiet 16, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha niesterylnego foliowego przedniego, o wym. 71cmx116cm bądź 71 x 180cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr54

Pakiet 16, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha o następujących parametrach:

- pełnobarierowy
- zgodny z wymogami normy PN- EN 13795
- wykonany z wielowarstwowej włókniny polipropylenowej SMS 35 g/m²
- kolor – niebieski
- szwy wykonane techniką ultradźwiękową
- sposób złożenia oraz system troków umiejscowionych w specjalnym kartoniku umożliwiający aseptyczną aplikację fartucha
- konstrukcja zapewniająca sterylność zarówno z przodu jak i z tyłu, tylne części fartucha zachodzą na siebie
- krój prosty, rękawy zakończone elastycznym, dzianinowym, poliestrowym mankietem
- odporność na przenikanie cieczy 50,47cm H₂O

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr55

Pakiet 16, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr56

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spodenek do kolonoskopii z włókniny polipropylenowej występującym rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr57

Pakiet 16, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spodenek do kolonoskopii z włókniny SMS występującym rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr58

Pakiet 16, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spodenek do kolonoskopii z włókniny SMS występującym rozmiarze uniwersalnym oraz XL?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr59

Pakiet 16, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pościeli wykonanej z włókniny SMS o gramaturze 25g/m² bądź 40g/m²; o następujących wymiarach:

- powłoka: 210cm x 160cm
- powłoczka: 80cm 70cm
- prześcieradło: 210cm x 150cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr60

Pakiet 25, poz.11

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik wykonany z silikonu?

Odpowiedź: Nie ma takiej pozycji w pakiecie.

Pytanie nr61

Pakiet 25, poz.19

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia noworodków w rozmiarach 4,6,8?

Odpowiedź: Nie ma takiej pozycji w pakiecie.

Pytanie nr62

Pakiet 26, poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie majtek jednorazowych z cienką gumką w pasie oraz wokół ud za opakowanie handlowe a' 10 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr63

Pakiet 26, poz.2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszuli operacyjnej o obwodzie 152cm oraz długości 116cm; pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr64

Pakiet 26, poz.3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszuli operacyjnej występującej w rozmiarze uniwersalnym o obwodzie 140cm oraz długości 110cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr65

Pakiet 33, poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem CH 24 o długości 400cm oraz kanką Yankauer w rozmiarze CH 21?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr66

Pakiet 42, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 8ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr67

Pakiet 42, poz.6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę tlenową o dł. 200cm?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr68

Pakiet 42, poz.8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego o pojemności 10ml lub 20ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr69

Pakiet 42, poz.9

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 9 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr70

Pakiet 44, poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści miękki, silikonowy dren Kehr?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr71

Pakiet 44 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści dren perforowany w rozmiarze CH 18?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr72

Pakiet 44 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści dren perforowany o długości 50cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr73

Pakiet 46

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworem centralnym oraz dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr74

Pakiet 57, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wykonanie wyceny fartucha foliowego za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr75

Pakiet 58, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz splukiwania. Zawierające w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowane pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 650W). Zapachowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr76

Pakiet 60 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podajnik na 12 szczotek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr77

Pakiet 66

Czy Zamawiający dopuści golarki z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytej chromem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr78

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 1-3

Prosimy o podanie numeru katalogowego czujnika obecnie stosowanego przez Zamawiającego, co pozwoli na złożenie oferty zgodnej z wymaganiami.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr79

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści czujnik o długości 1m?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr80

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozm. 27-35 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr81

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozm. 34-43 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr82

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozm. 27-35 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr83

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozm. 34-43 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr84

Dotyczy Zadania nr 42 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę dla noworodków bez kolorowego pierścienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr85

Dotyczy Zadania nr 42 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw z nebulizatorem o pojemności 10 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr86

Dotyczy Zadania nr 42 poz. 1-7

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych. Obecna konstrukcja znacząco ogranicza konkurencję, uniemożliwiając złożenie oferty większej ilości oferentów i naraża Zamawiającego na uzyskanie oferty po znacznie zawyżonej wycenie.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr87

Dotyczy Zadania nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do respiratora, jednorazowego użytku o długości 180 cm, rura z kolankiem i portem do próbkowania gazu, rura przedzielona elastyczną membraną, złącza sztywne, w zestawie z osobno pakowanym filtrem bakteryjno wirusowym z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności bakteryjnej 99.9999% i wirusowej 99.999%?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr88

Dotyczy Zadania nr 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do respiratora, jednorazowego użytku o długości 180 cm, rura z kolankiem i portem do próbkowania gazu, rura przedzielona elastyczną membraną, złącza sztywne, z dodatkową rurą do worka o długości 90 cm, z beztalesowym workiem o pojemności 2l?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr89

Dotyczy Zadania nr 43 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści rękojeści radełkowane, bez antypoślizgowego tworzywa, co zapewnia lepszy i stabilny chwyt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 90

Dotyczy: Pakiet nr 2 pozycja 3

Wnosimy o dopuszczenie w pozycji nr 3 w/w pakietu możliwości zaoferowania zestawów do punkcji opłucnej z trzema igłami 14, 16 i 18 G spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 91

Dotyczy: Pakiet nr 33 pozycja 1

Prosimy o potwierdzenie, czy zapis w opisie przedmiotu zamówienia w pozycji nr 1 „kanka Yankauera Ch18-30” oznacza, że należy zaoferować zestawy z kanką Yankauera w rozmiarach Ch 18 i Ch 30 oraz w co najmniej trzech rozmiarach pośrednich? (do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu pojedynczego zamówienia).

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 92

Dotyczy: Pakiet nr 33 pozycja 2 i 3

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane dreny łączące w pozycjach nr 2 i 3 były również (jak zestawy z pozycji nr 1 tego pakietu) pakowane sterylnie w podwójne opakowania folia-papier?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 93

Dotyczy: Pakiet nr 34 pozycja 2 i 6

Prosimy o potwierdzenie, czy w pozycji nr 2 i 6 w/w pakietu należy zaferować wkłady workowe kompatybilne z akcesoriami wielorazowego użytku (uchwyty, wózki, pojemniki) systemu SERRES?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 94

Pakiet 17 poz.1-5

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 1-5 z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 95

Pakiet 17 poz.1

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do operacji biodra. Skład zestawu:

- 2 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm
- 1 x serweta ortopedyczna na stolik Mayo 80x145 cm z folii PE 70 μ , ze wzmocnieniem 100x75cm,
- 1 x serweta dolna 196x305 cm z przylepnym wycięciem U 15x117 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 77x119 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów.
- 1 x serweta górna 183x254 cm przylepna, ze wzmocnieniem chłonnym 67x39cm, zintegrowany 1 podwójny organizator przewodów
- 1 x serweta nieprzylepna 98x98 cm, pełnobarierowa
- 1 x stokineta 30x122 cm, elastyczna, 2-warstwowa, antypoślizgowa
- 2 x taśma przylepna 9x50 cm
- 2 x ręcznik chłonny 20x30 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu, trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze 66 g/m², pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy, dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 200 cm H₂O. Materiał odporny na rozrywanie na mokro/sucho (min. 190 kPa), odporny na rozciąganie wzdłużne na mokro/sucho (min. 88 N). Obszar krytyczny wzmocniony (gramatura łączna 140 g/m²), odporny na przenikanie płynów (> 200 cm H₂O), odporny na rozrywanie na mokro/sucho (>570kPa). W celu ułatwienia aplikacji dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepną, klej repozycjonowalny. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 96

Pakiet 17 poz.2

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do cesarskiego cicia Skład zestawu:

- 1 x serweta na stolik instrumentariuszki 140x190cm

1 x serweta na stolik Mayo 80x142cm

1 x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm z obłożeniem ramion stołu, z otworem 30x36cm z dodatkowymi przylepcami do fiksacji serwety, wypełniony folią chirurgiczną wokół brzegów otworu, ze zintegrowaną torbą na płyny 270° z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z 2 portami do ssaka, wzmocnienie chłonne wokół otworu, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki. Część serwety osłaniająca pacjentkę wykonana z laminatu trójwarstwowego (polipropylen, polietylen, polipropylen) o gramaturze 66g/m².

