

Specjalistyczne Centrum Medyczne Spółka Akcyjna

57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

www.scm.pl

NIP: 8831788549; REGON: 020493961

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Polanica-Zdrój, dnia **08.03.2018 r.**

L.dz. EZP.3820.85 .2018

Znak sprawy **ZP/PN/2018/05 – jednorazówka**

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zakup, dostawę wraz z rozładunkiem wyrobów medycznych jednorazowego użytku dla oddziałów Specjalistycznego Centrum Medycznego S.A. w Polanicy-Zdroju

Zamawiający Specjalistyczne Centrum Medyczne S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica Zdrój informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego **ZP/PN/2018/05 – jednorazówka** zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie 1

Pakiet nr 27 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych. Obecna konstrukcja łącząca tak różne asortymentowo artykuły znacząco ogranicza konkurencję, uniemożliwiając złożenie oferty większej ilości oferentów i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione koszty. W przedmiotowym postępowaniu konstrukcja powyższego pakietu ogranicza udział innych podmiotów (zawłaszcza przedsiębiorców małych i średnich), i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione wydatkowanie środków publicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Pakiet nr 25 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy sterylny uchwyt elektrody z nożem bez czyścika i pojemnika, kabel 3,0 -3,5 m, wtyk 3- bolcowy?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Pakiet nr 27 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości od mufy do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm, 23/28 z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4**Pakiet nr 27 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**Pytanie 5****Pakiet nr 27 poz. 14,15**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany 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, cewnik o przekroju 14FR i długościach:

dla pozycji 14 – 20 cm

dla pozycji 15 - 17 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**Pytanie 6****Pakiet nr 27 poz. 14,15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14 i 15 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**Pytanie 7****Pakiet nr 69 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści - system do bezpiecznej infuzji leków cytostatycznych przez personel medyczny, w celu zapobiegania wszelkiego rodzaju kontaminacji. Zestaw ten oferuje szeroki zakres linii centralnych, który wraz z regulatorem przepływu leku cytostatycznego może tworzyć kompletny system. Zestaw zawiera w szczególności: kołec wlotowy z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, przeźroczyste dreny, 2 dodatkowe wloty, bezigłowy konektor Luer-Lock, pojemnik wyrównawczy 20-kropli/ml z filtrem, linia podaży leku przeźroczysta o długości 160cm, regulator przepływu leku cytostatycznego, bezigłowy port typu Y wraz z konektorem Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką, zakrętki hydrofobowe. Regulator przepływu leku cytostatycznego jest liderem na rynku i może być stosowany zamiast elektrycznych pomp tworząc kompletny system i regulując koszty. Produkt pakowany pojedynczo w kartonie zbiorczym po 20 sztuk produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**Pytanie 8****Pakiet nr 69 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 69 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli**Pytanie 9****Pakiet nr 66 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolek – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana

budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte (brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10

Pakiet nr 27 poz. 3

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 11

Pakiet nr 27 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 27 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 12

Pakiet nr 46 poz. 1, 2 i 3.

Czy w w/w pozycjach Zamawiający oczekuje zaoferowania drenów oraz zestawów do odsysania z drenami posiadającymi elastyczne końcówki dopasowujące się do różnych przyłączy, nie wymagające docinania, wzmocnione na całej długości żebrowaniem zewnętrznym zapobiegającym zaginaniu?

Odpowiedź: Tak Zamawiający oczekuje

Pytanie 13

Pakiet nr 46 poz. 2 i 3

Czy w w/w pozycjach należy zaoferować sterylne zestawy do odsysania Yankauer pakowane podwójnie (folia i folia-papier) razem (dren + kanka) w jednym sterylnym opakowaniu?

Odpowiedź: Tak należy

Pytanie 14

Pakiet nr 46 poz. 2 i 3

Czy w w/w pozycjach należy zaoferować sterylne zestawy do odsysania z końcówką Yankauer w rozmiarach Ch22, Ch24 i Ch28? (rozmiar do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówień częściowych).

Odpowiedź: Tak należy

Pytanie 15

Pakiet nr 57 poz. 1

Czy w pozycji nr 1 należy zaoferować zestaw do punkcji opłucnej z jednokierunkowym zaworem tzn. zaworem automatycznym, który przekierowuje odsysaną treść od pacjenta do strzykawki, a potem do worka na wydzielinę, jednocześnie cały czas blokując dopływ powietrza do opłucnej?

Odpowiedź: Tak należy

Pytanie 16

Pakiet nr 57 poz. 2

Czy w pozycji nr 2 należy zaoferować dreny z zakończeniami typu żeńskiego w postaci elastycznych końcówek doklejanych, dopasowujących się do różnych przyłączy bez konieczności docinania?

Odpowiedź: Tak należy

Pytanie 17

Pakiet nr 57 poz. 5 i 6

Wnosimy o potwierdzenie, że oferowane klipsy w pozycjach 5 i 6 mają być wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta zawierające co najmniej takie informacje jak: nr katalogowy produktu, nazwę klipsa, nazwę producenta, numer serii i datę ważności.

Uzasadnienie: klipsy są implantami i szczegółowe ewidencjonowanie ich zużycia w kartotece pacjenta i książce operacyjnej

jest konieczne ze względu na wymogi ewentualnych dalszych badań w rezonansie magnetycznym i tomografii komputerowej.

Odpowiedź: Tak potwierdzamy

Pytanie 18

Pakiet nr 57 poz. 7

Wnosimy o dopisanie w opisie przedmiotu zamówienia słowa „typu” przed nazwą własną produktu oraz podanie podstawowych charakterystycznych parametrów produktu poprzez rozszerzenie opisu tj.: zestaw do drenażu klatki piersiowej typu Sahara, z mechaniczną regulacją siły ssania, mechaniczną suchą zastawką jednokierunkową oraz wskaźnikiem przecieku doopłucnowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 19

Pakiet nr 57 poz. 8

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w w/w pozycji równoważnych zestawów do drenażu klatki piersiowej; z komorą zbiorczą o pojemności 2250 ml, z mechaniczną zastawką jednokierunkową; komorą monitoringu ciśnienia śródopłucnowego niezintegrowaną z komorą zastawki; z mechaniczną regulacją siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie od 0 – 45 cm H₂O; zwarty kompaktowy zestaw.

Uzasadnienie: Zestawy w/w typu, który chcemy zaoferować były już dostarczane i używane w Państwa szpitalu.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20

Pakiet 60 poz. 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczoteczek do czyszczenia endoskopów o średnicy osłonki 1.9mm?

Pozostałe parametry bez zmian

Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody prosimy o merytoryczne uzasadnienie wymogu średnicy osłonki 1.9 mm

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza. Wymagane próbki

Pytanie 21

Pakiet 6

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kleszczy biopsyjnych o średnicy osłonki 2.3 mm? Pozostałe parametry bez zmian. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody prosimy o merytoryczne uzasadnienie stawianych wymogów.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego pakietu

Pytanie 22

Pakiet 12

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pętli do polipektomii o średnicy osłonki 2.3 mm? Pozostałe parametry bez zmian. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody prosimy o merytoryczne uzasadnienie stawianych wymogów.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy tego pakietu

Pytanie 23

Pakiet nr 23 poz. 3

Czy nie nastąpiła omyłka w opisie podkładu higienicznego o rozmiarze 60x90 cm, czy zamawiający wymaga podkładu bez zakładek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 24

Pakiet nr 25 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrody neutralne, jednorazowe, hydrożelowe, bez przewodu, o powierzchni aktywnej 110 cm², z pasem dzielącym w kształcie litery S, co umożliwia równomierny dopływ prądu do elektrody, bez tzw. efektów brzegowych i niezależnie od kierunku aplikacji. Elektrody te są dostosowane do systemu NEM aparatów serii ES firmy Emed?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 25

Pakiet nr 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrody neutralne, jednorazowe, hydrożelowe, bez przewodu, o powierzchni aktywnej 110 cm², z pasem dzielącym w kształcie litery S, co umożliwia równomierny dopływ prądu do elektrody, bez tzw. efektów brzegowych i niezależnie od kierunku aplikacji. Elektrody te są dostosowane do systemu NEM aparatów serii ES firmy Emed. Elektrody te są polecane dla dorosłych i dzieci. Dla noworodków zalecane są elektrody o pow. 37 cm²?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26**Pakiet nr 37 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga zestawu do artroskopii w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm

1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm

1 serweta operacyjna 180 cm x 150 cm

1 serweta do artroskopii kolana 225 cm x 320 cm z podwójnym samouszczelniającym się otworem o średnicy 6 cm i 7 cm ze zintegrowaną torbą do zbiórki płynów ze sztywnikiem, zaworem do podłączenia drenu oraz dwoma zintegrowanymi uchwyty do mocowania przewodów i drenów oraz uchwytem typu rzep

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m².

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga

Pytanie 27**Pakiet nr 37 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga zestawu do laparoskopii w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta do laparoskopii wzmocniona 260/200 cm x 335 cm w pozycji prostej pacjenta z otworem w okolicy jamy brzusznej 28 cm x 32 cm z osłoną podpórek na kończyny górne ze zintegrowanymi uchwyty do przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109,5 g/m².

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga

Pytanie 28**Pakiet nr 37 poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga zestawu do zabiegów laryngologicznych w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

4 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 włókninowa taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm

1 serweta typu turban 130 cm x 100 cm

1 serweta operacyjna wzmocniona 225 cm x 300 z prostokątnym wycięciem typu U 14 cm x 80 cm ze zintegrowanymi dwoma uchwyty do mocowania przewodów i drenów

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109,5 g/m²

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 29**Pakiet 37 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga zestawu do cięcia cesarskiego w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

4 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta dla noworodka 90 cm x 100 cm z miękkiej włókniny oddychającej, absorbującej płyny

1 serweta do cesarskiego cięcia 260/200 cm x 335 cm do zabiegów w pozycji z nogami prostymi, z otworem 27 cm x 33 cm w okolicy jamy brzusznej otoczonym folią operacyjną, okno 14 cm x 20 cm. Serweta posiada zintegrowaną torbę na płyny w rozmiarze 80 cm x 84 cm z usztywnieniem na całym obwodzie, z lejkiem odprowadzającym płyny. Serweta posiada również zintegrowane osłony podpórek kończyn górnych.

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m².

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga

Pytanie 30**Pakiet 37 poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga zestawu z wycięciem U do żyłaków w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 taśma samoprzylepna 9 cm x 50 cm

1 serweta samoprzylepna 75 cm x 90 cm

1 serweta samoprzylepna z wycięciem ""U"" wzmocniona 225 cm x 260 cm wycięcie 10 cm x 100 cm

1 serweta samoprzylepna 150 cm x 240 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m². W serwecie z wycięciem U wokół pola operacyjnego polipropylenowa łata chłonna o wymiarze 110 x 50 cm. Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łaty chłonnej 109,5 g/m².

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga

Pytanie 31**Pakiet nr 63**

Czy Zamawiający wymaga zestawu podstawowego w następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm, składana w sposób umożliwiający aseptyczną aplikację

2 samoprzylepne serwety operacyjne 75 cm x 90 cm

1 samoprzylepna serweta operacyjna 175 cm x 180 cm z paskiem samoprzylepnym

1 samoprzylepna serweta operacyjna 150 x 240 cm z dzielonym paskiem samoprzylepnym

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m².

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 32**Pakiet nr 17**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 1 oraz 8, pozwoli to na wystartowanie w postępowaniu większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 33**Pakiet nr 27 poz. 13**

Dotyczy pakietu 27, poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z pakietu 27 i zaoferowanie Flocare zestaw grawitacyjny do butelki i do worka?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 34**Pakietach 02, 18, 37, 63 oraz 64.**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie wymagań Zamawiającego w Z załączonego do SIWZ formularza cenowego wynika, że w w/wym. pakietach są pozycje, w których opisy zostały niedoprecyzowane lub wręcz „pouciane”. Taka sytuacja blokuje możliwość rzetelnej wyceny produktów zaoferowanych Zamawiającemu, jednocześnie zmuszając Wykonawców do zgadywania co Zamawiający wymaga.

Proszę również o udzielenie odpowiedzi na powyższe pytanie oraz przesłanie poprawionego formularza cenowego w terminie umożliwiającym zadanie pytań przez Wykonawców. Dzięki temu nie zostanie zablokowana możliwość udziału w przetargu firmom, które mogą zaoferować konkurencyjne cenowo i jakościowo produkty.

Odpowiedź: Tak Zamawiający doprecyzował w zmodyfikowanym załączniku nr 1

Pytanie 35**Pakiet nr 78**

Czy Zamawiający pod pojęciem opakowanie (op.) jako jednostka miary ma na myśli 1 sztukę igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point 27G/120mm z igłą wprowadzającą?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 36

Pakiet nr 14

Prosimy o dopuszczenie do przetargu w pozycji 1 regulatora pozwalającego na zmianę prędkości w zakresie 0-250 ml/h. Proponowany regulator ma naniesioną podziałkę 5- 250ml/godz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 37

Pakiet nr 4 poz. 17, 18

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 38

Pakiet nr 4 poz. 17

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie: Przyrząd do przetoczeń płynów: -bez ftalanów -komora kroplowa: a) wykonana z PP (polipropylen), wolna od PVC b) długość komory (części przezroczystej) 55 mm - igła biorcza ścięta **standardowo, dwukanałowa** z ostrym kolcem - logo lub nazwa producenta umieszczone **na zaciskaczu rolkowym**. (W opisie przedmiotu zamówienia zamawiający nie dokończył opisu, gdzie ma być umieszczone logo).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 39

Pakiet nr 4 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści także przyrząd, którego komora wykonana jest z medycznego PVC, bez zawartości szkodliwych ftalanów. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 40

Pakiet nr 4 poz. 18

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 41

Pakiet nr 6 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga, aby kaniula posiadała min 4 paski widoczne w promieniach RTG?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 42

Pakiet nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z zastawką antyzwrotną pełniącą tę samą funkcję co filtr hydrofobowy, czyli zabezpieczającą przed wypływem krwi z kaniuli? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 43

Pakiet nr 7 poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 44

Pakiet nr 7 poz. 1

Czy Zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje kaniul w rozmiarze od 14G do 22G?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 45

Pakiet nr 7 poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul, w których korek portu bocznego jest kodowany kolorystycznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 46

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający ma na myśli kaniulę neonatologiczną posiadającą dodatkowy, zdejmowalny uchwyt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 47

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą min. 3 paski widoczne w promieniach RTG?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 48

Pakiet nr 9 poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 49

Pakiet nr 9 poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli z zastawką antyzwrotną pełniącą tę samą funkcję co filtr hydrofobowy, czyli zabezpieczającą przed wypływem krwi z kaniuli? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 50

Pakiet nr 16 poz. 9

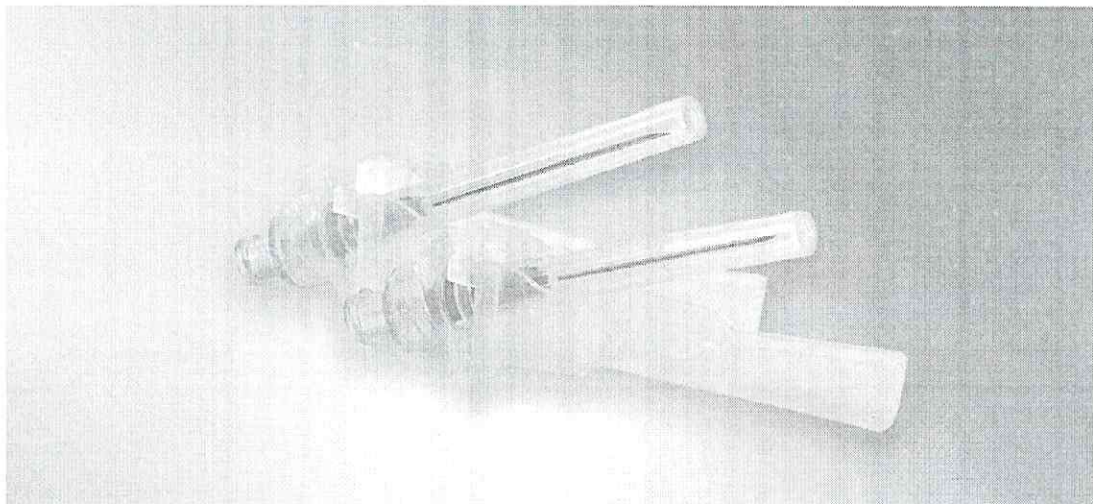
Zwracam się z prośbą o możliwość podania ceny za sztukę z jednoczesnym zapisem w formularzu cenowym w tej pozycji 50 szt. zamiast 1 op.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 51