1 x fartuch chirurgiczny z włókniny SMMMS, gramatura 35g/cm², odporność na penetrację wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 4,5. L-120cm

2 x fartuch chirurgiczny z włókniny SMMMS, gramatura 35g/cm², odporność na penetrację wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 4,5. XL-140cm

1 x kocyk dla noworodka 100x105cm materiał Spunlace

1 x opatrunek z wkładem chłonnym 10x25cm

20 x kompresy gazowe 10x10cm 12W 17N z nitka RTG

5 x serweta laparotomijna 45x70cm 4W 20N z nitka RTG, biała

1 x zaciskacz do pępowiny

1 x taca na łożysko 3000ml, 31x24x7cm, niebieska

2 x ręcznik papierowy 30x39cm

1 x miska 250ml, podziałka, niebieska

1 x skalpel z plastikowym trzonkiem rozmiar 23

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 97

Pakiet 17 poz.3

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu ginekologicznego z torbą na płyny Skład zestawu

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190cm z folii PE ze wzmocnieniem w części krytycznej

- 1x taśma przylepna 9x50cm

- 2x ręcznik chłonny 30x20cm

- 1x serweta z bilaminatu 75x90cm

- 1 x serweta na stolik Mayo 80x142cm (sterylna, pakowana osobno)

- 1x serweta do zabiegów ginekologicznych 290/175/242cm ze zintegrowanymi nogawicami z przylepnym paskiem do fiksacji serwety w okolicy łonowej, z przylepnym otworem 10x17cm, z torbą na płyny z filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlace do regulacji worka (możliwość mocowania z fartuchem operatora). Serweta główna wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropylen, polietylen), pozbawiona pyłających włókien celulozy i wiskozy o gramaturze 58g/m². Materiał odporny na przenikanie płynów > 200 cm H₂O, odporny na rozerwanie na mokro >200 kPa. Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjentki Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN EN 13795, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające min.: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 98

Pakiet 17 poz.4

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu do artroskopii. Skład zestawu:

- 2 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm (wzmocnienie chłonne 74x190 cm)

- 1 x osłona na stolik Mayo ortopedyczna 80x142 cm (wzmocnienie chłonne 75x100 cm)

- 1 x osłona na kończynę 37,5 x 55 cm 2-warstwowa,

- 2 x taśma przylepna 9x50 cm

- 2 x ręcznik chłonny 30x20 cm

- 1 x osłona na kamerę video 13x240 cm składana teleskopowo, z naciętą końcówką, z kartonikiem ułatwiającym aplikację, z taśmą samoprzylepną,

-1 x serweta do artroskopii 221/290x322 cm w kształcie litery T, z obłożeniem ramion stołu, z podwójnym, samouszczelniającym się otworem \varnothing 5 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z portem do ssaka z zatyczką, z pionowymi i poziomymi kształtkami usztywniającymi umożliwiającymi uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z zabezpieczeniem na końcach usztywnień torby, 2 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta wykonana z chłonnego laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58 g/m² bez zawartości pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy. Odporność na przenikanie płynów powyżej 200 cmH₂O, wytrzymałość na rozrywanie na mokro/sucho powyżej 195 kPa. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające min.: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 99

Pakiet 17 poz.5

Prosimy o dopuszczenie sterylnego zestawu uniwersalnego wzmocnionego do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem chłonnym 60x190 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 37x90cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x200 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przylepna na krótszym boku
- 1 x serweta górna 150x240 cm ze wzmocnieniem chłonnym 50x75cm, przylepna
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze 55g/m² a w obszarze krytycznym 116g/m², o odporności na penetrację płynów >200cm H₂O, o odporności na rozrywanie na sucho i mokro > 195kPa i >285 kPa w obszarze wzmocnień. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową, posiada etykietę z czytelnym opisem i rysunkiem zawartości zestawu oraz 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 100

Pakiet 17 poz.5

Czy należy zaoferować zestawu w których serwety okrywające pacjenta są chłonne na całej powierzchni ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 101

Pakiet 17 poz.5

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 5 z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 102

Pakiet 17 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety w rozmiarze 150x120 cm, otwór przylepny o średnicy 10x7 cm, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 103

Pakiet 17., poz. 6.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety w rozmiarze 175x200 cm, otwór przylepny o średnicy 11 cm, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 104

Pakiet 17., poz. 6.

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 6. z pakietu 17., oraz utworzenie odrębnego pakietu. Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 105

Pakiet 17., poz. 10.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety w rozmiarze 98x75 cm wykonanej z bilaminatu (polipropylen + polietylen) o oporności na przenikanie płynów powyżej 200 cm H₂O, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 106

Pakiet 17., poz. 10.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety wykonanej z bilaminatu (polipropylen + polietylen) o oporności na przenikanie płynów powyżej 200 cm H₂O, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 107

Pakiet 17., poz. 11.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety w rozmiarze 150x196 cm, wykonanej z trilaminatu (polipropylen + polietylen + polipropylen) o oporności na przenikanie płynów powyżej 200 cm H₂O, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 108

Pakiet 17., poz. 11.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety w rozmiarze 145x193 cm, wykonanej z trilaminatu (polipropylen + polietylen + polipropylen) o oporności na przenikanie płynów powyżej 200 cm H₂O, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 109

Pakiet 17., poz. 11.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety w rozmiarze 145x193 cm, wykonanej z bilaminatu (polipropylen + polietylen) o oporności na przenikanie płynów powyżej 200 cm H₂O, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 110

Pakiet 17., poz. 12.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej osłony foliowej na przewody w rozmiarze 13x240 cm, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 111

Pakiet 17., poz. 13.

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 13 z pakietu 17., oraz utworzenie odrębnego pakietu. Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 112

Pakiet 17., poz. 15.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety na stół Mayo 80x142 cm wykonanej z mocnej folii PE o grubości 70 µ ze wzmocnieniem chłonnym o wymiarze 55x88 cm - włóknina polipropylenowa o gramaturze 30 g/m² zespolona z folią na całej powierzchni. W obszarze krytycznym gramatura 95 g/m². Spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 113

Pakiet 17., poz. 16.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej osłony na kończynę w rozmiarze 36,5x72 cm, wykonanej z wysokochłonnego i nieprzepuszczalnego bil amiantu o gramaturze 58 g/m², w zestawie z 1 taśmą przyklepną 9x50 cm.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 114

Pakiet 17., poz. 17

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 13 z pakietu 17., oraz utworzenie odrębnego pakietu. Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 115

Pakiet 38 Sprzęt anestetyczny

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czujnika o długości 0,9 m

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 116

Pakiet 43 Sprzęt anestetyczny

Poz.5

Prosimy o wydzielenie pozycji 5 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 117

Pakiet 54, 55 Osprzęt do diatermii

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 176 x 122,10 mm, o grubości 1 mm, o powierzchni przylegania 110 mm²

Prosimy o odstąpienie od wymogu wklejanych etykiet.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 118

❖ **ZAPISY SIWZ** – rozdział X („pozostałe dokumenty wymagane w ofercie Wykonawcy”)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca zamiast zaakceptowanego projektu umowy załączył do oferty oświadczenie akceptujące warunki umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 119

PAKIET 70

W pakiecie 70, jako jedynym, nie zostały podane dla wszystkich pozycji asortymentowych, jednostki miary, prosimy zatem Zamawiającego o odpowiedź czy jednostką miary dla tego pakietu są sztuki czy opakowania? A może dla niektórych pozycji sztuki, a dla niektórych opakowania?

Odpowiedź: Opakowania.

Pytanie nr 120

Ad. pozycji 4 – Jeśli Zamawiający określi, iż jednostką miary są sztuki, prosimy aby w kontekście zapisu „opakowanie zawiera 10 gotowych do użycia sterylnych klipsownic z założonym klipsem” Zamawiający zmodyfikował wymaganą ilość z 5 (sztuk) na 10.

Odpowiedź: 5 opakowań; opakowanie zawiera 10 gotowych do użycia sterylnych klipsownic.

Pytanie nr 121

❖ **ZAŁĄCZNIK Nr 3 do SIWZ – OŚWIADCZENIE - JEDZ**

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska w wypełnionej przez Zamawiającego części I – „informacje dotyczące postępowania o udzielnie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego”, bowiem numer Dz. U. EU, numer ogłoszenia i jego data nie dotyczą przedmiotowego postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż nastąpiła omyłka pisarska w wypełnionej przez Zamawiającego części I – „informacje dotyczące postępowania o udzielnie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego” jest: Dz.U. UE S numer [143], data [27/07/2016], strona [259155-2016-PL], Numer ogłoszenia w Dz.U.S.: [2] [0] [1] [6]/S [1] [4] [3]-[2] [5] [9] [1] [5] [5] []

winno być:

Dz.U.UE data 21/07/2018, strona S139, Numer ogłoszenia w Dz.U. S: 2018/S 139-318910.

Pytanie nr 122

❖ **ZAŁĄCZNIK Nr 5 do SIWZ – ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY**

- § 6 ustęp 7A

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dostarczania towaru wraz z dokumentami dopuszczającymi go do używania, bowiem w ustępie 8 tego samego paragrafu został określony obowiązek Wykonawcy w następujący sposób: „Wykonawca zobowiązany jest również do przesłania w języku polskim na adres mailowy apteka@zozwloszczowa.pl dla wyrobów medycznych deklaracji zgodności oraz certyfikatu zgodności jednostki notyfikowanej, w terminie 7 dni od daty zawarcia Umowy”

Postępowanie dotyczy dostaw sukcesywnych w okresie 12 miesięcy i dołączanie do każdej kolejnej dostawy tych samych dokumentów jest kłopotliwe i bezcelowe.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 123

- § 7 ustęp 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wymiana wadliwego produktu na produkt bez wad następowała maksymalnie w terminie 5 dni roboczych od otrzymania informacji o reklamacji Zamawiającego?

Wykonawca musi mieć czas nie tylko na wymianę towaru, ale także na zbadanie zasadności reklamacji.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy, aby dotychczasowy termin liczony był w dniach roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 124

1. Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną pasków testowych do glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta oraz nazwę producenta glukometru, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność pasków testowych konkretnego wytwórcy wyłącznie z glukometrami tego samego wytwórcy), co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza w Pakiecie nr 63 poz. 1 konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 125

2. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 63 poz. 2 zaoferowania igieł do nakłuwaczy w bardziej ekonomicznych opakowaniach x 200 szt., po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 126

Czy w pakiecie nr 63 poz. 1 Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 127

4. Czy w pakiecie nr 63 poz. 1 Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 128

Pakiet 9 poz. 1:

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania zestawu, którego opakowanie zbiorcze składa się z dwóch kartonów (zewnątrzny i wewnętrzny), gdzie karton wewnętrzny z funkcją dyspensera, tj. klapka umożliwiająca wielokrotne otwieranie i zamykanie. Na obu kartonach etykieta w celu identyfikacji wyrobów i zachowania reżimu sanitarnego?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 129

Pakiet 17 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z rękawem prostym nie ograniczającym ruchów chirurga i odporności na przenikanie cieczy 36,9 cm H₂O przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 130

Pakiet 17 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści fartuch wizytacyjny w kolorze niebieskim, przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 131

Pakiet 17 poz. 10:

Czy Zamawiający miał na myśli spodenki do kolonoskopii z otworem i rzepem do zapinania w tylnej części?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 132

Pakiet 39 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia z 1 szt. serwety foliowanej, rozm. 75 cm x 75 cm o gramaturze 42 g/m² (owinięcie) , przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 133

Pakiet 39 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego z 1 szt. serwety foliowanej rozm. 75 x 45 cm o gramaturze 43 g/m² z przyklepnym otworem 10 cm i 1 szt. kleszczyków metalowych z zaciskiem, przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 134

Pyt. dot. projektu umowy:

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 135

2. Zważywszy na treść § 2 ust. 1 i 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego

określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

Odpowiedź: 60%.

Pytanie nr 136

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 4 wzoru umowy w zdaniu pierwszym zostało dodane wyrażenie „, , chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”? Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 4 wzoru umowy zostało wykreślone zdanie drugie?

Wykonawca nie powinien być zmuszany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy, a w konsekwencji zagrozić zdolności wykonawcy do dalszego wykonywania zamówienia publicznego. Poza tym, skuteczność § 8 ust. 4 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 137

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby odstąpienie od umowy zostało poprzedzone wezwaniem do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 138

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto określonej w § 2 ust. 1 Umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% niezrealizowanej wartości umowy brutto”?
- Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 139

6. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 5 wzoru umowy otrzymał następującą (lub podobną) treść: „Wykonawca może dochodzenie w postępowaniu procesowym zaległych należności wynikających z niniejszej Umowy poprzedzić postępowaniem pojednawczym wskazanym w art. 184-186 kodeksu postępowania cywilnego.”?
- Przymus stosowania sądowego postępowania pojednawczego jako sposobu rozstrzygnięcia wszelkich sporów nie jest celowy. Postępowanie pojednawcze wymaga bowiem dodatkowych kosztów (gdy wartość przedmiotu sporu przekracza 10 000 zł opłata sądowa wynosi 300 zł). Poza tym na posiedzenie sądu w postępowaniu pojednawczym trzeba zwykle czekać co najmniej kilka miesięcy. Przede wszystkim jednak, jeżeli strony będą gotowe do podpisania ugody i osiągną porozumienie w tym zakresie, to mogą podpisać ugodę pozasądową bez wszczynania postępowania pojednawczego. Jeżeli natomiast strony nie osiągną porozumienia co do podpisania ugody, to postępowanie pojednawcze nie przyniesie efektu w postaci podpisania ugody, a zatem wszczynanie takiego postępowania będzie pozbawione sensu i nieuniknione stanie się wszczęcie procesu. Niewykluczone, że w przypadku niektórych skomplikowanych sporów wszczęcie postępowania pojednawczego może być uzasadnione. W prostych sprawach, np. o zapłatę niewielkiej kwoty pieniężnej, przymusowe stosowanie procedury pojednawczej wydaje się jednak zbędne i może jedynie przedłużyć i utrudnić rozstrzygnięcie sporu oraz narazić strony na dodatkowe koszty.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 140