Pakiet nr 16 poz.11

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igieł bezpiecznych jak na rysunku poniżej:



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 52

Pakiet nr 16 poz.11

Biorąc pod uwagę fakt, że zamawiający nie podaje wymaganych rozmiarów igieł bezpiecznych, czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarach: 0,6 x 30 mm; 0,7 x 40 mm; 0,8 x 40 mm; 0,9 x 40 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 53

Pakiet nr 16 poz.11

Czy Zamawiający ma na myśli 60 opakowań po 100 sztuk w opakowaniu? Jeśli nie to proszę o dopuszczenie igieł pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiedź: 60 opakowań po 100 sztuk

Pytanie 54

Pakiet nr 35 poz.1

Proszę o dopuszczenie przyrządu typu Mini Spike z filtrem bakteryjnym 1,2 µm bez zastawki. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 55

Pakiet nr 39 poz. 7, 8

Proszę o doprecyzowanie po ile pakowane są opisane strzykawki: 50, 80, 100 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź: opakowania po 100 sztuk . Pakiet nr 39 pozycje dotyczące opakowań Zamawiający oczekuje strzykawek 1 op=100sztuk dopuszcza się przeliczenie na inne opakowania

Pytanie 56

Pakiet nr 39 poz. 7

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza. Pakiet nr 39 pozycje dotyczące opakowań Zamawiający oczekuje strzykawek 1 op=100sztuk dopuszcza się przeliczenie na inne opakowania

Pytanie 57

Pakiet nr 39 poz. 8

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza. Pakiet nr 39 pozycje dotyczące opakowań Zamawiający oczekuje strzykawek 1 op=100sztuk dopuszcza się przeliczenie na inne opakowania

Pytanie 58

Pakiet nr 69 poz. 2

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 59

Pakiet nr 5 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze w kształcie zaprezentowanym poniżej zamiast litery T (aktywacja nakłuwacza poprzez dociśnięcie do opuszka palca , igła i ostrze ukryte, tzw. nakłuwacz bezpieczny)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 60

Pakiet nr 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz wyposażony w ostrze 0,8 głębokości nakłucia 2,0 mm (próbka krwi 100-200ul)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 61

Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 8 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 62

Pakiet nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 8 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 63

Pakiet nr 3 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 54 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 64

Pakiet nr 41 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o długości 15 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 65

Pakiet nr 41 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o regulowanej długości od 5 cm do 15 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 66

Pakiet nr 41 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej do natleniania biernego z drenem rozłączalnym dla dorosłych dł. 150-220 cm, wykonanych z wysokiej jakości medycznego PCV, odstępując tym samym od braku ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 67

Pakiet nr 41 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści anestetyczny obwód oddechowy: 2 rury o długości do 180 cm, 1 dodatkowa rura o długości do 180 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 68

Pakiet nr 41 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o długości 15 cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 69

Pakiet nr 41 poz. 16

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej do natleniania biernego z drenem rozłączalnym dla dorosłych dł. 150-220 cm i nebulizatorem, wykonanych z wysokiej jakości medycznego PCV, odstępując tym samym od braku ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 70

Pakiet nr 41 poz. 9-10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 71

Pakiet nr 4 poz. 2-6 i 22-23

Prosimy o wyłączenie rzeczonych pozycji, związanych z terapią urologiczną do osobnego pakietu, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych i jakościowych w pakietach tematycznych, czyli związanych z terapią infuzyjną i/lub terapią urologiczną.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 72

Pakiet nr 4 poz. 3

1. Ze względu na różnicę cenową pomiędzy droższymi cewnikami Foleya dla dzieci (Ch 06-10) i tańszymi dla dorosłych (Ch 12-18), prosimy o doprecyzowanie ilości cewników pediatrycznych. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
Tego typu wskazanie pozwoli uniknąć uśrednienia ceny, a tym samym zawyżenia wartości oferty.
2. Prosimy o doprecyzowanie jakiej wielkości balonu stabilizującego, wymaga zamawiający dla cewników pediatrycznych (Ch 06-10) i czy pojemność ta nie powinna przekraczać 3ml, co zapewni optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz zagwarantuje optymalne warunki ich stabilizacji. **Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ**
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya dla dorosłych (Ch12-18), powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz gwarantujące optymalne warunki ich stabilizacji. **Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ**

4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a dla dorosłych (Ch12-18), ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie. **Odpowiedź: Tak**
5. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a dla dorosłych (Ch12-18), ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
6. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „silikonowany” oznacza, wymóg zaoferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki i pęcherza moczowego, czy też zaoferowania cewników o innym wskazanym przez Zamawiającego sposobie ich silikonowania ? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 73

Pakiet nr 4 poz. 22

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na systemy do godzinowej zbiórki moczu o pojemności komory pomiarowej 500ml oraz odłączanego worka zbiorczego o pojemności 2000ml, posiadające dwa filtry hydrofobowe (w komorze pomiarowej oraz worku zbiorczym) oraz dwie zastawki antyreflukcyjne z czego jedna znajduje się w worku zbiorczym, a druga w drenie łączącym - światowego lidera w produkcji tego typu worków - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. **Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza**
2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „precyzyjne pomiary” oznacza, wymóg zaoferowania systemów, których precyzja pomiaru wynosi min. co 1ml do 40-50ml, co 5ml do min. 100-150ml, co 10ml do min. 120-200ml i co 20ml do min. 500-1000ml, czy też zaoferowania systemów o innej wskazanej przez Zamawiającego dokładności pomiaru. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
3. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane systemy do godzinowej zbiórki moczu, powinny być wyposażone w antyzalamaniowy dren łączący o dł. min. 120-150cm, ze sprężyną antyzagięciową w miejscu ujścia z komory pomiarowej oraz dwuświatłowy odpływ moczu, które to elementy zapewniają wygodną i długotrwałą obsługę worka.

Odpowiedź: Tak zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

Pytanie 74

Pakiet nr 4 poz. 23

Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „work do dobowej zbiórki oczu” oznacza, wymóg zaoferowania standardowych worków do zbiórki moczu o pojemności min. 2000ml, z zastawką antyreflukcyjną, dokładną podziałką, odpływem spustowym typu pionowego oraz drenu o długości min. 90cm, pakowanych pojedynczo, w opakowania foliowe lub foliowo-papierowe ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 75

Pakiet nr 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 18G, o przepływie 90-96ml/min, światowego lidera w produkcji tego typu kaniul, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja nie zmienia własności użytkowych wyrobu medycznego, a poszerza grono potencjalnych Wykonawców oferujących wysokiej jakości kaniule dożylnie.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 76

Pakiet nr 6 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 20G o długości 32-33mm oraz przepływie 60-61ml/min, światowego lidera w produkcji tego typu kaniul, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja nie zmienia własności użytkowych wyrobu medycznego, a poszerza grono potencjalnych Wykonawców oferujących wysokiej jakości kaniule dożylnie.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 77

Pakiet nr 6 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 17G o przepływie 125-128ml/min, światowego lidera w produkcji tego typu kaniul, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja nie zmienia własności użytkowych wyrobu medycznego, a poszerza grono potencjalnych

Wykonawców oferujących wysokiej jakości kaniule dożylnie.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 78

Pakiet nr 6 poz. 1-5

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnątrznaczyniowe. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igłę”. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy analogicznie do kaniul dożylnych, opisanych w pakiecie 7 i 9 niniejszego postępowania, powinny one być wykonane z poliuretanu lub ptfe, czy też z innego wskazanego przez Zamawiającego materiału ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
3. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów aseptycznych, oferowane kaniule dożylnie, powinny być zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem znajdującym się poniżej jego własnej krawędzi, analogicznie do wymogu odnoszącego się do koreczków z poz. 6 pakietu. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
4. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, jak również treść obowiązującej normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11 oraz zapisy siwz odnoszące się do opisu przedmiotu zamówienia w pakietach 7, 8, 9 niniejszego postępowania, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, powinny być wykrywane radiologicznie, a jeżeli tak, to czy wymagana minimalna ilość pasków kontrastujących to cztery, czy też inna wskazana przez Zamawiającego ilość ? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
5. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów aseptycznych port boczny kaniul dożylnych, powinien posiadać możliwość szczelnego dokręcenia standardowym koreczkiem luer-lock. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
6. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1, prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie w warunkach klinicznych (po wypakowaniu z opakowania jednostkowego, które nie jest przechowywane przez okres użytkowania kaniuli) - powinny posiadać kolorystyczne /zgodnie z ISO/ lub numeryczne oznaczenie rozmiaru min. na skrzydełkach oraz porcie bocznym lub innym wskazanym przez Zamawiającego elemencie konstrukcyjnym ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
7. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu, powinny posiadać jakiekolwiek oznaczenie na samym wyrobie (np. logo producenta, nazwa kaniuli, nr serii, nr katalogowy lub inne wskazane przez Zamawiającego dane), pozwalające na ich identyfikację po wyjęciu z opakowania indywidualnego i użyciu klinicznym, co jest szczególnie istotne np. w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą kaniulacji oraz ewentualnym postępowaniem odszkodowawczym związanym z wystąpieniem incydentu medycznego ? W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o informację na jakiej podstawie zamawiający dokona skutecznego i wiarygodnego zgłoszenia ewentualnego wystąpienia incydentu medycznego w oparciu o Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
8. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych jak również zapisy normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11 oraz zapisy Art. 74 Ustawy o Wyrobach Medycznych, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie jako wyroby inwazyjne klasy IIA, powinny być oznaczone w sposób umożliwiający ich identyfikację, na elementach kaniuli, powodujących naruszenie ciągłości tkanek lub mających bezpośredni kontakt z naczyniem żylnym - jako elementach inwazyjnych.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
9. Prosimy o doprecyzowanie, jak powinny być pakowane kaniule dożylnie i czy ze względu na wygodę i bezpieczeństwo aseptycznego wyjmowania, powinny być pakowane w indywidualne opakowania foliowo-papierowe, z szerokim (min 5mm) szewronem t.j. paskiem części papierowej ułatwiającej wygodny uchwyt i otwarcie opakowania, a tym samym umożliwiające aseptyczne wyjęcie z niego kaniuli dożylniej lub w inny wskazany przez Zamawiającego sposób ? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 79

Pakiet nr 6 poz. 6

Prosimy o doprecyzowanie, jak powinny być pakowane oferowane korki będące przedmiotem zamówienia i czy powinny być pakowane w pojedyncze, indywidualne opakowanie typu folia-papier, umożliwiające ich wyjmowanie w sposób zapewniający zachowanie zasad aseptyki /z wyraźnym szewronem/ lub w inny wskazany przez Zamawiającego sposób ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 80

Pakiet nr 6 poz. 7

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki powinny być zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem znajdującym się poniżej jego krawędzi, analogicznie do wymogu odnoszącego się do korków z poz. 6.

Odpowiedź: Tak potwierdzamy

Pytanie 81

Pakiet nr 7 poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnątrznaczyniowe. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igłę”. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
2. Prosimy o korektę omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie w rozmiarach 14G do 22G /wg naszej najlepszej wiedzy rozmiar 15G nie jest produkowany/, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
3. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów aseptycznych, oferowane kaniule dożylnie, powinny być zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem znajdującym się poniżej jego własnej krawędzi. **Odpowiedź: Tak**
4. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów aseptycznych port boczny kaniul dożylnych, powinien posiadać możliwość szczelnego dokręcenia standardowym koreczkiem luer-lock. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
5. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych jak również zapisy normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11 oraz zapisy Art. 74 Ustawy o Wyrobach Medycznych, prosimy o potwierdzenie, iż wymagane zapisami siwz cyt. „logo lub nazwa producenta na wyrobie med” jako na wyrobach medycznych inwazyjnych klasy IIA, powinno być oznaczone na elementach kaniuli, powodujących naruszenie ciągłości tkanek lub mających bezpośredni kontakt z naczyniem żylnym - jako elementach inwazyjnych. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
6. Prosimy o doprecyzowanie, jak powinny być pakowane kaniule dożylnie i czy ze względu na wygodę i bezpieczeństwo aseptycznego wyjmowania, powinny być pakowane w indywidualne opakowania foliowo-papierowe, z szerokim (min 5mm) szewronem t.j. paskiem części papierowej ułatwiającej wygodny uchwyt i otwarcie opakowania, a tym samym umożliwiające aseptyczne wyjęcie z niego kaniuli dożylniej lub w inny wskazany przez Zamawiającego sposób ? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga pakowania po jednej szt. w opakowaniu**

Pytanie 82

Pakiet nr 8 poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnątrznaczyniowe. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igłę”. **Odpowiedź: Tak**
2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylnie 26G o nazwie handlowej Neoflon, wykrywane w USG /bez 5 pasków RTG/, lidera w produkcji kaniul neonatologicznych firmy Becton-Dickinson. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
3. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych , prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie 26G, powinny posiadać zdejmowalny element ułatwiający wygodny uchwyt kaniuli przy wykonywanej procedurze wkłucia w delikatne naczynia noworodkowe ? **Odpowiedź: Tak**
4. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych , prosimy o doprecyzowanie, jakiej wielkości przepływem powinny charakteryzować się oferowane kaniule 26G, które ze względu na bezpieczeństwo użytkowania i zabezpieczenie przed nadmierną podażą płynów, mogącą uszkodzić nabłonki naczyń, powinny charakteryzować się przepływem na poziomie 13-14ml/min lub innym wskazanym przez Zamawiającego ? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga kaniule o przepływie 0,6 x 19 mm – 13-14 ml/min**

Pytanie 83

Pakiet nr 9 poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie typu bezpiecznego, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnątrznaczyniowe. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igłę”. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych , prosimy o doprecyzowanie wymaganych rozmiarów kaniul. **Odpowiedź:**
3. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów aseptycznych, oferowane kaniule dożylnie typu bezpiecznego, powinny być zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem znajdującym się poniżej jego własnej krawędzi. **Odpowiedź: Tak**
4. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów aseptycznych port boczny kaniul dożylnych typu bezpiecznego, powinien posiadać możliwość szczelnego dokręcenia standardowym koreczkiem luer-lock. **Odpowiedź: Tak**
5. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych jak również zapisy normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11 oraz zapisy Art. 74 Ustawy o Wyrobach Medycznych, prosimy o potwierdzenie, iż wymagane zapisami siwz cyt. „logo lub nazwa producenta na wyrobie med” jako na wyrobach medycznych inwazyjnych klasy IIA, powinno być oznaczone na elementach kaniuli, powodujących naruszenie ciągłości tkanek lub mających bezpośredni kontakt z naczyniem żylnym - jako elementach inwazyjnych. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

6. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „igła po wyjęciu zabezpieczona”, oznacza wymóg zaoferowania kaniul dożylnych typu bezpiecznego, które powinny posiadać konstrukcję zabezpieczającą personel przed zakłuciem w sposób automatyczny, blokując inwazyjny mandryn po wykonanej procedurze, w postaci metalowego zatrasku lub innej metalowej, trwałej i bezpiecznej osłony. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
7. Prosimy o doprecyzowanie, jak powinny być pakowane kaniule dożylne i czy ze względu na wygodę i bezpieczeństwo aseptycznego wyjmowania, powinny być pakowane w indywidualne opakowania foliowo-papierowe, z szerokim (min 5mm) szewronem t.j. paskiem części papierowej ułatwiającej wygodny uchwyt i otwarcie opakowania, a tym samym umożliwiające aseptyczne wyjęcie z niego kaniuli dożylnej lub w inny wskazany przez Zamawiającego sposób ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pakowania po jednej szt. w opakowaniu

Pytanie 84

Pakiet nr 19 poz. 2, 8

Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy przynajmniej najcieńsze z oferowanych igieł (o średnicy 27G), powinny posiadać wygodny w użyciu uchwyt z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony przyrządem, zmieniającym barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, co znacznie ułatwia prawidłowe i szybkie pozycjonowanie igły /szczególnie tak cienkiej/ oraz prawidłowe wykonanie procedury ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 85

Pakiet nr 19 poz. 2-3

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na opis przedmiotu zamówienia w niniejszym pakiecie określającym długość oferowanych igieł jako maksymalnie 90mm, a także kliniczne zapotrzebowanie na igły długie /szczególnie u pacjentów otyłych/, oferowane igły do znieczulania podpajęczynkowego oraz kompatybilne z nimi prowadnice, powinny posiadać taką konstrukcję uchwytów, które po wprowadzeniu igły w prowadnicę, skracają długość roboczą igły podpajęcznej o mniej niż 12mm, co umożliwia ich wygodne użycie m.in. także u pacjentów otyłych.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 86

Pakiet nr 19 poz. 10-11

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły Tuohy, w standardowej długości 80-90mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - europejskiego lidera w ich produkcji.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 87

Pakiet nr 20 poz. 1

1. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy przedmiotem zamówienia są butelki do długotrwałego odsysania ran z zassanym fabrycznie podciśnieniem, co sugeruje zapis siwz cyt. „Vacum-Drain”, czy też są to butelki, w których należy samodzielnie wytworzyć podciśnienie ? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
2. Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o Wyrobach Medycznych) - oferowane butelki do długotrwałego odsysania z ran - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na butelki do długotrwałego odsysania z ran o pojemności 150ml, renomowanego europejskiego lidera w ich produkcji, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane butelki do długotrwałego odsysania z ran, powinny posiadać barwną, tłoczoną, dobrze widoczną w każdych warunkach świetlnych /także nocnych/, adekwatną do pojemności skalę pomiarową, co umożliwia wygodny i prawidłowy odczyt odsysanej wydzieliny w każdych warunkach klinicznych. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
5. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane butelki do długotrwałego odsysania z ran, powinny posiadać dren łączący o długości 60-80cm, zakończony uniwersalnym zakończeniem, wypełniającym zapis siwz dotyczący możliwości podłączenia drenów Redona min. Ch 08-18 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 88

Pakiet nr 20 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na dreny Kehra, wykonane ze 100% silikonu, w równoważnych rozmiarach CH12-21, o długości ramion 50/20cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 89

Pakiet nr 20 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na dreny Kehra, w równoważnych rozmiarach CH12-21, o długości ramion 50/20cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 90

Pakiet nr 20 poz. 7

Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy przedmiotem zamówienia są sterylne zestawy do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych, skalowane co 1ml, w zestawie z zakręcaną pokrywką i naklejką do identyfikacji pacjenta, o pojemności 40ml, czy o pojemności 70ml ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 91

Pakiet nr 28 poz. 1-2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny być w pełni zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.
2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać numeryczne i kolorystyczne /zgodne z ISO/ oznaczenie na rozmiar na samym cewniku, co zapewnia bezbłędną identyfikację rozmiaru w każdym momencie wykonywania procedury ?
3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania powinny być pakowane na wprost (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łóżkach (stanowiskach) pacjenta.
4. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych jak również zapisy normy PN-EN ISO 8836:2014-12, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki powinny posiadać minimum otwór centralny oraz dwa naprzeciwleżące otwory odbarczające, zapobiegające ich zasysaniu do śluzówki oskrzela.
5. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać „zmrożoną-satynową-poślizgową” powierzchnię umożliwiającą, bezoporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 92

Pakiet nr 31 poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne worki zbiorcze do kontrolowanej zbiórki stolca, spełniające szerszy zakres bezpieczeństwa dla pacjenta i personelu niż opisany w siwz tj. dopuszczenie worków wymiennych, przezroczystych o pojemności 2000ml, w pełni kompatybilnych do systemu do kontrolowanej zbiórki płynnego stolca z poz. 2, skalowanych co 100 ml, oznaczonych numerycznie co 500 ml (przednia strona zakryta ciemnym kolorem w celu ukrycia zawartości worka przed osobami odwiedzającymi z widoczną umieszczoną skalą oraz przezroczysta tylna strona worka zapewniająca pełną widoczność dla klinicznej kontroli stolca, z filtrem węglowym o wysokiej absorpcji zapachów, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste - opakowanie. a 10 szt.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga worków wymiennych w pełni kompatybilnych do systemu do kontrolowanej zbiórki płynnego stolca z poz. 2 (tego samego producenta), jednocześnie wymaga aby zarówno worki jak i przewód do drenażu stolca zakończone były łącznikami lock (śrubowymi, obrotowymi itp.) zabezpieczającymi przed niepożądanym lub przypadkowym rozłączeniem systemu.

Odpowiedź: Tylko w pełni kompatybilnych do systemu do kontrolowanej zbiórki płynnego stolca z poz. 2

Pytanie 93

Pakiet nr 31 poz. 2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne systemy do zbiórki stolca płynnego i półpłynnego, spełniające szerszy zakres bezpieczeństwa dla pacjenta i personelu niż opisany w siwz tj. dopuszczenie systemu do kontrolowanej zbiórki płynnego stolca, wyposażonego w rękaw odprowadzający treści kałowe o dł. min. 165cm (przewód do drenażu stolca z cienkościennej, nieporowatej poliuretanu), z wewnętrzną ścianą zatrzymującą

rozwój zapachów, promieniowo zwijalny i osiowo zagłębiający się segment przewodu wewnętrznego dostosowujący się do zwieraczy); balonik retencyjny z gładką żelową końcówką oliwkową przyjazną dla tkanek dla łatwej aplikacji bez zużycia palca (specjalny balon z cienkościennej poliuretanu wypełniony powietrzem (nie wodą) dla zapewnienia braku strat czynnika wypełniającego w kształcie klepsydry (objętości 85 ml.), balonowy transanalny segment uszczelniający i element kotwiczący wykonany z wytrzymałego poliuretanu sięgający od odbytnicy przez ścianę kanału odbytu); port do napełniania balonika retencyjnego, port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania, utrzymanie systemu do 29 dni, biologicznie czysty, indywidualnie pakowany z 1 workiem, rozmiar/cecha worka przed napełnieniem ok. 27,5 x 25 cm.

2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż ze względów epidemiologicznych, oferowane systemy powinny zapewniać kontrolowaną zbiórkę płynnego i półpłynnego stolca w systemie zamkniętym tj. aby zapewnione było uszczelnienie z zastosowaniem mikrocienkościennej membrany zaprojektowanej w celu ograniczenia makroskopowego przenoszenia patogenów oraz treści jelitowych pacjenta do środowiska szpitalnego dla ograniczania zanieczyszczeń jako prewencja infekcji i realizacji podstawowego wstępnego warunku higieny szpitalnej lub innego wskazanego przez Zamawiającego rozwiązania technicznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 94

Pakiet nr 35 poz. 1

1. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż opisany w siwz filtr antybakteryjny 0,45 µm, musi znajdować się w torze pobierania leków, co zapewnia wypełnienie jego oczywistej funkcji bezpieczeństwa i zapewnia wielokrotne i bezpieczne użytkowanie tego typu aplikatorów.

Odpowiedź: Ma być 0,45 um reszta zgodnie z SIWZ

2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż opisana w siwz cyt. „zastawka zabezpieczająca lek przed wyciekaniem”, to zastawka zamykająca automatycznie drogę wycieku płynu po odłączeniu strzykawki, co minimalizuje ryzyko wystąpienia powikłań septycznych, związanych z obsługą tego typu aplikatorów, ale także zabezpieczająca personel przed niezamierzonym kontaktem z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami lub ich aerozolami.

Odpowiedź: Dopuszczamy takie rozwiązanie

3. Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o Wyrobach Medycznych) - aplikatory typu Spike - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 95

Pakiet nr 39 poz. 1-14

1. Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o Wyrobach Medycznych) - oferowane strzykawki - powinny posiadać na samym wyrobie minimum logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 96

Pakiet nr 39 poz. 12-13

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być w pełni zgodne z PN-EN 7886-2:2002 „Sterylnie strzykawki jednorazowego użytku-Część 2 - Strzykawki do stosowania z pompami infuzyjnymi”.
2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o uzupełnienie brakującego opisu przedmiotu zamówienia oraz potwierdzenie, iż oferowane strzykawki cyt. „powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół uj” ścia oraz poprzecznym wcięciem na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi.
3. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być w pełni kompatybilne z wymienionymi w siwz pompami cyt. „ASCOR i BRAUN”, a tym samym muszą jako takie być wpisane w instrukcje użytkowania producentów wskazanych pomp

lub o wskazanie przez Zamawiającego innych wymogów z tym związanych , w tym wskazanie posiadanych przez Zamawiającego modeli pomp infuzyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 97

Pakiet nr 47 poz. 1

1. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o korektę omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert na zestawy do znieczulenia zewnątrzoponowego, a nie wewnątrzoponowego.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż podane w siwz rozmiary 16G i 18G odnoszą się do średnicy igły zewnątrzoponowej. **Odpowiedź: Tak**
3. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, jakiego rodzaju cewnika zewnątrzoponowego wymaga Zamawiający, czy ma to być skalowany cewnik wykonany z poliamidu o dł. min. 100cm, z zamkniętym końcem i trzema otworami bocznymi, czy też z otwartym końcem w rozmiarach 19 i 20G do dowolnego wyboru, czy też inny wskazany przez Zamawiającego ? . **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie**
4. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane zestawy powinny posiadać samoprzylepny element stabilizujący filtr zewnątrzoponowy do skóry pacjenta, co ułatwia wykonanie procedury, czy inne alternatywne rozwiązanie techniczne, wskazane przez Zamawiającego ? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**
5. Prosimy o doprecyzowanie, jakim parametrami technicznymi powinien charakteryzować się wymagany w siwz filtr zewnątrzoponowy, aby wypełnić wymogi Zamawiającego i czy powinien mieć wielkość porów maksimum 0,2µm, objętość wypełnienia do maksimum 0,45ml oraz wytrzymałość ciśnieniową do minimum 7 bar, czy też inne wskazane przez Zamawiającego parametry. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 98

Pakiet nr 52 poz. 3

1. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do embolektomii, powinny być wykonane z termoplastycznego pcv, a balon z lateksu - tak jak np. w tego typu cewnikach lidera w ich produkcji firmy Balton lub równoważnych. **Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ**
2. Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż średnica napełnionego balonu nie powinna być większa niż 6mm dla rozm. 3F; 8mm dla rozm. 4F; 10mm dla rozm. 5F; 12mm dla rozm. 6F i 14F dla rozm. 7F.

Odpowiedź: Tak dopuszczamy takie parametry

Pytanie 99

Pakiet nr 75 poz. 2-3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania dotchawicze, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.
2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane systemy dotchawicze dla dorosłych, powinny posiadać cewniki o długości min. 580mm, z minimum jednym otworem centralnym i czterema otworami bocznymi, co zapewnia pełne bezpieczeństwo użytkowania lub inne wskazane przez Zamawiającego.
3. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane systemy tracheostomijne dla dorosłych, powinny posiadać cewniki o długości min. 365mm, z minimum jednym otworem centralnym i czterema otworami bocznymi, co zapewnia pełne bezpieczeństwo użytkowania lub inne wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 100

Dotyczy SIWZ

1. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku? Jest to uzasadnione w przypadku drobnego asortymentu, o niskiej cenie jednostkowej.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do 4 miejsc po przecinku tylko do cen jednostkowych za 1 szt
2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia dokumentów o których mowa w pkt. 9.4.2-9.4.10 do oferty przetargowej na rzecz przedstawienia ich Zamawiającemu przed podpisaniem umowy? Rozwiązanie to jest znacznie korzystniejsze dla Zamawiającego w zakresie analizy tych dokumentów od Wykonawcy już wybranego. Mniejsza ilość dokumentacji oznacza mniej analizy dla Zamawiającego, mniejszą ilość archiwizowanych dokumentów, zadbanie o środowisko (mniej zużytego papieru), dla Wykonawcy oznacza również mniej pracy i również mniej zużytych środków takich jak papier, etc.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia dokumentów o których mowa w pkt. 13.2 SIWZ na rzecz oświadczenia o posiadaniu tych dokumentów i informacji, że dokumenty te zostaną dostarczone na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Prosimy o zmianę wymogu w pkt. 13.3 SIWZ. Wymóg posiadania przez 1 szt. próbki typu elektroda, igła, penseta oryginalnej etykiety producenta jest nie do spełnienia, gdyż wyroby te etykietę producenta posiadają na opakowaniu zbiorczym. Tym bardziej ma to miejsce w przypadku wyrobów sterylnych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 101

Dotyczy umowy

1. Dot. § 2 pkt. 2.2. Prosimy o wydłużenie czasu realizacji zamówienia do 3 dni roboczych. Położenie geograficzne Zamawiającego ma znaczenie dla możliwości terminowego wywiązania się z zobowiązania, a w przypadku znacznie oddalonych od Zamawiającego, np. Gdańsk, czynnik ten ma zasadnicze znaczenie dla równego konkutowania z innymi podmiotami starającymi się o zamówienie, a położonymi w lepszej geograficznie pozycji względem miejsca dostaw.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 3 dni robocze

2. Dot. § 6 pkt. 6.1. a) Prosimy o obniżenie wysokości kary i naliczanie jej od wartości niewykonanej wartości umowy. Wykonawca powinien być racjonalnie i proporcjonalnie karany, tzn. nie powinien ponosić kary za tę część zamówienia (umowy), którą już wykonał bez zarzutu. W przypadku zrealizowania umowy np. w 80 % kara naliczona w sposób zapisany przez Zamawiającego jest w tym momencie nieproporcjonalna, krzywdząca dla Wykonawcy rozpatrując całościową współpracę z Zamawiającym.

3. Dot. § 6 pkt. 6.1. a) - pytanie 2 Prosimy o obniżenie wysokości kary z 10% na 5%.

4. Dot. § 6 pkt. 6.1. b) Prosimy o obniżenie wysokości kary z jej minimalnej wartości 100 zł na 50 zł. Kara ta jest bardzo wysoka biorąc pod uwagę następujące czynniki:

- a. niską wartość potencjalnych zamówień. Przedmiotem zamówienia są artykuły jednorazowe o niskiej wartości. W przypadku zamówienia za np. 200 zł czy nawet 500 zł, kara 100 zł stanowi w pierwszym przypadku połowę wartości zamówienia, a w drugim jedną piątą wartości zamówienia. W pierwszym przypadku oznacza, że Wykonawca już nie zarobi na wysyłce towaru, a ponadto będzie musiał dołożyć z własnej kieszeni na realizację wysyłki. Kara ta jest dysproporcjonalna do zawinienia.

- b. położenie geograficzne Zamawiającego, czyli argumentację przytoczoną w pyt. dot. § 2 pkt. 2.2.