Pakiet nr 18

1. Czy zamawiający w pozycji 2 pakietu 18 dopuści zaoferowanie staplerów o rozmiarze zszywek: szerokość 7 mm, wysokość 4,5 mm.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 141

Pakiet nr 19

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie listew zawierających 6 sztuk klipsów z przeliczeniem ilości listew na 250 sztuk.
3. Czy zamawiający wymaga podania ceny jednostkowej za 1 klips.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 142

Pakiet nr 65

4. Czy Zamawiający w pozycji 3 Pakietu 65 dopuści zaoferowanie staplerów o rozmiarach: 21, 26, 29, 32 i 34 mm, wysokość zszywki 4,5 mm (stapler 21 mm) oraz 5,0 mm (pozostałe), ergonomiczny uchwyt o konstrukcji antypoślizgowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 143

Pakiet 70

5. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu 70 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm i 2300 mm
6. Czy Zamawiający w pozycji 2 Pakietu 70 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,33 mm, długość narzędzia 2400 mm.
7. Czy Zamawiający w pozycji 3 Pakietu 70 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 6 mm, średnica 23G.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 144

Pakiet 40, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści ściereczki barierowe dedykowane wyłącznie do okolic krocza dla pacjentów z nietrzymaniem moczu/stolca, o właściwościach oczyszczających, nawilżających, usuwających przykry zapach, oraz chroniących skórę pacjenta poprzez pozostawienie przezroczystej, przepuszczalnej dla powietrza oraz izolującej od wilgoci bariery dimetikonowej chroniącej przed zapaleniem skóry związanym z nietrzymaniem moczu/stolca. W składzie 3% dimetikon, niespłukiwany, preparat oczyszczający o zrównoważonym pH, aloes, bez lateksu, w rozmiarze 21x21,5cm (+/- 0,5cm), 25 ściereczek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 145

Pakiet 58, pozycja 1- Czy zmagający dopuści czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, nie wymagający splukiwania roztworu z zawartością wody, dimetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 146

Pytanie 1:

Zamawiający jako jedno z kryterium oceny ofert określił termin realizacji zamówienia. Najwyżej punktowany jest najkrótszy termin dostawy, tj. 24 godziny, najniżej zaś 72 godziny. Dotrzymanie terminu dostawy 1 dzień, a nawet 3 dni dla wyrobów wielokrotnego użytku jest praktycznie niemożliwe. Wyroby wielokrotnego użytku każdorazowo muszą być wyprodukowane wg ilości i rozmiarów wymienionych w zamówieniu, dodatkowo w zakresie Pakietu 71 wyroby należy oznakować napisem. Chcielibyśmy również zauważyć, iż ocena jakościowa powinna faktycznie mieć wpływ na jakość oferowanego asortymentu, a tak krótki termin realizacji uniemożliwia przygotowanie jakościowego towaru.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia od minimum 5 dni do maksimum 10 dni roboczych od daty złożenia zamówienia oraz modyfikację oceny punktowej w kryterium terminu realizacji w zakresie Pakietu nr 25, 71 oraz Pakietu nr 73.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 147

Pytanie 2:

Zamawiający w Pakiecie nr 25 złożył zapotrzebowanie na prześcieradła i serwety wykonane z tkaniny 100% bawełna, o gramaturze 160 g/2, zgodne z normami ENV 14237 oraz PN-P - 82010/84. Jedyną właściwą i wymagalną normą dla białizny stosowanej na bloku operacyjnym jest norma 13795. Norma ta wskazuje szereg parametrów, które powinny być spełnione przez obłożenia operacyjne. Jednym z ważniejszych parametrów dla prześcieradeł i serwet są takie parametry jak pylenie oraz czystość pod względem cząstek stałych. Parametrów tych mogą dotrzymać jedynie tkaniny poliestrowe lub z domieszką poliestru.

Czy Zamawiający, mając na uwadze zgodność z obowiązującymi normami, wymaga aby prześcieradła i serwety z Pakietu nr 25 były zgodne z normą PN-EN 13795 w zakresie pylenia oraz czystości pod względem cząstek stałych, co będzie potwierdzone załączonymi do oferty raportami z badań, wykonanych przez niezależną jednostkę badawczą?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 148

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła i serwety z Pakietu nr 25 wykonane z tkaniny bawełniano – poliestrowej o zawartości bawełny co najmniej 45%, o gramaturze co najmniej 125 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 149

Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści wymiary asortymentu z Pakietu nr 25 jak poniżej:

- prześcieradło 210x150 cm,

- serweta 90x75 cm?

Proponowane wymiary wynikają z szerokości konstrukcyjnej tkaniny.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 150

Pytanie 5:

Zamawiający w Pakiecie nr 71 złożył zapotrzebowanie na bieliznę operacyjną.

*Zwracamy się z prośbą o poprawę jednostki miary, w jakiej ma być podana przepuszczalność powietrza, a mianowicie dodanie jednostki czasu, a zatem: przepuszczalność powietrza mierzona w jednostce cm³/cm²*s.*

Odpowiedź: Nastąpił zapis pomyłkowy - jest: *przepuszczalność powietrza mierzona w jednostce cm³/cm²*s*, a powinno być: *przepuszczalność powietrza mierzona w jednostce cm³/cm²/s*.

Pytanie nr 151

Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 71 buty operacyjne posiadające znak CE dla wyrobu ochronnego, bez dodatkowej perforowanej wkładki masującej, w rozmiarach 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43,44, 45, 46?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 152

Pytanie 7:

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 73 pozycje od 1 do 3, tworząc osobny pakiet na pościel szpitalną?

Wydzielenie pościeli do osobnego pakietu pozwoli Zamawiającemu otrzymać większą liczbę konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 153

Pytanie 8:

Zamawiający w Pakiecie 73 złożył zapotrzebowanie na pościeli wykonaną z tkaniny 100% bawełnianej o gramaturze 180 g/m². Pościel bawełniana jest znacznie mniej trwała od pościeli z domieszką poliestru. Ponadto tak wysoka jak opisana w SIWZ gramatura znacząco wpływa na koszt prania.

Czy Zamawiający, mając na uwadze ekonomikę użytkowania, wymaga, aby pościel z Pakietu 73 wykonana była z tkaniny 50% bawełna/50% poliester +/- 5%, o gramaturze maksymalnie 150 g/m²?

Domieszka poliestru zapewnia znacznie większą trwałość tkanin, natomiast niższa gramatura obniża koszt prania pościeli o blisko 20% w porównaniu do opisanej w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 154

Pytanie 9:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 73 wymiary asortymentu jak poniżej:

- poszwa 160x210 cm,

- prześcieradło 160x250 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 155

Pytanie 10:

Zamawiający w Pakiecie nr 73 wymaga pościeli szpitalnej. Dla pościeli szpitalnej odpowiednimi wymaganiami świadczącym o jakości wyrobu jest zgodność z Normą ENV 14237 - Tekstylija w systemie ochronie zdrowia. Norma opisuje szereg parametrów mających znaczenie dla trwałości i bezpieczeństwa użytkowania bielizny pościelowej. Aby mieć pewność, że Zamawiający otrzyma wyrób o wysokiej jakości, Wykonawcy powinni potwierdzić zgodność oferowanej pościeli z ww. normą.