5. Dot. § 6 pkt. 6.1. b) – pytanie 2 Prosimy o obniżenie wysokości kary z 10% do 5%. Kara w wysokości 10% wartości niezrealizowanej wartości zamówienia jest nieproporcjonalna do wartości niezrealizowanego towaru.

Odpowiedź: W zakresie w/w pytań nie ma podstaw do obniżenia kar umownych przewidzianych w projekcie umowy

Pytanie 102

Pakiet nr 15

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści wymazówki z wackiem z wiskozy?

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wymazówki z wackiem z wiskozy?

Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści wymazówki z wackiem z wiskozy?

Poz. 5 Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć pozycję do innego pakietu z uwagi na fakt, że nie jest to typowe wyrob do diagnostyki in vitro?

Poz. 5 – pytanie 2 Czy Zamawiający zgodzi się na długość w zakresie 14-15 cm? Nie ma uzasadnienia długość pincety równa 14 cm o dokładności co do 1 mm. :

Poz. 6 Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć pozycję do innego pakietu z uwagi na fakt, że nie jest to typowe wyrob do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ dot. wszystkich pozycji

Pytanie 103

Dot. SIWZ 13.3

Co Zamawiający miał na myśli przez pojęcie „próbki zaoferowanego asortymentu w ilości 1 szt. Do każdej pozycji (...) próbki muszą posiadać oryginalną etykietę producenta” Czy w związku z wymogiem przedstawienia etykiety, Zamawiający oczekuje jednej sztuki najmniejszego opakowania handlowego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje jednej sztuki najmniejszego opakowania handlowego.

Pytanie 104

Pakiet 32 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 105

Pakiet 32 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda do EKG, podłoże z włókniny, okrągła o średnicy 50mm, przy pozostałych parametrach bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 106

Pakiet 32 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda do EKG, o średnicy 30 mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 107

Pakiet 32 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda do EKG, o średnicy 36 mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 108

Pakiet 32 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG: Elektroda do EKG, o wymiarach 36 x 40 mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 109

Pakiet 34 poz. 1

Czy Zamawiający poprzez zapis „6,0 ? 8,5” miał w wyżej wymienionej pozycji na myśli rękawice w rozmiarach od 6,0 do 8,5 co 0,5 rozmiaru czy też jedynie dwa rozmiary, tj 6,0 oraz 8,5?

Odpowiedź: Co 0,5

Pytanie 110

Pakiet 61 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji rękawic o grubości na palcu min. 0,22, na dłoni min. 0,20, na mankiecie min. 0,15

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 111

Projekt Umowy §2 pkt 2.2

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 112

Projekt Umowy §3 pkt 3.2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zawarcie w wyżej wymienionym punkcie Projektu Umowy możliwości podniesienia cen brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT, przy jednoczesnej stałości cen netto

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wyraża zgody na taką zmianę

Pytanie 113

Projekt Umowy §3 pkt 3.5

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 114

Projekt Umowy §6 pkt 6.1 a)

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za odstąpienie od umowy lub przerwania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 1%

Odpowiedź: Nie ma podstaw do zmniejszenia kary umownej

Pytanie 115**Dot. Projekt Umowy §6 pkt 6.1 a)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 pkt 6.1 a) projektu umowy zamiast zwrotu „ogólnej wartości umowy brutto” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź: Nie ma podstaw do zmniejszenia kary umownej

Pytanie 116**Projekt Umowy §6 pkt 6.1 b)**

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 0,1% wartości niezrealizowanej części dostawy z każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź: Nie ma podstaw do zmniejszenia kary umownej

Pytanie 117**Projekt Umowy §6 pkt 6.1 b)**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy następujących zapisów w §6 pkt 6.1 b) „lecz nie mniej niż 100 zł”

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

Odpowiedź: Nie ma postaw do wykreślenia tego zapisu

Pytanie 118**Projekt Umowy §8 pkt 8.1**

Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w opisie przedmiotu zamówienia z § 8 pkt 8.1 SIWZ wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty i poprawnego przeprowadzenia postępowania, poprzez określenie minimalnego progu realizacji zamówienia. Niewskazanie tego kluczowego elementu dla wymaganego przepisami Pzp konkretnego i wyczerpującego określenia przedmiotu zamówienia, czyni je szacunkowym i niedookreślonym, przenosząc na wykonawców składających oferty ciężar jego dookreślenia. Realizacja nakazanej przez Krajową Izbę Odwoławczą w sentencji wyroku z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia, musi polegać na określeniu realnych, minimalnych wartości zamówień, które na pewno, a nie jedynie przypuszczalnie, zostaną wykonane przez Zamawiającego, oczywiście z uwzględnieniem okoliczności mogących wpływać na jego zmniejszone zapotrzebowanie na przedmiotowe wyroby.

W świetle powyższej argumentacji, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 8 pkt 8.1 na poniższy.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 119**Pakiet nr 6 poz. 1 do 6.**

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy z uwagi na zawarty opis różnych (alternatywnych) parametrów takich jak długość i przepływ kaniul dożylnych akceptuje poniższe parametry:

poz. 1. Kaniuła 16G 1,7 x 45-50 mm o przepływie 180 - 196 mm/min.
poz. 2. Kaniuła 18G 1,2 - 1,3 x 38-45 mm o przepływie 90 - 95 mm/min.
poz. 3. Kaniuła 20G 1,0 - 1,1 x 32 mm o przepływie 57 - 65 mm/min.
poz. 4. Kaniuła 22G 0,8 - 0,9 x 25-33 mm o przepływie 33 - 36 mm/min.
poz. 5. Kaniuła 17G 1,5 x 45 mm o przepływie 125 - 142 mm/min.
Zachowując pozostałe wymagane parametry.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 120

Pakiet nr 7

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli. Wszelkie dane identyfikacyjne zawarte są na opakowaniu jednostkowym. Zachowując pozostałe wymagane parametry.

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) „informacje potrzebne do bezpiecznego używania wyrobu medycznego powinny znajdować się na samym wyrobie medycznym lub opakowaniu każdego egzemplarza, i/lub, jeżeli to stosowne, na opakowaniu handlowym. Jeżeli osobne opakowanie każdej sztuki wyrobu medycznego nie jest możliwe, informacje muszą znajdować się w ulotce dołączonej do jednego lub większej liczby wyrobów” Zgodnie z powyższym do identyfikacji kaniuli dożylniej wystarczy nazwa umieszczona na opakowaniu jednostkowym oraz/lub kartonie zbiorczym. Ponadto nazwa producenta umieszczona na samym wyrobie nie może służyć za podstawę do ewentualnej reklamacji, bądź identyfikacji w przypadku zdarzenia medycznego, ponieważ Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) mówi „wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”.

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) „informacje potrzebne do bezpiecznego używania wyrobu medycznego powinny znajdować się na samym wyrobie medycznym lub opakowaniu każdego egzemplarza i/lub jeżeli to stosowane, na opakowaniu handlowym. Jeżeli osobne opakowanie każdej sztuki wyrobu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 121

Pakiet nr 9

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli. Wszelkie dane identyfikacyjne zawarte są na opakowaniu jednostkowym. Zachowując pozostałe wymagane parametry.

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) „informacje potrzebne do bezpiecznego używania wyrobu medycznego powinny znajdować się na samym wyrobie medycznym lub opakowaniu każdego egzemplarza, i/lub, jeżeli to stosowne, na opakowaniu handlowym. Jeżeli osobne opakowanie każdej sztuki wyrobu medycznego nie jest możliwe, informacje muszą znajdować się w ulotce dołączonej do jednego lub większej liczby wyrobów” Zgodnie z powyższym do identyfikacji kaniuli dożylniej wystarczy nazwa umieszczona na opakowaniu jednostkowym oraz/lub kartonie zbiorczym. Ponadto nazwa producenta umieszczona na samym wyrobie nie może służyć za podstawę do ewentualnej reklamacji, bądź identyfikacji w przypadku zdarzenia medycznego, ponieważ Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 (Dz.U. z 2016 r. poz. 211) mówi „wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 122

Pakiet nr 35

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy uzna za produkt równoważny aplikator typu Mini Spike Mini SPIKE Plus z zatyczką, aparat do przygotowywania i pobierania leków z butelek, typu Mini Spike Plus - bez filtra cząsteczkowego, filtr bakteryjny 0,45m, zakończony zaworem bezigłowym pełniący funkcję zastawki zabezpieczająca lek przed wyciekaniem.

Odpowiedź: Tak uzna

Pytanie 123

Pakiet nr 7

1. Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty na kaniule dożylnie w rozmiarach 14G do 22G /wg naszej wiedzy rozmiar 15G nie jest dostępny na rynku /, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

2. Czy Zamawiający wymaga, aby koreczek Luer Lock w zaoferowanych kaniulach posiadał trzpień poniżej brzoży krawędzi

Odpowiedź: Tak

Pytanie 124

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby koreczek Luer Lock w zaoferowanych kaniulach posiadał trzpień poniżej brzegu krawędzi ?

Odpowiedź: Tak

Prosimy o doprecyzowanie, czy igła po wyjęciu powinna być zabezpieczona metalowym zatrzaskiem ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 125

Pakiet nr 19

poz. 1

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczulania podpajęczynówkowego 25G z lub bez igły wprowadzającej 88mm, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Tak

poz. 2 i 3

Czy zamawiający wymaga igieł z wygodnym w użyciu uchwytem z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony pryzmatem, zmieniającym barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym?

Odpowiedź: Tak

poz. 4

Czy zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego z ostrzem Quinke w rozmiarze 26G 0,45-0,58 x 88mm?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 5

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczulania podpajęczynówkowego 20G 0,90 x 88 mm, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 6

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczulania podpajęczynówkowego standard z igłą wprowadzającą 25G 0,53 x 88mm, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 7

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczulania podpajęczynówkowego z igłą wprowadzającą G 26 0,45- 0,47 x 88mm, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 8

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczulania podpajęczynówkowego z igłą wprowadzającą G 27 0,40-0,42 x 99 mm, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 9

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczulania podpajęczynówkowego 22G 0,77 x 88mm, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 10

Czy zamawiający dopuści igłę Tuohy 16Gx80 mm?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 11

Czy zamawiający dopuści igłę Tuohy 18Gx80 mm?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 126

Pakiet nr 71

poz. 1

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczuleń z ostrzem Pencil Point w rozmiarze 25G x 31/2 (0,53 x 0,88)?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 2

Czy zamawiający dopuści igłę do znieczuleń standard G18x 3-1/2 (1,3x0,88)?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 127

Pakiet nr 60

poz. 2

Czy Zamawiający w celu podniesienia konkurencyjności składanych ofert wyrazi zgodę na zaoferowanie szczotek o długości włosia 20mm, pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 128

Pakiet nr 15

Czy Zamawiający w Pakiecie 15, poz. 6 dopuści pincetę plastikową o dł. 105mm, jednorazową, sterylną, pakowaną indywidualnie?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w Pakiecie 15, poz. 2, 3 i 4 dopuści wymazówki w konfiguracji: patyczek plastikowy+wacik wiskozowy lub patyczek drewniany+wacik bawełniany? Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 129

Pakiet nr 65

Czy Zamawiający miał na myśli w **Pakiecie nr 65, poz.2** szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 65, poz. 3** dopuści utrwalacz o pojemności 150 ml (w przeliczeniu 14 sztuk)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 130

Pakiet nr 04

poz. 11

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w 3 rozmiarach: FR6 śr. 2,0mm, dł. 25cm, do rurek 2,0-4,5; FR10 śr. 3,3mm, dł. 35cm, do rurek 4,5-6,5; FR14 śr. 4,7mm, dł. 36cm, do rurek 7,0-10,0?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 17-19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu umieszczenia logo lub nazwy producenta na przyrządzie? Zapis ten nie ma to uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 17, 19

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 17, 19

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania z komorą kroplową o długości 55mm części przezroczystej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 22

Czy Zamawiający dopuści system godzinowej zbiórki moczu wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową, a drenem z drenem dwuświatłowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 131

Pakiet nr 11

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści osłonę na mikroskop w rozmiarze 115 x 260cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C uniwersalna 3 częściowa:

górną z elastyczną gumką 100 x 160 cm,

dolną z elastyczną gumką 80x150cm,

2 taśmy przyklepne 3 x 100 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 132

Pakiet nr 16 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne w opakowaniach a'50szt.?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza 60 op po 50 szt.

Pytanie 133

Pakiet nr 20

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny brzuszne o długości 50cm? Oczekiwane dreny nie są już produkowane.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny T-Kehr, pozostałe parametry zgodne z siwz? Oczekiwane dreny nie są już produkowane.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 134

Pakiet 23

poz. 1, 3

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 1 i 3 (czepek i pianka) do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy zbudowany z impregnowanej warstwy włókniny nasączonej substancjami myjącymi oraz odżywką, z zewnętrzną warstwą polietylenową.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nie zawierającą mydła piankę oczyszczającą do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału, posiadającą właściwości antybakteryjne, oczyszczające oraz ochronne dla skóry, zawierającą w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon. Pojemność 400ml z polem do opisu danych pacjenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 135

Pakiet nr 31

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 136

Pakiet nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator typu Spike z filtrem bakteryjnym 1,2µm, bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekaniem, pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 137**Pakiet nr 37, pozycja 1-5**

Prosimy o doprecyzowanie opisu w formularzu cenowym ponieważ podane są niepełne opisy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 37, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m2, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m2, zintegrowana z organizatorami przewodów
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m2
1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gr. 68 g/m2
1 x serweta elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 60 cm
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m2. łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m2.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 37, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200cm x 320cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m2, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m2, zintegrowana z organizatorami przewodów.
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m2
1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gr. 68 g/m2
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m2 oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m2. Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m2 oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m2. łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m2.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 37, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 200 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 6 cm x 65 cm, wykonana z wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m2, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m2, zintegrowana z organizatorami przewodów
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m2
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 90 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m2
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m2
1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gr. 68 g/m2

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 37, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 75 cm x 85 cm z portami do podłączenia drenów, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gr.50 g/m²

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m²

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gr.68 g/m²

1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 80 g/m²

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 37, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm, z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 95 cm, wykonana z wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z osłoną na genitalia

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m²

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 138

Pakiet nr 39

poz. 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 5ml z możliwością pomiaru do 5,5ml, pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 10ml z możliwością pomiaru do 11ml, pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml skalowana co 0,5ml, pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml z możliwością pomiaru do 22ml, pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml w opakowaniach a'70szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 139

Pakiet nr 40

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice klasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice klasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii I?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 40, rękawice sterylne lateksowe do procedur przygotowania cytostatyków (pozycja bez numeru)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości minimum 280mm do minimum 290mm w zależności od rozmiaru, powierzchnia zewnętrzna polimerowana, o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,21mm ($\pm 0,02$), o lepszym poziomie AQL=0,65? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 40, rękawice do zabiegów mikrochirurgicznych (pozycja bez numeru)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,17mm ($\pm 0,02$), o lepszym poziomie AQL 0,65? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 40 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości minimum 290mm, o poziomie AQL=1,5?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 140

Pakiet nr 41

poz. 5, 6, 7, 14, 15, 16, 17

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 5, 16

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „maski tlenowe dla dorosłych nie zawierające szkodliwych ftalanów”? W pozycjach 6 i 7 również są opisane maski tlenowe dla dzieci, które mogą zawierać ftalany.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 15

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o długości 15cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 141

Pakiet nr 44 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe w rozmiarach 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 4,0; 5,0, posiadające jedno oznaczenie rozmiaru na korpusie, pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 142

Pakiet 61 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice neoprenowe o grubości na palcu 0,2mm ($\pm 0,02$), na dłoni 0,18mm ($\pm 0,02$), na mankiecie 0,16mm ($\pm 0,02$), powierzchnia zewnętrzna pokryta warstwą antypoślizgową zapewniającą pewny chwyt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 61 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice poliizoprenowe o grubości na palcu 0,23mm, na dłoni 0,21mm, na mankiecie 0,16mm, powierzchnia zewnętrzna rękawic pokryta warstwą antypoślizgową zapewniającą pewny chwyt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 143

Pakiet 63, pozycja 1

Prosimy o doprecyzowanie opisu w formularzu cenowym ponieważ podane są niepełne opisy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 63, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 230cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m ² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 100 cm x 150 cm i gramaturze 30 g/m ² . Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m ²
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 180cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m ² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 100 cm x 180 cm i gramaturze 30 g/m ² . Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m ²
2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m ² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 50 cm x 90 cm i gramaturze 30 g/m ² . Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m ²
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 42 g/m ² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o gramaturze 30 g/m ² i wymiarach 60 cm x 145 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 72 g/m ² . Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m ² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m ² . Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m ² .

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 63, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m ² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów.
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m ² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów.
2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m ² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów.
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace
1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 47 g/m ² i 2 warstwowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57 g/m ² oraz wymiarach 60 cm x 85 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m ² . Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.
1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m ² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m ² . Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m ² .

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 144

Pakiet nr 70 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne tylko o długości 50cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 145

Pakiet nr 79 pozycja 2

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 146

Pakiet nr 11 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego pokrowca foliowego w rozm. 104x188 cm.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 147

Pakiet nr 34

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być maksymalnie zredukowany dla rękawic pudrowanych tj. <30 ug/g potwierdzony aktualnym (min.2012 rok) raportem niezależnego laboratorium?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wymaga

Pytanie 148

Pakiet nr 37 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie ww. pozycji i utworzenie nowego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty większej liczbie oferentów.

Odpowiedź: Tak wydzielona do pakietu nr 83 (wadium dla pakietu nr 83 wynosi 100,00 zł)

Pytanie 149

Pakiet nr 40

poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL $\leq 1,5$, zgodnych z wymaganiami normy EN 455-1.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 4

1.Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe długość min. 280 mm, siła zrywania min. 14 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2.Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być maksymalnie zredukowany dla rękawic pudrowanych tj. <30 ug/g potwierdzony aktualnym (min.2012 rok) raportem niezależnego laboratorium?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wymaga

poz. 5

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek o grubości na palcu 0,17mm i na dłonie 0,16mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 6

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być maksymalnie zredukowany dla rękawic pudrowanych tj. <30 ug/g potwierdzony aktualnym (min.2012 rok) raportem niezależnego laboratorium?

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wymaga

Pytanie 150**Pakiet nr 46****poz.3**

Prosimy zamawiającego o wyłączenie pozycji i utworzenie nowego pakietu np. 46A co pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 151**Pakiet nr 61****poz. 1**

1. Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rękawiczki miały opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawica ze względu na różne syntetyki stosowane w produkcji rękawic ma zachowywać optymalne dopasowanie i elastyczność niezbędne w zabiegach chirurgicznych, wyrażany przez Modulus 50% na poziomie max. 0,7 N/mm², potwierdzone dokumentem producenta?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga

poz. 2

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być maksymalnie zredukowany dla rękawic bepudrowych tj. ≤10 ug/g potwierdzony aktualnym (min.2012 rok) raportem niezależnego laboratorium?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga

Pytanie 152**Pakiet nr 63**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej zestaw uniwersalnej do zabiegów chirurgicznych. Skład zestawu:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem 60x190 cm
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm ze wzmocnieniem 55x88 cm
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, przylepna
- 1 x serweta dolna 175x200 cm, przylepna
- 1 x serweta górna 150x240 cm, przylepna
- 1 x taśma lepna 10x50 cm
- 4 x ręcznik chłonny 30x40 cm

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 153**Pakiet nr 02**

1. **poz. nr 1, 16** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jedno-razowego jałowego fartucha pełnobarierowego spełniającego wymagania SIWZ dostępnego w rozmiarach M-XXL?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

2. **poz. nr 17** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożenia stolika Mayo spełniającej wymagania SIWZ jednakże o absorpcyjności 450% oraz wadze podstawowej całości obłożenia 90g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. **poz. nr 18** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego spełniającego wymagania SIWZ posiadającego w swoim składzie samoprzylepną serwetę operacyjną 200cmx175cm zamiast 170cmx170cm?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

4. **poz. nr 19** – czy w pozycji tej nie doszło do omyłki pisarskiej dotyczącej rozmiaru zacisku pępowiny?

Czy Zamawiający oczekuje opisanego zestawu posiadającego w swoim składzie zacisk pępowiny 53mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: 53 mm

5. **poz. nr 22** – czy podany opis zestawu z dużym turbanem to minimalny skład zestawu?

Odpowiedź: Tak minimalny

6. **poz. nr 22** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu z dużym turbanem o następującym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 2-warst. 200 x 150cm (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta typu turban 3-warst. 100 x 75 cm + 90 x 75 cm
- 1 x serweta 2 warst. 170 x 280 cm, otwór typu "U" przylepny 6,5 x 45 cm
 - 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm
 - 3 x patyczek higieniczny 14 cm (bawełna - plastik)
 - 1 x patyczek higieniczny 15 cm (bawełna - drewno)
 - 2 x igła iniekcyjna 25G, 0,50 x 38 mm
 - 1 x strzykawka 3 ml Luer

- 1 x fartuch chirurgiczny roz. L
- 2 x fartuch chirurgiczny roz. XL
- 20 x kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm, 12 warstw 24 nitki
- 20 x kompres z gazy RTG 5 x 5 cm, 12 warstw 17 nitek
- 3 x tupfer z gazy nr 3, 20 x 20 cm, 20 nitek
- 1 x dren do ssaka z uchwytem Yankauer 11/3,67 CH/mm 19,5/6,6 CH/mm 220 mm, 24/8,00 CH/mm 210 cm
- 1 x elektroda czynna monopolarna 320 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 154

Pakiet nr 25

poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 155

Pakiet nr 27

poz. 5

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

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 156

Pakiet nr 37

poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 37 poz. 1 zastawu do artroskopii o niżej opisanym składzie?

1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)

4 ręczniki do rąk celulozowe

2 taśmy mocujące 9 x 50 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

1 elastyczna pończocha 22 x 75 cm

1 serweta (3-warstwowa w części dedykowanej dla pacjenta) do artroskopii z torebką na płyny 230 x 320 cm (torba na płyny trójkątna o wymiarach 105x90cm) i z 2 elastycznymi otworami o średnicy 5cm + filtr i port do odsysania

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 37 poz. 3 niżej opisanego zestawu?

1 taśma operacyjna 9 x 50 cm

1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm),

4 ręczniki do rąk

1 przylepna serweta 75 x 90 cm (3-warstwowa na całej powierzchni)

1 serweta 230 x 260 cm z wycięciem „U” 20 x 100 cm

1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 37 poz. 4 zestawu o niżej opisanym składzie?

4 ręczniki do rąk

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm)

1 serweta dla dziecka 75 x 120 cm

1 serweta do cięcia cesarskiego 330 x 230 cm (2-warstwowa na całej powierzchni), z torebką na płyny 72x72cm, folia operacyjna 36 x 36 cm, organizatory przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 37 poz. 5 niżej opisanego zestawu?

1 taśma operacyjna 9 x 50 cm 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm (wzmocnienie serwety 65x85cm),

4 ręczniki do rąk

1 przyklepna serweta 75 x 90 cm (3-warstwowa na całej powierzchni)

1 serweta z wycięciem „U” 20 x 100 cm (3-warstwowa w części dedykowanej dla pacjenta), z warstwą chłonną i organizatorami przewodów 230 x 260 cm, łata chłonna 75 x 140 cm

1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm (3-warstwowa w części dedykowanej dla pacjenta 75x240cm)

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

Materiał serwet głównych 3 warstwy PE+PP+PP o gramaturze 75 g/m² w części podstawowej. Gramatura łaty chłonnej 80 g/m². Całkowita gramatura w części chłonnej 155g/m².

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 157

Pakiet nr 63

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 63 niżej opisanego zestawu, nieznacznie różniącego się od opisanego w SIWZ?

Zestaw podstawowy o składzie: 1 serweta na stolik narzędziowy 150x190cm (wzmocnienie 75x190cm), 1 obłożenie stolika Mayo złożone w sposób ułatwiający założenie z zachowaniem zasad aseptyki 78x145cm (wzmocnienie 65x85cm), 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150x240cm, 1 samoprzylepna serweta operacyjna 180x180cm, 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75x90cm, taśma przylepna, 2 ręczniki celulozowe.

Biorąc pod uwagę fakt, iż opisany w SIWZ zestaw posiada tylko jedna firma, zgoda na dopuszczenie wyżej opisanego zestawu pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert oraz zostanie zachowana zasada uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 158

dotyczy Zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku złożenia oferty w zakresie pakietów nr 37 i 63 na zestawy obłożeń operacyjnych, które zarejestrowane są jako wyroby medyczne, a nie produkty lecznicze, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie 159

Pakiet nr 60, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie igieł do ostrykiwania z osłonką 2,4mm/230, śr. igły 0,7mm, dł. igły 5mm kompatybilne z posiadanym endoskopem.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 60, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczotek 1,7/230/5,0 1,7/230/6,0 kompatybilnych z posiadanym endoskopem.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 160

Pakiet nr 1, poz. 1:

1. Czy Zamawiający oczekuje by paski były ważne co najmniej 6 miesięcy po otwarciu fiolki (opakowanie zawiera 2 fiolki po 25 szt. pasków), co pozwoli Zamawiającemu w pełni wykorzystać zawartość opakowania oraz zabezpieczy przed szybkim przeterminowaniem się pasków po otwarciu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający oczekuje glukometrów sygnalizujących zbyt niski lub wysoki poziom glukozy oraz obecność ciał ketonowych powyżej poziomu bezpiecznego we krwi (co sugeruje przeprowadzenie testu ciał ketonowych) w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper”, „Hipo” oraz „Ketone” oraz alarmu dźwiękowego?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

3. Czy Zamawiający oczekuje informacji na wyświetlaczu glukometru o niedostatecznej ilości próbki krwi oraz możliwości dobrania brakującej ilości próbki krwi na pasku?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 161

Pakiet nr 4, poz. 17, 19:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów zawierających zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz specjalnym miejscem na kolec komory kroplowej w postaci „pochewki”, zabezpieczający przed zakłuciem po wykonanej procedurze?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 19:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje portu bezigłowego przeźroczystego z silikonową membraną o prostym torze przepływu, do wielokrotnej aspiracji – do 24 godzin z zachowaniem jałowości, gwarantującym szczelne i bezpieczne

połączenie i pasującym do standardowych złączy luer, nie zawierającym ftalanów oraz PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 162

Pakiet 6, poz. 1-5:

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul wykonanych z podwójnie czyszczonego teflonu (PTFE)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 163

Pakiet 7

poz. 1:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul z zatyczką z zastawką przeciwwrotną, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 1:

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul z koreczkiem kodowanym kolorystycznie, zgodnie z normą ISO i bezbarwnymi skrzydełkami, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 1

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej, cewnik wykonany z poliuretanu lub PTFE 4-5 pasków RTG, zatyczka z filtrem hydrofobowym w komorze wypływu, korek portu bocznego, skrzydełka kodowane kolorystycznie, koreczek Luer Lock logo lub nazwa producenta na wyrobie med. rozmiar od 14 do 24 G?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 164

Pakiet 9

poz. 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul z zatyczką z zastawką przeciwwrotną, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 1

2. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul z koreczkiem oraz zabezpieczeniem igły po wyjęciu kodowanymi kolorystycznie, zgodnie z normą ISO?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 1

3. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul z metalowym zabezpieczeniem igły po wyjęciu z dodatkowym zabezpieczeniem plastikowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 165

Pakiet nr 11

poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje w ww. pozycji pokrowca na przewody złożonego teleskopowo i posiadającego kartonik ułatwiający zakładanie osłony?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje w ww. pozycji osłony uniwersalnej na ramię C z rozcięciem o wymiarach 137 cm, ułatwiającym zakładanie osłony i przyklepcami do mocowania osłony, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 166

Pakiet nr 23

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji czepek do mycia włosów zawierającego szampon i odżywkę, bezzapachowego, wykonanego w 70% z PET i 30% z włókniny viskozowej. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji pianki do mycia bez wody i mydła zawierającej aloes o pojemności 400 ml. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 167

Pakiet nr 39

poz. 2-4, 8

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawek z logo producenta umieszczonym na cylindrze oraz opakowaniu jednostkowym, w celu jednoznacznej identyfikacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 12-13:

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawek wyposażonych w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzecznym wcięciem na tłoku, umożliwiającymi w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 168

Pakiet nr 40

poz. 2,3,4,5

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla rękawic diagnostycznych. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie środków finansowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 2,4

Prosimy o dopuszczenie rękawic będących środkiem ochrony indywidualnej kategorii I.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

Prosimy o dopuszczenie rękawic z poziomem AQL=1,5.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 5

1. Prosimy o dopuszczenie długości rękawic min. 290mm. **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

2. Prosimy o dopuszczenie rękawic z poziomem AQL=1,5. **Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza**

Pytanie 169

Pakiet nr 04

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 04 pozycji nr 14-18,23 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 04A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.17-18

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

poz.17

1. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm? **Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

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

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.18

1. Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

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

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

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.23

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 170

Pakiet nr 29

poz.1-2

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 171

Pakiet nr 39

Czy zamawiający wydzieli poz.5,12,13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 172

Pakiet nr 65

poz.1

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 173

Pakiet nr 18

poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 z pakietu 18 do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Tak

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pozycji 2 pakietu 18 osobno pakowanych serwet:

-obłożenie do zabiegów kardiochirurgicznych na klatce piersiowej, brzuchu i kręgosłupa z zintegrowaną folią loban o całkowitym rozmiarze 245cmx375cmw tym rozmiar okna przylepnego z folii loban w rozmiarze 78cmx43cm?

-serweta na stół Mayo w rozmiarze całkowitym 80cmx145cm

-serweta stołek instrumentariuszki w rozmiarze całkowitym 200cmx150cm?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wydzieli poz. 2 do pakietu nr 81 (wadium dla pakietu 81 wynosi 182,00 zł), poz. Nr 3 do pakietu nr 82 (wadium dla pakietu nr 82 wynosi 100,00 zł), (wadium dla pakietu nr 18 wynosi 816, 00 zł)

Pytanie 174

Pakiet nr 17 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga układu o parametrach:

- odcinek wdechowy podgrzewany o dł. 120 cm z dodatkowym niepodgrzewanym odcinkiem przeznaczonym do inkubatora o dł. ok. 30 cm
- odcinek wydechowy
- generator
- odcinek pomiarowy do proksymalnego pomiaru ciśnienia dł. 2,1 m
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem
- zestaw 3 końcówek donosowych o rozmiarach S, M, L?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 175

Pakiet nr 3

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości martwej 29 ml i wydajności nawilżania 31 mg H₂O/l przy V_t 250 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 9

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy z portem do kapnografu - sterylny, o

właściwościach elektrostatycznych o wadze 19 g i objętości martwej 36 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie 176

Pakiet nr 26

poz. 6

Czy Zamawiający ma na myśli rurkę do długotrwałej wentylacji z drenem do odsysania i z mankietem stożkowym o potwierdzonej dokumentami producenta skuteczności w zmniejszaniu mikroaspiracji średnio o 90% w porównaniu z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak Zamawiającemu chodzi o rurkę do długotrwałej wentylacji z drenem do odsysania i z mankietem stożkowym

poz. 12

Dla tak małych rozmiarów rurek z reguły nie są stosowane mankiety uszczelniające. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rurek bez mankieta? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 177

Pakiet nr 27

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie do osobnego pakietu pozycji 2,9,10,13?