Czy Zamawiający, dbając o jakość przedmiotu zamówienia, wymaga aby pościel z Pakietu nr 73 była zgodna z normą ENV 14237, co będzie potwierdzone załączonymi do oferty lub na wezwanie raportami z badań wykonanymi przez niezależną jednostkę badawczą?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 156

Pakiet 16, poz. 5-7,9-10

Prosimy o wydzielenie poz.5-7,9-10 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 157

Pakiet 16, poz. 5-6

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 158

Pakiet 16, poz. 7

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 159

Pakiet 16, poz. 7

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 160

Pakiet 16, poz. 9,10

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 161

Pakiet 16, poz. 9

Czy zamawiający dopuści fartuch z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 162

Pakiet 16, poz. 9

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

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 163

Pakiet 16, poz. 10

Czy zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze wyłącznie uniwersalnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 164

Pakiet 16, poz.11

Czy zamawiający dopuści pościel z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej o gramaturze 25 g/m², poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 165

Pakiet 16, poz.11

Czy zamawiający wydzieli poz. 11, w przypadku dopuszczenia parametrów z powyższego pytania, gdyż umożliwi to innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 166

Pakiet 47, poz. 1-7

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

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 167

Pakiet 47, poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z

identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji , pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 168

Pakiet 50, poz. 1

Prosimy o wydzielenie poz.1 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 169

Pakiet 50, poz. 1

Czy zamawiający dopuści pojemniki na odpady medyczne według kolejności o poj. 0,2 litra; 0,5-0,8 litra, 1 litr, 2 litry?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 170

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 171

Pakiet 51, poz. 1-3

Czy wymagany jest wziernik pakowany w folia-folia?

Odpowiedź: Dopuszcza takie opakowanie.

Pytanie nr 172

Pakiet 51, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga aby wzierniki były pozbawione lateksu i ftalanów, potwierdzone odpowiednim dokumentem?

Odpowiedź: Dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 173

Pakiet 51, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga jednorazowy wziernik ginekologiczny typu Cusco regulowany śrubą centralną, która blokuje ustawienie wziernika wg potrzeb, wziernik posiada precyzyjnie wykończone brzegi, które nie kaleczą ciała pacjentki, zastosowany materiał pozwala na odpowiednie ustawienie wziernika bez obawy przed pęknięciem?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 174

Pakiet 51, poz. 3

Czy zamawiający wymaga rozwieracz ginekologiczny typu CUSCO j.uż. , duży 30 mm (L)?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 175

Czy zamawiający wymaga rozwieracz ginekologiczny typu CUSCO j.uż. , średni 26 mm (M)?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 176

Pakiet 51, poz. 1

Czy zamawiający wymaga rozwieracz ginekologiczny typu CUSCO j.uż. , mały 24 mm (S)?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 177

Pakiet 52, poz.1-2

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 178

Pakiet 57, poz.1

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 179

Pakiet 66, poz. 1

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 180

Pakiet 69, poz.5,7,22-23,28-29,32,35,44,55-58

Proszę Zamawiającego o wydzielenie niniejszych pozycji z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji ofertę złożą tylko jedna firma, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 181

Pakiet 69, poz. 21,59

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 69 pozycji nr 21,59 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 69A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 182

Pakiet 69, poz. 63-64

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 69 wydzieli pozycje: 63-65 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie na przyrządy do przetaczania. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 183

Pakiet 69, poz. 22

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 184

Pakiet 69, poz. 23

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 185

Pakiet 69, poz.28

Czy zamawiający dopuści strzykawkę o długości tłoka 13,5 cm?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 186

Pakiet 69, poz.32

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 187

Pakiet 69, poz. 38

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 188

Pakiet 69, poz.44

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 189

Pakiet 69, poz.55

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 190

Pakiet 69, poz.56-58

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 191

Pakiet 69, poz.57

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka z trokami, bez gumki w tylnej części?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 192

Pakiet 69, poz. 59

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 193

Pakiet 69, poz. 59

Czy zamawiający dopuści maskę związaną na troki o rozmiarze 175 mm x 95 mm w stanie nierozłożonym, troki górne ok 400 -450 mm, troki dolne ok 350-400 mm, z usztywnieniem na nos umieszczonym pomiędzy warstwami włókniny - o długości ok. 12 cm, w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 194

Pakiet 69, poz.59,21

Czy zamawiający dopuści maski wyłącznie w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 195

Pakiet 69, poz.59,21

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

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 196

Pakiet 69, poz.21

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 197

Pakiet 69, poz.21

Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarielową?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 198

Pakiet 69, poz.21

Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarielową, na gumkę lub troki, posiada sztywnik na nos pomiędzy warstwami włókniny, w kolorze wyłącznie zielonym, o gramaturze min.25 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 199

Pakiet 69, poz.21

Czy zamawiający dopuści maskę wiązaną na troki lub gumkę o rozmiarze 175 mm x 95 mm w stanie nierozłożonym, w przypadku maski z trokami : troki górne ok 400 -450 mm, troki dolne ok 350-400 mm, z usztywnieniem na nos umieszczonym pomiędzy warstwami włókniny - o długości ok. 12 cm, w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 200

Pakiet 69, poz. 64

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, 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, bez dodatkowego zaczepu na dren, igła biorczą z osłonką , przyrząd bez otworu na umieszczenie igły po użyciu?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 201

Pakiet 69, poz. 63-64

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 202

Pakiet 69, poz. 64

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym oraz otworu do umieszczenia igły biorczej, igła posiada osłonę z tworzywa sztucznego do zabezpieczenia po użyciu?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 203

Pakiet 69, poz. 63-64

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: NIE.

Pytanie nr 204

Pakiet 69, poz. 63-64

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 205

Pakiet 69, poz. 63

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 206

Pakiet 35

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rurki w rozmiarze 2,0 bez mankietu, spełniającej pozostałe wymogi.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 207

Poz.2

Prosimy o dopuszczenie rurki w rozmiarze 2,0 w miejsce rozmiaru 1,5, spełniającej pozostałe wymogi.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 208

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie rurek z ruchomym kołnierzem w rozmiarach zamiast 6,5 – 6,0, zamiast 7,5 – 7,0, zamiast 8,5 – 8,0, zamiast 9,5 – 9,0.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 209

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie filtra mechanicznego z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci o wymaganej w SIWZ sprawności filtracji, przestrzeni martwej 74ml, zakresie objętości oddechowej 300-1200ml, waga 37g, sterylny, typu HME.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 210

Poz. 6,11,12

Prosimy o wydzielenie pozycji 6,11 i 12 do osobnego pakietu.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 211

Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie rurki tracheostomijnej z odsysaniem znad mankietu bez mandrynu z otworem na prowadnice Seldingera, w rozmiarach 6,5; 7,5; 8,5.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 212

Poz. 8

Prosimy o dopuszczenie rurek tracheostomijnych z obrotowym łącznikiem 15mm bez samoblokującego się mandrynu z otworem na prowadnice Seldingera.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 213