Takie wyłączenie umożliwi większej grupie oferentów złożenie ważnej oferty konkurencyjnej cenowo.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 178

Pakiet nr 41 poz 4

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o regulowanej długości bardziej uniwersalnej 70-160 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak dopuszczamy

Pytanie 179

Pakiet nr 06

poz. 1-5

1. Z jakiego materiału powinny być wykonane kaniule dożylnie - z nowoczesnego, biokompatybilnego poliuretanu - powszechnie obecnie stosowanego do produkcji cewników dożylnych, czy też ze starszej generacji materiałów takich jak fluoroetylenu, czy politetrafluoroetylenu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Które elementy składowe kaniul dożylnych, powinny posiadać oznakowanie umożliwiające ich identyfikację po dokonanej procedurze kaniulacji np. poprzez oznakowanie loga/nazwy producenta, nazwy kaniuli, numeru katalogowego itp. ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy powyższymi elementami, powinny być elementy usuwane w trakcie procedury kaniulacji, takie jak np. mandryn kaniuli lub koreczek zabezpieczający ujście kaniuli, czy też znak identyfikujący produkt, powinien znajdować się na elementach posiadających bezpośredni kontakt z naczyniem żylnym ?

4. Mając na uwadze fakt, iż każda kaniula dożylna posiada port centralny (główny) do prowadzenia podstawowej terapii infuzyjnej, prosimy o określenie, czy opisane w siwz kaniule dożylnie to kaniule z portem górnym (bocznym), czy też kaniule bez portu górnego (bocznego) ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Czy koreczki zamykające światło zarówno portu górnego (bocznego) jak i portu centralnego (głównego), powinny posiadać konstrukcję zabezpieczającą przed niezamierzoną kontaminacją trzpienia koreczka, a tym samym umożliwiającą w pełni bezpieczne, aseptyczne wykonanie procedury kaniulacji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Jak powinny być oznakowane kaniule dożylnie, aby możliwa była wstępna identyfikacja podmiotu odpowiedzialnego za produkcję wyrobów medycznych i pozwalające na ich identyfikację, w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą kaniulacji oraz ewentualnym postępowaniem odszkodowawczym związanym z wystąpieniem incydentu medycznego oraz procedurami z tym związanymi, prosimy o określenie oznakowania samej kaniuli jak i opakowania jednostkowego ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

1. Czy dopuszcza się kaniule dożylnie, których rozmiary średnicy zewnętrznej cewnika wyrażone są w równoważnych do milimetrów, międzynarodowych jednostkach Gauge, których dokładna konwersja na milimetry nie jest możliwa ze względu na obowiązujące przy przeliczeniach przybliżenia i dopuszcza tolerancję +/- 0.1mm /zgodnie z normą dotyczącą kaniul dożylnych PN-EN ISO 10555-5:2013-11/, która ustanawia równoważne rozmiary średnic w milimetrach, odpowiadające temu samemu rozmiarowi w Gauge'ach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy dopuszcza się kaniule dożylnie, które charakteryzują się równoważnymi do podanych tak precyzyjnie w siwz przepływami, wyrażonymi w ml/min, dopuszczone i opisane w pkt. 4.4.5 oraz załączniku B, normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, dotyczącej kaniul dożylnych ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
3. Jakie elementy kaniuli dożylnej (skrzydełka, korek portu bocznego, inne ?) powinny być oznaczone kolorystycznie, międzynarodowym kodem rozmiarów, zgodnie ze standardami opisanymi w pkt. 4.4.1 normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, dotyczącej kaniul dożylnych ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
4. Czy zgodnie z pkt. 4.2 normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, dotyczącej kaniul dożylnych, oferowane kaniule, powinny być wykrywalne radiologicznie, a jeżeli tak, to czy powinny one posiadać minimum 4 wtopione w ścianki kaniuli paski kontrastujące w promieniach RTG ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
5. Czy dopuszcza się kaniule dożylnie, które charakteryzują się długością o tolerancji rozmiaru +/- 1mm, w stosunku do podanych w siwz długości, w pełni zgodne z zapisami normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, dotyczącej kaniul dożylnych ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
6. Czy skrzydełka kaniul dożylnych, powinny posiadać jakiekolwiek rozwiązanie techniczne, (kanały wentylacyjne, otwory perforacyjne, łamana konstrukcja, inne ?) - umożliwiające wentylację skóry, pod samą kaniulą, a tym samym umożliwiające ich dłuższe utrzymanie bez powikłań skórnych ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
7. Czy kaniule dożylnie, powinny posiadać koreczki luer-lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, analogicznie do oferowanych w poz. 6 pakietu samych koreczków, co zabezpiecza przed niezamierzoną kontaminacją tego elementu oraz całej linii infuzyjnej ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
8. W jakie opakowania indywidualne, powinny być pakowane kaniule dożylnie, aby ich aseptyczne wyjęcie z opakowania jednostkowego było możliwe i aby było zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12, odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
9. Czy część papierowa wymaganych opakowań jednostkowych, przeznaczona do ich otworzenia, powinna posiadać szerokość min. 5mm, co zapewnia wygodny uchwyt, a tym samym stwarza optymalne warunki do aseptycznego wyjęcia kaniuli z opakowania jednostkowego ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 6

1. Czy opisane w siwz cyt. „korki do kraników trójdrożnych, z trzpieniem poniżej jego krawędzi”, będą używane poza zabezpieczaniem ujść kraników trójdrożnych, także do zabezpieczania kaniul dożylnych ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 7

1. Czy w związku z opisem przedmiotu zamówienia w poz. 6, oferowane kraniki trójdrożne, powinny także posiadać ujścia zabezpieczone korkami z trzpieniem poniżej ich krawędzi ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
2. Jak powinny być oznakowane same kraniki trójdrożne (logo/nazwa/numer serii itp./, aby możliwa była wstępna identyfikacja podmiotu odpowiedzialnego za produkcję wyrobów medycznych i pozwalające na ich identyfikację, w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą ich użycia oraz ewentualnym postępowaniem odszkodowawczym związanym z wystąpieniem incydentu medycznego oraz procedurami z tym związanymi, wynikającymi z zapisów Art. 64 Ustawy o wyrobach medycznych ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
3. Czy opisane kraniki będą używane do podawania także leków oleistych, lipidów i tłuszczu, a jeżeli tak, to z jakiego materiału powinny być wykonane kraniki trójdrożne, aby zapewnić taką bezpieczną możliwość (poliamid, polikarbonat, polisulfon, inne ?)
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 180

Pakiet nr 07

poz. 1

1. Które elementy składowe kaniul dożylnych, powinny posiadać oznakowanie zgodne z opisem siwz cyt. „logo lub nazwa producenta na wyrobie med.” ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
2. Czy elementami tymi, powinny być elementy usuwane w trakcie procedury kaniulacji, naruszające ciągłość skóry takie jak np. mandryn kaniuli, czy też inne elementy składowe kaniuli takie jak np. korek portu górnego (bocznego) lub korek portu głównego (centralnego), lub inne elementy kaniul, posiadające np. bezpośredni kontakt z naczyniem żylnym ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy koreczki zamykające światło zarówno portu górnego (bocznego) jak i portu centralnego (głównego), powinny posiadać konstrukcję zabezpieczającą przed niezamierzoną kontaminacją trzpienia koreczka, a tym samym umożliwiającą w pełni bezpieczne, aseptyczne wykonanie procedury kaniulacji ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy dopuszcza się kaniule dożylnie, których rozmiary średnicy zewnętrznej cewnika wyrażone są w równoważnych do międzynarodowych jednostek Gauge - milimetrach /zgodnie z normą dotyczącą kaniul dożylnych PN-EN ISO 10555-5:2013-11/, a tym samym dopuszcza się kaniule o średnicach: 2.2mm; 1.7mm; 1.5mm; 1.3mm; 1.1mm oraz 0.9mm, do dowolnego wyboru ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Czy oferowane kaniule, ze względu na zwiększone możliwości terapeutyczne powinny charakteryzować się maksymalnie dużym przepływem, zgodnym z pkt. 4.4.5 normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, dotyczącej kaniul dożylnych, zróżnicowanym w zależności od ich średnic - na poziomie średnim dla rozmiaru 14(15)G - min. 340ml/min, dla rozmiaru 22G - min. 35ml/min i pośrednich dla pozostałych rozmiarów ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Czy skrzydełka kaniul dożylnych, powinny posiadać jakiekolwiek rozwiązanie techniczne, (kanały wentylacyjne, otwory perforacyjne, łamana konstrukcja, inne ?) - umożliwiające wentylację skóry, pod samą kaniulą, a tym samym umożliwiające ich dłuższe utrzymanie bez powikłań skórnych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7. Czy kaniule dożylnie, powinny posiadać koreczki luer-lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi, co zabezpiecza przed niezamierzoną kontaminacją tego elementu oraz całej linii infuzyjnej ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

8. W jakie opakowania indywidualne, powinny być pakowane kaniule dożylnie, aby ich aseptyczne wyjęcie z opakowania jednostkowego było możliwe i aby było zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12, odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. Czy część papierowa wymaganych opakowań jednostkowych, przeznaczona do ich otworzenia, powinna posiadać szerokość min. 5mm, co zapewnia wygodny uchwyt, a tym samym stwarza optymalne warunki do aseptycznego wyjęcia kaniuli z opakowania jednostkowego ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 181

Pakiet nr 09

poz. 1

1. Które elementy składowe kaniul dożylnych typu bezpiecznego, powinny posiadać oznakowanie zgodne z opisem siwz cyt. „logo lub nazwa producenta na wyrobie med.” ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy elementami tymi, powinny być elementy usuwane w trakcie procedury kaniulacji, naruszające ciągłość skóry takie jak np. mandryn kaniuli, czy też inne elementy składowe kaniuli takie jak np. korek portu górnego (bocznego) lub korek portu głównego (centralnego), lub inne elementy kaniul, posiadające np. bezpośredni kontakt z naczyniem żylnym ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy komora wypływu, zgodnie z opisem siwz, powinna być zabezpieczona koreczkiem luer-lock, który to koreczek powinien posiadać trzpień wewnętrzny położony poniżej własnej krawędzi, co zabezpiecza przed niezamierzoną kontaminacją trzpienia koreczka, a tym samym umożliwia w pełni bezpieczne, aseptyczne wykonanie procedury kaniulacji i utrzymanie wkłucia ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Jakie elementy kaniuli dożylnej typu bezpiecznego (skrzydełka, korek portu bocznego, opakowanie jednostkowe, inne ?) powinny być oznaczone kolorystycznie, międzynarodowym kodem rozmiarów, zgodnie ze standardami opisanymi w pkt. 4.4.1 normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, dotyczącej kaniul dożylnych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Czy skrzydełka kaniul dożylnych typu bezpiecznego, powinny posiadać jakiekolwiek rozwiązanie techniczne, (kanały wentylacyjne, otwory perforacyjne, łamana konstrukcja, inne ?) - umożliwiające wentylację skóry, pod samą kaniulą, a tym samym umożliwiające ich dłuższe utrzymanie bez powikłań skórnych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. W jakie opakowania indywidualne, powinny być pakowane kaniule dożylnie typu bezpiecznego, aby ich aseptyczne wyjęcie z opakowania jednostkowego było możliwe i aby było zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12, odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7. Czy część papierowa wymaganych opakowań jednostkowych, przeznaczona do ich otworzenia, powinna posiadać szerokość min. 5mm, co zapewni wygodny uchwyt, a tym samym stwarza optymalne warunki do aseptycznego wyjęcia kaniuli z opakowania jednostkowego ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 182

PAKIET 35

Poz. 1

1. Jak powinny być oznakowane aplikatory typu mini spike plus /logo/nazwa/numer serii/inne?/, aby możliwa była wstępna identyfikacja podmiotu, odpowiedzialnego za ich produkcję ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy oferowane aplikatory powinny posiadać w torze przepływu pobieranych płynów jakiekolwiek rozwiązania techniczne, umożliwiające wielokrotne pobieranie płynów zgodnie z zasadami aseptyki oraz obowiązującymi w tym zakresie normami i wytycznymi /prosimy o ich wskazanie/ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 183

PAKIET 46

Poz. 1-3

1. Czy oferowane dreny i zestawy do odsysania pola operacyjnego, ze względu na wymogi postępowania aseptycznego, powinny być podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy, perforowany na całej powierzchni oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 184

PAKIET 52

Poz. 1

1. Czy przedmiotem zamówienia są cewniki moczowodowe o długości ok. 70cm, przeznaczone np. do czasowego drenażu zewnętrznego dróg moczowych lub do wykonywania kontrastowych badań radiologicznych układu kielichowo-miedniczkowego, czy też cewniki moczowe dopęcherzowe o długości ok. 40cm przeznaczone do tymczasowego drenażu moczu z pęcherza moczowego ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Jeżeli przedmiotem zamówienia są cewniki moczowodowe, czy nie nastąpiła omyłka w rozmiarze i wymagane są cewniki w rozmiarach Ch 03-12, do dowolnego wyboru przez użytkownika.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy oferowane cewniki moczowodowe, powinny posiadać mandryn metalowy i/lub nylonowy do dowolnego wyboru przez użytkownika.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy oferowane cewniki moczowodowe, powinny wykrywane radiologicznie i skalowane, a jeżeli tak jaka dokładności skali jest wymagana ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 185

Pakiet 15

- a) Czy w **poz. 2-4** Zamawiający wymaga wymazówek klasy IIa (wymazy z powierzchni ciała i jego otworów naturalnych i ran chirurgicznych)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- b) Czy w **poz. 3** Zamawiający wymaga, aby dla zaoferowanych wymazówek przedłożyć dokument potwierdzający min. 3 dniowy okres przetrwania przedstawiciela bakterii tlenowych, fakultatywnie beztlenowych i bakterii beztlenowych, oraz min. 24 godz. okres przetrwania przedstawiciela bakterii wybrednych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- c) Czy w **poz. 4** Zamawiający dopuści wymazówki z podłożem Amies z węglem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- d) Prosimy o sprecyzowanie, co w **poz. 5** Zamawiający ma na myśli przez sformułowanie „mikrobiologiczne cysta”. Czy Zamawiający wymaga sterylnych jednorazowych pincet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 186

pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na fakt, że aktualny opis przedmiotu zamówienia ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego producenta, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z art. 29 ustawy Prawo zamówień publicznych, dopuszcza konkurencyjne paski testowe do 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 tętniczej 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 folii; 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: Dopuszczamy

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź: Dopuszczamy

3. Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź: Nie wymagamy

4. Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od chwili wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź: Zgodnie za SIWZ

5. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do 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: Zgodnie za SIWZ

6. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje jaki jest zakres tej normy, gdyż przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?"

Odpowiedź: Zgodnie za SIWZ

7. Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. Czy Zamawiający, wymaga pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym minimum 20-60%?

Odpowiedź: Zgodnie za SIWZ

Pytanie 187

Pakiet nr 79 poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli kaniulę dotętniczą z ostrzem otwartym czy zabezpieczonym przed zakłuciem?

Odpowiedź: Z ostrzem otwartym

2. Prosimy o wyłączenie z pakietu nr 79 poz. 2 w celu złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 188

dot. zapisów umowy

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 3 ust. 2).

Odpowiedź: Zamawiający nie uwzględnia proponowanych zmian

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

- a) za odstąpienie od umowy lub przerwania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy w wysokości 10% ogólnej wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 3.1,
- b) za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia lecz nie mniej niż 50 zł i nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie uwzględnia proponowanych zmian

Pytanie 189

Pakiet nr 02

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie w **Pakiecie 02** numeracji zestawów w podziale na pozycje. Pakiet zawiera następującą numerację pozycji: 1, następnie już 3-10, potem jest przeskok na 13-18. Kolejna pozycja nie posiada numeru. Adekwatna sytuacja jest po pozycji 20: 3 kolejne pozycje nie posiadają numeru.

Odpowiedź: Tak Zamawiający uporządkuje numerację i zamieści zmodyfikowany załącznik nr 1 na stronie

Pytanie 190

Pakiet nr 18

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie w **Pakiecie 18** której pozycji dotyczy opis składu zestawu, który zawarty jest pod tabelą: Skład zestawu:

- serweta na stolik instrumentariuszki 152cm x 200cm
- serweta na stolik Mayo 80cm x 145cm
- 3 serwetki (1000) wykonane z polietylenu o wymiarach 45cm x 30cm do ograniczenia pola operacyjnego
- taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 55cm
- 4 serwetki do rąk.

Odpowiedź: Zamawiający usunie zapis znajdujący się pod tabelą i zamieści zmodyfikowany załącznik nr 1 na stronie

Pytanie 191

Pakiet nr 02

poz. 20 (po uporządkowaniu numeracji poz. 18)

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z **Pakietu 02 z pozycji 20** pieluchomajtek oraz rękawic bezlateksowych i rękawic lateksowych.

Pozostawienie w/wym. pozycji w **Pakiecie 02** blokuje możliwość udziału w postępowaniu przetargowym wykonawcom posiadającym w swojej ofercie obłożenia operacyjne, a te stanowią zdecydowaną większość w tym pakiecie. Dzięki zgodzie na powyższe pytanie nie zostanie zablokowana możliwość udziału w przetargu firmom, które mogą zaoferować konkurencyjne cenowo i jakościowo produkty.

Odpowiedź: Tak Zamawiający wydzieli poz. 18 do osobnego pakietu nr 80 (wadium dla pakietu 80 wynosi 504,00 zł), wadium dla pakietu nr 2 wynosi 4 295,00 zł)

poz. 1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 1** jednorazowych jałowych fartuchów chirurgicznych wzmocnionych w rozmiarze L-XXL. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 4

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 4** serwety dwuwarstwowej w rozmiarze 50x70 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 5

1. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 5** serwety dwuwarstwowej w rozmiarze 50x70 cm z otworem 6x8 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 5

2. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 5** serwety dwuwarstwowej w rozmiarze 50x75 cm z otworem 6 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 9

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 9** serwety dwuwarstwowej, samoprzylepnej

w rozmiarze 75x90 cm z otworem o średnicy 10 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 10

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 10** serwety dwuwarstwowej w rozmiarze 120x150 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 13

1. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 13** pęsety anatomicznej metalowej typu Adson 10,5 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 13

2. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie w **Pakiecie 02 pozycja 13** rozmiaru ostrza – skalpela. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 14

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 14** serwety włókninowej nie przylepnej 35x40 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 15

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 15** 2 x pęseta anatomiczna plastikowa zielona 12,5 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 16

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 16** jednorazowych jałowych fartuchów chirurgicznych w rozmiarze M-XXL. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 17

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 17** obłożenie stolika Mayo w kształcie worka z zewnętrzną warstwą z chłonnego laminatu o gram. min 61 g/m² o wymiarach 80x140 cm. Grubość folii PE 0,07 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 18

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 18** Zestawu uniwersalnego o składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy 150 x 200cm (wzmocniona i chłonna na całej powierzchni)
- 1 obłożenie stolika Mayo złożone teleskopowo 80 x 140 cm (wzmocnienie 60 x 140 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150 x 240 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150 x 200cm
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75x100cm
- 1 taśma samoprzylepna 10x50cm
- 2 ręczniki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. bez numeru (pomiędzy 18 a 19)

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie w **Pakiecie 02 pozycja bez numeru (pomiędzy 18 a 19)** serwety sterylnej 100x140 cm z workiem do zbiórki płynów. Czy serweta ma posiadać otwór ze zintegrowanym workiem czy też ma to być serweta bez otworu a worek niezintegrowany – do samodzielnego zamocowania?!

Odpowiedź: Zintegrowana

poz. 19

1. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 19** serwetę do cicia cesarskiego 200x300 cm z otworem 25x30 cm wypełnionym folią chirurgiczną, otoczonym dookoła workiem do zbiórki płynów z zaworem do podłączenia drenów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 19

2. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 19** zacisku pępowinowego 5,4 cm.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 19

3. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 19** opatrunku chłonnego przylepnego 25x9 cm.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 19

4. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 19** chusty brzusznej 40x40 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

pozycja bez numeru (pod pozycją 20)

1. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja bez numeru (pod pozycją 20)** serwety

włókninowe, nieprzylepne w rozmiarach 50x70 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

pozycja bez numeru (pod pozycją 20)

2. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja bez numeru (pod pozycją 20)** żel poślizgowy w saszetce 5g.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

pozycja bez numeru (pod pozycją 20)

3. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja bez numeru (pod pozycją 20)** 2 x woda sterylna w strzykawce 10 ml.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz. 22

1. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 22** serwety turban 3-warstwowej (PP+PE+wiskoza. min. 76g/m²) 100x72 cm + 59x86 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 22

2. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 02 pozycja 22** serwety 2-warstwowej 200x260 cm z samoprzylepnym wycięciem U 6,5x60 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 192

Pakiet nr 18

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 18** następującego składu zestawu, który zawarty jest pod tabelą:

- serweta na stolik instrumentariuszki 150cm x 200cm
- serweta na stolik Mayo 80cm x 140cm
- 3 serwetki wykonane z polietylenu o wymiarach 50cm x 50cm do ograniczenia pola operacyjnego
- taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50 cm
- 4 serwetki do rąk

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ skład zestawu zostanie usunięty

poz. 1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 18 pozycja 1** serweta okulistyczna z folią chirurgiczną i zbiornikiem wykonana z włókniny trójwarstwowej typu SMS. Wymiary: 140cm x 140cm. W polu operacyjnym – okno o wymiarach 10cm x 10cm wypełnione folią chirurgiczną wykonaną z polietylenu. Zbiornik na płyny o wymiarach 25cm x 26cm, po jednej stronie – zintegrowany z obłożeniem zbiornik na płyny z mostkiem do regulacji kształtu.

Gramatura materiału min. 51g/m². Obłożenie spełnia wymogi Normy Europejskiej EN 13 795 dla materiałów o podwyższonym poziomie ryzyka w obszarze krytycznym

Opakowane w torebkę typu papier folia stanowiące opakowanie bezpośrednie i umieszczone w kartonie.

Na opakowaniu jednostkowym podwójna, samoprzylepna metka z kodem kreskowym, numerem katalogowym, datą ważności i numerem serii służąca do prowadzenia dokumentacji medycznej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 18 pozycja 2** obłożenie do zabiegów naczyniowych o wymiarach 200x350cm, z oknem 30x25 cm z wbudowaną folią bakteriobójczą zawierającą w warstwie klejącej aktywne srebro, z torbą do zbierania płynów z sitem i zaworem, z dodatkowym padem chłonnym o wymiarach 50x75cm, o łącznej gramaturze min. 110g/m², zintegrowane z dwoma uchwytami na kable.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 18 pozycja 3** obłożenie do kraniotomii o wymiarach 200 cm x 406cm, z oknem 25x20 cm z wbudowaną folią bakteriobójczą zawierającą w warstwie klejącej aktywne srebro, z dużą torbą 70x90 cm do zbierania płynów, z dodatkowym padem chłonnym o wymiarach 60x130cm z dodatkowymi klapami o szerokości 10 cm, o łącznej gramaturze min. 160g/m².

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 193

Pakiet nr 37

poz. 1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 37 pozycja 1** zestawu o następującym składzie:

- Serweta operacyjna 150x180 cm,
- 1 serweta do artroskopii z torbą na płyn z dwoma zaworami i uchwytem do mocowania kabli, drenów 200 x 320 cm, wzmocniona z samouszczelniającym się otworem
- osłona na kończynę 35x80cm
- rurka drenowa,

- taśmy samoprzylepne,
- ręczniki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 37 pozycja 2** zestawu o następującym składzie:

- serweta na stół Mayo wzmocniona 80x140cm
- 4 ręczniki do rąk
- 2 taśmy 10x50cm,
- 1 serweta laparoskopowa 200x320cm otwór 30x30cm, fata chłonna 50x80cm, uchwyt na przewody,
- 1 serweta na stół instrumentarium 150x190cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 37 pozycja 3** zestawu o następującym składzie:

- serweta na stolik narzędziowy 150x190
- serweta na stolik Mayo 80x140,
- serweta na głowę turban 3-warstwowej (PP+PE+wiskoza. min.76g/m²) 100x72 cm + 59x86 cm.
- serweta 200x290 cm z wycięciem U 6x67 cm ze wzmocnieniem 40x50cm z matą antypoślizgową + 2 organizatory.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 4

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 37 pozycja 4** zestawu do cesarskiego cięcia o następującym składzie:

- serweta 200cmx320 z otworem 20x30x20cm, część centralna wypełniona folią chirurg., Otwór okała worek z brzegiem przechwytyjącym płyny. Worek posiada zawór do podłączenia drenu.
- 2 serwety dla noworodka z bawełny ok. 76 cm x 100cm ,
- pokrowiec na stolik Mayo 80x140cm,
- taśma samoprzylepna 10x50cm,
- 4 ściereki chłonne 30x35cm
- serweta 150x190-200cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 5

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 37 pozycja 5** zestawu do żyłaków o następującym składzie:

- 1 x serweta ukształtna 200x260 cm, wykonana z włókniny typu SMS o gram min.51 g/m², ze wzmocnieniem chłonnym o gram. min 55 g/m². Wycięcie U, samoprzylepne 8x80 cm, zintegrowane z dwoma uchwytami na kable w dolnej części wzmocnienia i dwoma uchwytami na kabel w dolnych rogach serwety
- 1 x serweta na stół instrumentariuszki 150x190 cm
- 1 x serweta samoprzylepna 165x240 cm wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gram. min 54 g/m²
- 1 x serweta 150x200cm wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gram. min 54 g/m²
- 2x ręczniczek
- 1 x osłona na stolik Mayo 80x140 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 194

Pakiet nr 63

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 63 pozycja 1** Zestawu uniwersalnego o składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy 150 x 200cm (wzmocniona i chłonna na całej powierzchni)
- 1 obłożenie stolika Mayo złożone teleskopowo 80 x 140 cm (wzmocnienie 60 x 140 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150 x 240 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150 x 200cm
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75x100cm
- 1 taśma samoprzylepna 10x50cm
- 2 ręczniki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 195

Pytanie nr 64

poz. 1

1. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 64 pozycja 1** zestawu dla noworodka o następujących parametrach:

- 1 kocyk bawełniany 100x75cm
- serweta 80x70cm,

- serweta 60x60cm,
- czapeczka dla noworodka.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 1

2. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie 64 pozycja 1** zestawu dla noworodka o następujących parametrach:

- 1 serweta bawełnopodobna 150x95cm
- serweta 80x70cm,
- serweta 60x60cm,
- czapeczka dla noworodka.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie 196

Dotyczy załącznika nr 8 do SIWZ:

Dotyczy §6 ust. 6.1 b)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu na następujący:

„za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego,”

Dotyczy §7

Zwracam się z prośbą o zmianę zapisów §7 na następujące: „W przypadku rażącego i uporczywego nienależytego wykonywania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.”.

Odpowiedź: Nie ma podstaw do uwzględnienia wniosków wykonawcy

Pytanie 197

Pakiet nr 24

poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow w składzie: ewnik czterokanałowy 8,5F/16,14,18,18Ga/20cm, igła punkcyjna 18G/6,35cm, prowadnica odporna na załamania i zagięcia ze znacznikiem EKG, strzykawka z otworem w tłoku umożliwiającą wprowadzenie prowadnicy bez konieczności rozłączania układu igła-strzykawka, rozszerzadło tkankowe, skrzydełka mocujące cewnik. Opak.5szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.2

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow w składzie: cewnik dwukanałowy 5F/18,20Ga/13cm, igła punkcyjna 20G, prowadnica odporna na załamania i zagięcia, strzykawka Luer Slip, rozszerzadło tkankowe, skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow w składzie: cewnik dwukanałowy 4F/22,22Ga/30cm, igła punkcyjna 21G/3,81cm, prowadnica, strzykawka Luer Slip, rozszerzadło tkankowe, skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow w składzie: cewnik dwukanałowy 4F/22,22Ga/8cm, igła punkcyjna 20G, prowadnica odporna na załamania i zagięcia, strzykawka Luer Slip, rozszerzadło tkankowe, skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow w składzie: cewnik dwukanałowy 5F/18,20Ga/13cm, igła punkcyjna 20G, prowadnica odporna na załamania i zagięcia, strzykawka Luer Slip, rozszerzadło tkankowe, skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow w składzie: cewnik dwukanałowy 7F/16,16Ga/20cm, igła punkcyjna 18G/6,35cm, prowadnica odporna na załamania i zagięcia ze znacznikiem EKG, strzykawka z otworem w tłoku umożliwiającą wprowadzenie prowadnicy bez konieczności rozłączania układu igła-strzykawka, rozszerzadło tkankowe, skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz.6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow w składzie: cewnik pięciokanałowy 9,5F/16,14,3x18Ga/20cm, igła punkcyjna 18G/6,35cm, prowadnica odporna na załamania i zagięcia

ze znacznikiem EKG, strzykawka z otworem w tłoku umożliwiającą wprowadzenie prowadnicy bez konieczności rozłączania układu igła-strzykawka, rozszerzało tkankowe, skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

poz.7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow w składzie: cewnik trzykanałowy 7F/16,18,18Ga/20cm, igła punkcyjna 18G/6,35cm, prowadnica odporna na załamania i zagięcia ze znacznikiem EKG, strzykawka z otworem w tłoku umożliwiającą wprowadzenie prowadnicy bez konieczności rozłączania układu igła-strzykawka, rozszerzało tkankowe, skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: zgodnie za SIWZ

poz.8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow do ciągłego znieczulenia splotów nerwowych, w składzie: Cewnik do ciągłej blokady nerwów obwodowych 20 Ga., 60 cm z kablem przyłączeniowym do stymulatora, Izolowana igła Tuohy 18 Ga., 4 cm z kablem przyłączeniowym do stymulatora, Adapter z kablem przyłączeniowym do stymulatora, Zestaw infuzyjny, Filtr płaski 0,2 μ , Zamocowanie, Kabel przewodzący z haczykowatym zaciskiem i adapterem do stymulatora

Odpowiedź: zgodnie za SIWZ

poz.9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania igieł typu Arrow do techniki single shot, w rozm.22G/5cm, z przewodami iniekcyjnymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania igieł typu Arrow do techniki single shot przy użyciu stymulatora i USG, w rozm.22G/5cm, izolowany trzon igły, końcówka stymulująca.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 198

Pakiet nr 26

poz.1-2

1. Czy rurka powinna posiadać kod barwny w celu odróżnienia części tchawiczej oraz oskrzelowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.1-2

2. Czy rurki powinny posiadać miękki haczyk na carinę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.1-2

3. Czy oprócz rurki w zestawie powinny znajdować się cewniki do odsysania, łączniki kątowe, łącznik typu Y?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.1-2

4. Prosimy o dopuszczenie rurek typu Rusch ze znacznikiem RTG w postaci linii biegnącej wzdłuż całej długości rurki, oraz z dodatkowym markerami mankietu, a także z niskociśnieniowym mankietem dotchawiczym z przezroczystym balonem kontrolnym i niebieskim niskociśnieniowym mankietem dooskrzelowym z niebieskim balonem kontrolnym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.9

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania rurek intubacyjnych wykonanych z białej miękkiej gumy, stosowana do wentylacji podczas zabiegów w okolicy krtani i tchawicy z użyciem lasera z mankietem uszczelniającym, rozm 4, 5, 6.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.10-11

Prosimy o dopuszczenie w pełni jednorazowych zestawów rurek tracheostomijnych z kaniulami wewnętrznymi w rozmiarach i konfiguracji jak podaje Zamawiający.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 199

Pakiet nr 27

poz.3

1. Zwracamy się z zapytaniem czy oferowane cewniki powinny być zakładane metodą tunelizacji wstecznej, która:

- umożliwia precyzyjne umieszczenie końcówki cewnika w prawym przedsiönku

- ułatwia stworzenie tunelu o zaokrąglonych ścianach

✓ Zmniejsza ryzyko zaginania cewnika

✓ Utrudnia zmianę położenia przez cewnik

✓ Zmniejsza ryzyko wstecznego krwawienia

- kształt ujścia tunelu pozwala na powtarzalne wprowadzanie cewnika i ułatwia jego odnalezienie

- oddzielny zespół rozgałęziacza ułatwia jego wymianę, bez konieczności usuwania wprowadzonego cewnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów z cewnikiem permanentnym typu Arrow do hemodializy o parametrach wyższych od oczekiwanych, tj.:
Cewnik permanentny zakładany metodą tunelizacji wstecznej, o części dystalnej w kształcie litery V, w rozm. 15F/10,10Ga i długościach całkowitych: 24,28,32,36 i 55cm, przepływy do 500ml/min. ; zestaw do wprowadzania składający się m.in. z: igły punkcyjnej 18G/6,35cm, prowadnicy, dwóch rozszerzań 12 i 14F, rozrywanej koszulki wprowadzającej 16F z zastawką hemostatyczną, dwóch kapturków Luer Lock, opatrunku, skalpela nr.11 tunelizatora z gwintowaną nasadką uciskową i mankietem uszczelniającym, zespołu rozgałęziacza.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

poz.15

Prosimy o dopuszczenie zestawów z cewnikiem o długości 16cm. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Tak dopuszczamy

poz.3 ,14,15

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3,14,15 i utworzenie osobnego zadania, np. 27A. Czynność ta pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty wiodącemu producentowi sprzętu jednorazowego stosowanego w hemodializie.