Poz. 13

Prosimy o dopuszczenie zestawu do ZO z igłą 18G/8cm z cewnikiem, ze skrzydełkami niezdejmowalnymi, z filtrem, łącznikiem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 214

Pakiet 43

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do respiratora jednorazowego użytku. Waga bez akcesoriów <250g, długość rury 180cm ±5cm, rura z kolankiem i portem do próbkowania gazu, przedzielona elastyczną membraną, złącza elastyczne, dające pewniejsze uszczelnienie. Wzrost temp. gazu wdychanego o 4,1 °C przy przepływie 10 litry/min. Max. opór wdechowy 0,16cm H₂O i wydechowy 0,17cm H₂O przy przepływie 10 litrów/min, bez filtrów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 215

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie Obwód oddechowy do anestezji dla dorosłych i dzieci, jednorurowy, dwuświatłowy z pionową membraną. Długość 180cm, średnica 22mm, z kolankiem i portem kapno, z dodatkową rurą o długości 120cm i bezlateksowym workiem o poj2 litry. Wzrost temp. gazu wdychanego o 4,1 °C przy przepływie 10 litry/min. . Max. opór wdechowy 0,16cm H₂O i wydechowy 0,17cm H₂O przy przepływie 10 litrów/min. Czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 216

Poz.3

Prosimy o dopuszczenie uchwyty laryngoskopowego, światłowodowego, standard, zasilany bateryjnie 2xAA, dioda LED 2000 lux, ISOGreenStandard pokryty zielonym antypoślizgowym materiałem elastomerowym odpornym na sterylizację, baterie wyjmowane wraz ze źródłem światła.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 217

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie uchwyty krótkiego, metalowego, światłowodowego ze źródłem ksenonowym, zasilanie bateryjne AA, 7000lux, ISOGreenStandard.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 218

Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie łyżek jednorazowych, metalowych, światłowodowych, metalowe łyżki do laryngoskopów światłowodowych kompatybilne z rękojeściami jedno- i wielorazowymi w standardzie "zielonego zamka" (ISO7376), wykonane z unikalnego stopu stali szlachetnej, profil łyżki przypominający łyżki wielorazowego użycia, mocowanie zatrzaskowe do rękojeści za pomocą metalowego elementu, doskonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym bezbarwnym w celu lepszej transmisji światła, światłowód dodatkowo osłonięty w części dystalnej zapewniając skupione światło. Czyste biologicznie. Dostępne w rozmiarach Mac.0-4, Mill 00-4. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numer seryjny, nazwa producenta, oraz symbol nie do potwórnego użycia (przekreślona 2) na łyżce. Kod kolorystyczny rozmiaru widoczny na opakowaniu jednostkowym. Opakowanie jednostkowe foliowe z nacięciem lub perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 219

Ad § 6 ust. 7 pkt. d) projektu umowy
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie faktury specyfikacji dostawy w formie elektronicznej w postaci pliku pdf zamiast w standardzie DATAFARM?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 220

Dotyczy przedmiotu zamówienia Część nr 36

1. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w Części 36 poz. 1 Zestawu do przeszkrónej tracheostomii metodą Ciaglia Blue Rhino do wprowadzenia metoda Seldingera skład którego wchodzi:
 - Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca (z wzmocnionym uchwytem, którego odcinek dystalny jest pokryty wydłużonymi rowkami, dzięki którym tworzy się warstwa hydrofilna po uprzednim zanurzeniu w soli fizjologicznej) oraz wstępnie założonym mankietem prowadzącym.
 - Prowadnica z 2 znacznikami śr. 1,32 mm.
 - Prowadniki ładujące umożliwiające założenie rurki tracheostomijnej 3 szt. (21Fr dla rurki 7, 24Fr dla rurki 8, 27Fr dla rurki 9)
 - 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, 15 G
 - Krótkie rozszerzadło 14,0 Fr; 6,5 cm
 - Skalpel, strzykawka jednorazowa, czerwony pojemnik na zużyte igły, żel poślizgowy, gaziki, etykiety samoprzylepne do wklejenia do protokołu
 - Rurka tracheostomijna cienkościenna o stożkowym zakończeniu z mankietem (do wyboru 7,8,9). Dodatkowo wymienne kaniule wewnątrz lub zestaw bez rurki (3 prowadniki ładujące umożliwiają założenie rurki 7,8 lub 9).

Odpowiedź: Nie dopuszcza.

Pytanie nr 221

2. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w Części 36 pozycja 2 : Zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający:
 - 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez

- Strzykawkę
- Skalpel
- Prowadnice
- Zakrzywiony rozszerzacz
- Cewnik (rurkę) do wentylacji- radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm. Cewnik o śr. wewn. 4mm dł. 4,2cm lub 6mm dł. 7,5cm
- Taśmę tracheostomijną

Jednocześnie informujemy, że zapewniamy szkolenie na manekinie z powyższych zestawów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 222

Pytanie 1

W związku z zaprzestaniem produkcji i dystrybucji w Pakiecie nr 7 poz. nr 1, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z zaworem samozamykającym z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji?

Odpowiedź: TAK, dopuszcza.

Pytanie nr 223

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 zestaw do zabiegów ginekologicznych w składzie:

- serweta chirurgiczna o wymiarach 200/270x215 cm, zintegrowana z nogawicami i ekranem anestezjologicznym, posiada otwór w okolicach krocza o wymiarach 13x24 cm
- serweta ginekologiczna o wymiarach 60x116 cm, wyposażona w samoprzylepny otwór o wymiarach 8x11 cm, zintegrowany worek do przechwytywania płynów oraz możliwość przymocowania serwety do fartucha operującego, za pomocą zintegrowanej taśmy samoprzylepnej
- ręczniki chłonne 18x25 cm- 2 szt.
- organizator przewodów samoprzylepny 9x18 cm
- osłona na stolik mayo o wymiarach 79x145 cm
- serweta na stolik (owinięcie zestawu) o wymiarach 150x190 cm.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 224

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 12 osłonę foliową na przewody wykonaną z mocnej przezroczystej folii w rozmiarze 18x250cm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 225

Pytanie nr 3 - dotyczy pakietu nr 17 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 16 osłonę na kończynę w rozmiarze 32x120cm wykonaną z laminatu wysokochłonnego o gramaturze min. 60g/m², pakowaną bez taśm samoprzylepnych?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 226

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 17 pozycji 13 i utworzy z niej odrębny pakiet?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 227

Dot. pakietu nr 14, poz. 1-9

- Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 228

- Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odpowiedź: Nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 229

Dot. pakietu nr 14, poz. 10

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek włókninowo - foliowych w rozmiarze 480 mm x 640 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 230

- Czy Zamawiający wymaga, aby rękawy oraz torebki do sterylizacji posiadały znak umieszczony wyłącznie na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce, opakowaniu), a nie bezpośrednio na produkcie? Zgodnie z art. 11 ust. 8. ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji używania oznaczeń lub napisów, które mogły wprowadzić w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, a także numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej.

Używanie na rękawach/ torebkach sterylizacyjnych, które następnie pełnią funkcję opakowania dla wysterylizowanych wyrobów medycznych, wprowadza w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, który dotyczy nie wyrobu znajdującego się wewnątrz rękawa (wysterylizowanej zawartości), a samego rękawa.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 231

Pakiet nr 1, poz. 15, 16

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 232

Pakiet nr 1 poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do lewatywy niesterylnej, pakowanego w opakowania zbiorcze, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 233

Pakiet nr 1 poz. 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności na indywidualnym opakowaniu papier-foolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 234

Pakiet nr 1 poz. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności na indywidualnym opakowaniu papier-foolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 235

Pakiet nr 1, poz. 20, 21

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Pragniemy nadmienić iż zalecana przez EU skuteczna dawka sterylizacji radiacyjnej powoduje zaburzenia struktury łańcuchów i zwiększenie lepkości produktu, natomiast niższa dawka sterylizacji nie zapewnia sterylności produktu i nie jest zgodna z rekomendacją EU.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 236

Pakiet nr 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Nelaton w rozmiarze CH6 lub CH8, tak jak obecnie stosowane, reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 237

Pakiet nr 4, Pozycja 8

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do tygodniowej zbiórki moczu powinien posiadać bezigłowy port do pobierania próbek moczu zapewniający bezpieczeństwo personelu medycznego?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do tygodniowej zbiórki moczu ma posiadać zakładkę umożliwiającą podwieszenie kranika spustowego i zabezpieczenie go przed kontaktem z podłogą? Konstrukcja kranika pozwala na całkowite wyschnięcie kranika, co ogranicza ryzyko namnażania się drobnoustrojów.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek powinien posiadać zintegrowany wieszak?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 238

Pakiet nr 4, Pozycja 9

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma uniemożliwiać cofanie się zgromadzonego moczu w worku, komorze i drenie łączącym do cewnika Foley w kierunku pacjenta, co stanowi skuteczne zabezpieczenie zestawu do godzinowej zbiórki moczu przed refluksem moczu w kierunku pacjenta i zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń układu moczowego?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy komora pomiarowa ma umożliwiać precyzyjny pomiar moczu pacjenta poprzez skalowanie komory co 1ml do min. 50ml?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 239

Pakiet nr 4, Pozycja 8, 9

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby worki posiadał przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foleya służące do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania próbek moczu?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 240

Pakiet nr 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje przyrządu który umożliwi pobieranie płynu z worka, transfer leku do strzykawki oraz podaż grawitacyjną.

Odpowiedź: Tak, oczekuje.

Pytanie nr 241

Pakiet nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zintegrowanego, modułowego zestawu jednorazowego użycia do odzyskania krwi z pooperacyjnego drenażu ran, gromadzeniu krwi, jej filtrowaniu i ponownego przetoczenia krwi choremu. System składa się z:

- mieszka o pojemności 200 ml z zastawką przeciwwrotną, z uchwytem na kciuk oraz drenem zintegrowanym z schodkowym łącznikiem Y do podłączenia z drenami Redon; wytwarzający podciśnienie 70 mmHg, które następnie przechodzi w grawitacyjne
 - worka na krew z pierwszym filtrem 175u o pojemności 700 ml z zastawką przeciwwrotną;
 - aparatu do przetoczeń z filtrem kaskadowym gwarantującym płynny przepływ, z najbezpieczniejszym filtrem końcowym na rynku: 175/40/10u;
 - worka na drenaż przedłużony o pojemności 700 ml z zastawką przeciwwrotną;
 - 2 x drenu pooperacyjny z nitką Rtg, w rozmiarze do wyboru 10-18CH
- elementy zestawu pakowane są oddzielnie, co umożliwia ekonomiczne dysponowanie zestawem (mieszek z łącznikiem Y i workiem na krew; aparat do przetoczeń z filtrem kaskadowym; worek na drenaż przedłużony)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 242

Pakiet nr 33, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości w zakresie 200-300cm, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 243

Pakiet nr 40, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zestawu do toalety jamy ustnej w opakowaniu umożliwiającym przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania dzięki wyciskanym saszetkom typu 'burst pouch', a tym samym zapobiegającym przypadkowej kontaminacji elementów zestawu podczas przygotowywania procedury?

2/Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestawu zawierające: szczoteczki do zębów z możliwością odsysania, gąbkę z możliwością odsysania - będące inwazyjnymi wyrobami medyczne stosowanymi przez otwory ciała, niebędące chirurgicznymi inwazyjnymi wyrobami medycznymi, przeznaczonymi do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyroby medyczne klasy IIa ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 244

Pakiet nr 40, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego produktu w postaci myjek do toalety pacjenta - o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną wewnątrz opakowania, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń dróg moczowych potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi. Opakowanie z mini-kartą obserwacji do zaznaczenia zmian skórnych (zespolona fabrycznie z opakowaniem

samoprzylepna etykieta), 8 myjek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk lub wyrób medyczny.

Odpowiedź: Nie ma takiej pozycji w pakiecie.

Pytanie nr 245

Pakiet 42, poz. 1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzą z PCV, zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP.

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana maska anestetyczna z nadmuchiwanym mankietem ma posiadać konstrukcję zapewniającą bezpieczeństwo pracy w środowisku MRI – informacja potwierdzona na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 246

Pakiet 42, poz. 2, 3, 6

1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na etykiecie opakowania jednostkowego ma być umieszczony piktogram i opis elementów danego produktu ułatwiający jego identyfikację?

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w ramach zwiększenia bezpieczeństwa w opiece nad pacjentem produkty do tlenoterapii mają być wolne od szkodliwego ftalanu DEHP (oznaczenie na etykiecie) oraz BPA – potwierdzone oświadczeniem producenta, oraz powinny posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 247

Pakiet 42, poz. 4

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, charakteryzujący się przeciętną średnicą cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm), produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych lub dla dzieci, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 248

Pakiet 42, poz. 9

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci: modułowego zamkniętego systemu do wielokrotnego odsysania z dróg oddechowych składającego się z pakowanych oddzielnie: jednoświatłowego sterylnego cewnika o czasie użycia do 72 godzin (potwierdzonym w instrukcji obsługi) do rurek intubacyjnych w rozmiarach CH 10, 12, 14 i 16 o długości 54 cm i do rurek tracheostomijnych w rozmiarach CH 12, 14,16 o długości 34 cm oraz z czystego, gotowego do użycia podwójnie obrotowego adaptera (łącznika) do dróg oddechowych o poziomie czystości mikrobiologicznej zgodnej z rozporządzeniem

Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 roku w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych, łącznik o kącie 45 stopni, o czasie użycia do 7 dni (potwierdzonym w instrukcji obsługi) z możliwością wymiany cewnika, z samodomykającą się silikonową, dwudzielną zastawką komory płuczącej, automatycznie uszczelniającą cewnik po usunięciu go z rurki zapewniającą 100 % szczelność zestawu, z obrotowym, zamykanym portem do przepłukiwania cewnika oraz z możliwością podania leków w formie płynnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 249

Pakiet 43, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego o długości całkowitej min. 180cm, spełniającego wszystkie pozostałe parametry SIWZ, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 250

Pakiet nr 45, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka pisarska i kaniula ma mieć minimalny przepływ 67 ml/min?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 251

Pakiet nr 46, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki mają być zróżnicowane kolorem nasadki jak również mają być wyposażone w kod numeryczny umieszczony na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wewnętrzna część konektora ma być karbowana, co zapobiega zsuwaniu się konektora cewnika z końcówki ssaka?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 252

Pakiet nr 58

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy ma na myśli czepek do mycia głowy pacjenta, o dwuwarstwowej strukturze z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 253

Pytanie 1 — dotyczy zadania 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okularków do fototerapii wykonanych z miękkiego opatentowanego materiału bez lateksu, materiału przyjaznego dla skóry dziecka, zawierających specjalną osłonę na oczy, która chroni je przed szkodliwym działaniem światła podczas fototerapii. Okularki idealnie dopasowane, założone na główkę dziecka nie przemieszczają się i pozostają bezpiecznie na tym samym miejscu dzięki unikalnej konstrukcji w kształcie Y. Pasują do każdego kształtu głowy, dzięki elastycznym mocowaniom na rzep w rozmiarze 30–38cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 254

Pytanie 2 — dotyczy zadania 38

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 38 pozycji 4 oraz pozycji 5 (czujniki Masimo) w celu złożenia atrakcyjnej i konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 255

Pytanie 3 — dotyczy zadania 38

Jako autoryzowany dystrybutor urządzeń i akcesoriów Masimo zwracamy się zapytaniem, czy nie zaszła oczywista pomyłka i Zamawiający ma na myśli czujnik Masimo SET o długości 0,9 metra. Firma Masimo nie posiada czujników o długości 1,1m.

Odpowiedź: Nie zaszła oczywista pomyłka i Zamawiający nie oczekuje czujnika Massimo SET o długości 0,9 metra.

Pytanie nr 256

Pytanie 4 — dotyczy zadania 38

Czy Zamawiający oczekuje czujników w technologii Masimo SET — czyli czujników kompatybilnych z urządzeniami posiadającymi saturację Masimo, zbierającymi sygnał u pacjentów z niską perfuzją, już od 0,02%, (zimne kończyny, obrzęk kończyn, niska perfuzja), eliminującymi artefakty u pacjentów w ruchu.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje czujników w technologii Massimo SET.

Pytanie nr 257

Poz 1

Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki do wyboru przez Zamawiającego : - owalne z okienkiem; - owalne z igłą; - szczęki aligatora; - szczęki aligatora z igłą. Obie łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; długość narzędzia 1600 lub 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,45mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; w opakowaniu 10 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 258

Poz 2

Jednorazowe pętle elektrochirurgiczne kolonoskopowe, kształtował; średnica pętli do wyboru przez Zamawiającego 10,15 lub 24mm; - Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 259

poz 4

Jednorazowa klipsownica do endoskopowego tamowania krwawień; długość robocza 195 lub 2300mm; klipsy zakończone mikro ząbkami do lepszej przyczepności; długość ramienia klipsa 10mm, szerokość otwarcia ramion klipsa 11mm; narzędzie umożliwiające rotację 1:1 oraz otwieranie klipsa nawet przy dużym zagięciu endoskopu; posiada możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed jego uwolnieniem, klips wykonany na zawiasie podobnym do szczyptec biopsyjnych – nie sprężynujący w trakcie wprowadzania do endoskopu zapewniający całkowite bezpieczeństwo kanału roboczego ; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; opakowanie zawiera 10 gotowych do użycia sterylnych klipsownic z założonym klipssem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 260

Dotyczy pakietu 30.

Prosimy o dopuszczenie - Jednorazowego użytku okularki zabezpieczające noworodka w trakcie fototerapii, miękkie, delikatne, część okularowa wykonana z poliestru, natomiast część mocująca z elastycznego materiału włókninowego, pozwalającego na precyzyjne ufixowanie, okularki dostępne w 3 rozmiarach: micro, preemie i regular, których podział oparty jest na wymiarze obwodu potyliczno czołowego: odpowiednio: 20-25cm, 26-32cm, 33-38cm. Rozmiary dodatkowo kodowane kolorystycznie mikro – zielony, preemie pomarańczowy, regular – niebieski.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 261

Dotyczy pakietu 32, poz.4.

Ze względu na wycofanie filtrów wielorazowego użytku prosimy o zastąpienie ich następującym produktem - Filtr mechaniczny, mikrobiologicznie czysty, przeznaczony do maszyny, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA, powlekany szkłem spiekany, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzone w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 47 g, objętość wewnętrzna 80 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,41 cmH20 przy 30L/min oraz 3,21 cm H20 przy 60L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz. Prosimy również o wskazanie wymaganej ilości.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza. Ilość: 5szt.

Pytanie nr 262

Dotyczy pakietu 32, poz.10.

Prosimy o wskazanie rodzaju używanych przetworników np. Argon, Edwards. Prosimy o wskazanie czy przetwornik ma być kompatybilny np. ze złączem jak na zdjęciu?



Odpowiedź: Tak, przetwornik Argon.

Pytanie nr 263

Dotyczy pakietu 38, poz. 6-10.

Prosimy o wydzielenie pozycji od 6 do 10 do innego pakietu, celem złożenia oferty na pozostały asortyment.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 264

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający oczekuje czujnika temperatury skóry jak na zdjęciu. Prosimy również o wskazanie długości kabla 1,5m czy 3m?



Odpowiedź: Tak, 1,5 m.

Pytanie nr 265

Pakiet nr 69 poz. 28, 29

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach strzykawki do pomp infuzyjnych Luer Lock 50/60ml odpowiednio przezroczyste i bursztynowe produkowane przez firmę Margomed?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 266

Pakiet nr 69 poz. 30, 31

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach strzykawki do pomp infuzyjnych Luer Lock 50/60ml odpowiednio przezroczyste i bursztynowe produkowane przez firmę Margomed?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 267

Pakiet nr 69 poz. 34

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych typu Spike z filtrem 0,45-0,5µm, port posiadający połączenie Luer Lock?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 268

Pakiet nr 69 poz. 64

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS z długą, elastyczną komorą kroplową, o długości min. 60 mm (część przezroczysta), nie zawierający ftalanów, wolna od PVC, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wyposażona w szczelny, zamykany zapowietrznik, filtr płynu o średnicy oczek 15 um, dren o długości 150cm, posiada precyzyjny regulator przepływu z zaczepem do umocowania końcówki drenu na tylnej powierzchni podczas przerwy w infuzji oraz dodatkowym miejscem do umieszczenia igły biorczej po użyciu, sterylizowany EO, opakowanie przyrządu blister - pack. Brak ftalanów potwierdzony informacją na opakowaniu jednostkowym oraz w dołączonej do oferty karcie charakterystyki produktu chemicznego wystawionej przez producenta produktu chemicznego, z którego zostały wykonane przyrządy)?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie nr 269

Pakiet nr 69 poz. 1-18, 24-33, 60-65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 69, pozycji nr 1-18, 24-34, 60-65, co umożliwi złożenie korzystniejszych ekonomicznie ofert na te pozycje?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 270

Dotyczy Pakietu nr 14:

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (Poz. 1-9) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 271

Dotyczy Pakietu nr 14:

- Prosimy potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny rękawy oznakowane znakiem CE na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce) rękawa. Zgodnie z art. 6 ust. 3 ustawy o wyrobach medycznych zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji używania oznaczeń lub napisów, które mogłyby wprowadzić w błąd co do oznaczenia znakiem CE oraz co do oznaczenia numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej. Kwestia jest związana z możliwością pomylenia, czy znak CE umieszczony na opakowaniu, którym jest rękaw, dotyczy jego samego, czy też wysterylizowanej zawartości?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.