Odpowiedź: Nie wydzielamy

Pytanie 200

Pakiet nr 40 powinno być 41

1. Czy zaoferowane maski powinny być wykonane z nietoksycznego materiału, w 100% z silikonu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy zaoferowane maski powinny być wyposażone w zintegrowany monitor ciśnienia w mankiecie?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

3. Czy zaoferowane maski powinny być bezpieczne w środowisku MRI?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Prosimy o dopuszczenie masek z oznaczeniem rozmiaru na korpusie maski oraz na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 201

Pakiet nr 73

poz.1-3

1. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rurek wyposażonych w m.in. wewnętrzną kaniulę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy zaoferowane rurki powinny posiadać kod kolorystyczny w celu odróżnienia rozmiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek z łącznikami standardowymi 15mm.

Odpowiedź:

Pytanie 202

Dotyczy wzoru umowy

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu wzoru umowy w §6 ust. 6.1 pkt. b) na:

„ 6.1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną:

b) za opóźnienia w dostarczaniu poszczególnych partii towaru lub też za opóźnienia w dostarczaniu nowego nie wadliwego towaru zareklamowanego Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień opóźnienia, oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztów zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania szpitala u innego dostawcy w ilości wskazanej przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuści dostarczanie faktury za zakupiony asortyment wyłącznie na adres poczty elektronicznej w formie pliku PDF?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy.

3. Czy w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT Zamawiający zachowa stałość cen netto umowy, natomiast zmianie ulegną ceny brutto?

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

Pytanie 203

Pakiet nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 35, pozycja 1 aparatu do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania typu worek i butelka , z płaską powierzchnią – do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez odpowietrznika i bez PCV?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 204

Pakiet nr 69 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 69, pozycja 1 aparatu do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania typu worek i butelka , z płaską powierzchnią – do dezynfekcji, który może być używany do 96 godzin, z bezigłowym portem typu Luer, o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez odpowietrznika i bez PCV?

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o wykreślenie w/w pozycji ze względu na zakończenie produkcji przyrząd typu Cytoluer.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 205

Pakiet nr 6

poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,2 x 32 mm, przepływ 80 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,0 x 32 mm przepływ 54 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 0,8 x 25 mm przepływ 31 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,4 x 45 mm przepływ 125 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z trzpieniem powyżej krawędzi korka

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 206

Pakiet nr 7

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z PTFE widocznej w USG, posiadającej zastawkę antyzwrotną, bez skrzydełek kodowanych kolorystycznie jedynie z kolorystycznie kodowanym korkiem portu górnego, nazwa własna na wyrobie, rozmiary 14 G do 22 G.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, posiadającej zastawkę antyzwrotną, bez skrzydełek kodowanych kolorystycznie jedynie z kolorystycznie kodowanym korkiem portu górnego, nazwa własna na wyrobie, rozmiary 14 G do 22 G.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 207

Pakiet nr 8

1.Czy Zamawiający dopuści kaniula dożylna obwodowa 26 G – 0,6x 19 mm, przepływ 13 ml/min., bez portu bocznego, kaniula neonatologiczno- noworodkowa wykonana z PTFE, widoczna w aparacie USG bez pasków radiocieniujących.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2.Czy Zamawiający oczekuje aby kaniula była wyposażona w zdejmowany element ułatwiający bezpieczne i wygodne wprowadzenie do naczynia, jak obecnie stosowana?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 208

Pakiet nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, posiadającej zastawkę antyzwrotną, nazwa własna na wyrobie, rozmiary 14 G do 22G

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 209

Pakiet nr 28

poz. 1,2,4

1.Czy cewniki do odsysania mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

Odpowiedź: Tak

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

Odpowiedź: Nie wymagamy

Pytanie 210

Pakiet nr 31**poz.1**

Czy Zamawiający oczekuje worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca pojemności 1000 ml, skalowane co 25 ml w tym numerycznie co 100 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, biologicznie czyste w opakowaniu po 10 szt.

Odpowiedź: Nie, oczekuje zgodnie z SIWZ

poz.2

Czy Zamawiający oczekuje jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca w z silikonowym rękawem długości 167 cm z balonikiem retencyjnym z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego. Port do napełniania balonika retencyjnego z systemem sygnalizacji poziomu wypełnienia balonika oraz port do irygacji. W zestawie 3 worki 1000 ml do zbiórki stolca z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml, oraz z filtrem węglowym chroniącym przed balonowaniem. Pasek koralikowy do podwieszania i z miejscem na opis. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Nie, oczekuje zgodnie z SIWZ

Pytanie 211**Pakiet nr 35**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu o ponad dwa razy lepszych parametrach filtracji- 0,2 mikrona, bez zastawki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 212**Pakiet nr 39****poz. 2,3,4,8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek, bez rozszerzonej skali pomiarowej. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-1 dotycząca strzykawek zezwala, ale nie wymaga stosowania rozszerzonej skali na strzykawkach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 0,45x10mm lub 0,5x16mm

Odpowiedź: Tak

Pytanie 213**Pakiet nr 53****poz. 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji, który podczas pracy zgodnej z pkt. 6.6 Karty Charakterystyki Produktu Leczniczego powszechnie używanych leków („Roztwór należy podawać z zastosowaniem jałowego zestawu do infuzji, stosując się do zasad aseptyki”), nie dopuszcza do przedostania się powietrza do pacjenta, co wynika z różnicy ciśnień w układzie żylnym, a ciśnieniem hydrostatycznym płynu infuzyjnego.

Odpowiedź: : Zgodnie z SIWZ

poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do infuzji z odpowiednikiem zgodnym z normą ISO 8536-4:2013- Zestawy jednorazowego użytku do infuzji, do podawania grawitacyjnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 214**Pakiet nr 62**

Prosimy Zamawiającego o możliwość podania ceny za opakowanie 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 215**Pakiet nr 69****poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transferu leków do worka z bocznym portem do dostrzyknięcia leku z samozamykającym się zaworem bezigłowym z silikonową membraną, do wielokrotnego użycia – do 100 aktywacji lub 72 h (przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji), kompatybilny z wszystkimi zestawami do przetoczeń, bez DEHP, lateksu, sterylny, pakowany pojedynczo

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia producenta dotyczącego możliwości stosowania przyrządu z

cytostatykami ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 216

Pakiet nr 79

poz. 2

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z pakietu nr 79 poz. 2 co pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę cenową.

Odpowiedź: Zgodnie za SIWZ

poz. 2

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje kaniuli dotętnicza 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min., cewnik z PTFE, z zaworem odcinającym - suwakowo-kulkowym typu Floswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przyszywania do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane w TYVEK, opakowanie z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR - min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 3 paskami do prowadzenia linii.

Odpowiedź: Zgodnie za SIWZ

Pytanie 217

Pakiet 44

1. Czy zamawiający oczekuje żeby maski krtaniowe były pozbawione szkodliwych ftalanów które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, wykazują negatywny wpływ na organizmy dzieci, płody, jak również mogą przyczyniać się do skrócenia okresu ciąży?

Odpowiedź: Nie

2. Czy zamawiający oczekuje żeby maski posiadały wzmocniony koniuszek mankietu nie podwijający się podczas zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku?

Odpowiedź: Nie

3. Czy zamawiający oczekują żeby w masce krtaniowej rurka i mankiet uformowane były jako pozbawiona łączy całość dla większego bezpieczeństwa użytkowania?

Odpowiedź: Nie

4. Czy zamawiający oczekuje żeby na baloniku kontrolnym w celu łatwej identyfikacji znajdowały się informacje na temat wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet oraz rozmiaru maski?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 218

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

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 6.1 lit a) wzoru umowy wyrażenie „10% ogólnej wartości umowy brutto określonej w § 3.1” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

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, zwłaszcza 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 ma podstaw do uwzględnienia

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 6.1 lit. b) wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zmianę

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 6.2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści:
„Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Nie ma podstaw do uwzględnienia

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy wyrażenie „bez wyznaczania dodatkowego terminu wykonania zamówienia” zostało zastąpione wyrażeniem „po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany (choćby bez wyznaczania dodatkowego terminu) do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Nie ma podstaw do uwzględnienia

6. Zważywszy na treść § 8 ust. 8.1 i 8.2 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 naruszenia 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: Zgodnie za SIWZ

Pytanie 219

Dotyczy warunków umowy

§ 2 ust. 2.4 d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

w przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Dostawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych w ciągu 3 dni roboczych
- wad jakościowych w ciągu 5 dni roboczych

Odpowiedź: TAK

§ 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu o następującej treści:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

§ 5 ust. 5.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności nie może przenieść praw i wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie, ani wnieść jako zabezpieczenia pod kredyt bankowy. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

§ 5 ust. 5.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie naruszenia postanowień zawartych w pkt. 5.1 i 5.2 Zamawiający uprawniony jest do wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do realizacji umowy.”

§ 6 ust. 6.1a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za odstąpienie od umowy lub przerwania wykonywania przedmiotu umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto,”

§ 6 ust. 6.1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 5% oraz odpowiednio z 100 zł na 50 zł?

§ 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie opóźnienia w wykonaniu zamówienia przez Wykonawcę, przekraczającego 15 dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo rozwiązać umowę z winy Wykonawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do realizacji umowy oraz naliczyć karę umowną zgodnie z § 6 pkt 6.1.

Odpowiedź: Nie ma podstaw do uwzględnienia w/w wniosków Wykonawcy

Pytanie 220

Pakiet nr 61 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 60 w pozycji nr 1 rękawice wykonane z neoprenu o grubości na palcu 0,20-0,21mm, na dłoni 0,18-0,19mm oraz na mankiecie 0,15-0,16mm, posiadające wyraźne oznaczenie na opakowaniu bezpośrednim oraz wytłoczenie rozmiaru na części dłoniowej rękawicy.

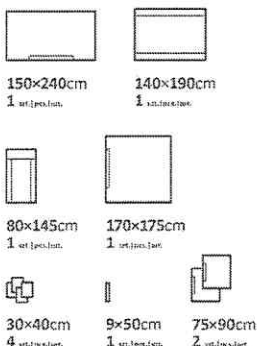
Odpowiedź: Tak Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 221

Pakiet nr 63 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 63 w pozycji nr 1 zestawu podstawowego o gramaturze min. 62 g/m² w następującym składzie:

- 1 czerwona osłona na stolik Mayo 80x145cm o grubości 0,065 mm, ze wzmocnieniem 60x85cm o gram. 40 g/m².
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm o gram. 30g, folia PE 0,050mm.
- 1 serweta przylepna 150x240cm (5x90cm – rozmiar taśmy klejącej na serwecie)
- 1 serweta przylepna 170x175cm (5x90cm – rozmiar taśmy klejącej na serwecie)
- 2 serwety przylepne 75x90cm(5x90cm – rozmiar taśmy klejącej na serwecie)
- 1 włókninowa taśma samoprzylepna 9x50cm,
- 4 ręczniki celulozowe 30x40cm wzmocnione syntetyczną siatką o gramaturze 68g/m²



Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 222

Pakiet nr 25

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną neutralną, jednorazową, dzieloną, o powierzchni całkowitej 168cm² o powierzchni aktywnej 103cm², z klejem części brzeżnej i z hydrożelem w części przewodzącej ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną neutralną, jednorazową, dzieloną, o powierzchni całkowitej 83cm² o powierzchni aktywnej 31cm², z klejem części brzeżnej i z hydrożelem w części przewodzącej ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 223

Pakiet nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinową 1ml sterylną, jednorazową w wtopiona igłą 0,3x12,7mm/

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 224**Pakiet nr 27 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 27 i stworzenie z niej odrębnego pakietu albo prosimy o stworzenie nowego pakietu ze względu na możliwość zaoferowania innowacyjnego produktu tj. cewników wykonanych w technologii ENDEXO (długotrwała drożność). W Technologii ENDEXO otrzymuje się polimer niewymywalny, który zostaje „wmieszany” w poliuretan, z którego wykonano cewnik. Polimer znajduje się w materiale, zarówno w świetle jak i poza światłem cewnika, oraz pozostaje tam przez cały jego czas eksploatacyjny. Efekt terapeutyczny zmierza do zminimalizowania ilości skrzepów w cewniku. Badania wykazały spadek tworzenia się skrzepów nawet do 83% w porównaniu do tradycyjnie używanych cewników. Cewniki szczególnie polecane dla pacjentów z ograniczonym lub trudnym dostępem naczyniowym.

Parametry cewnika:

- długości: 20cm (długość do mufki: 15cm), 22cm (długość do mufki: 17cm), 24cm (długość do mufki: 19cm), 28cm (długość do mufki: 23cm), 32cm (długość do mufki: 27cm), 36cm (długość do mufki: 31cm), 40cm (długość do mufki: 35cm), 48cm (długość do mufki: 43cm), 55cm (długość do mufki: 50cm),
- w zestawie: cewnik do dializ, 16 F prowadnica rozdzielalna z systemem zastawkowym, rozszerzacz żył 12F, rozszerzacz żył 14F, bagnet do tunelizacji, nasadki iniekcyjne, skalpel z bezpiecznym ostrzem, drut prowadzący J, opatrunek samoprzylepny, igła wprowadzająca 18 G x 2-3/4”.
- wysoki przepływ powyżej 450 ml/min.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie wydzieli

Pytanie 225**Pakiet nr 53****poz. 4**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie pozycji 4 z pakietu 53 i stworzenie odrębnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności niniejszego postępowania przetargowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie sterylnej jednorazowej igły typu Hubera z drenem z zaciskiem zawierającym PCV. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 226**Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBK	0,6 pl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ	badanie nie rozpocznie się przy zbyt
OBJĘTOŚCI	małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni

TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

Współpracuje z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	
	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 227

Pakiet nr 45

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 pakiet 45. - STRZYKAWKA LF CT9000ADV 200 ml - ma na myśli - 1 strzykawkę po 200 ml czy strzykawkę 200 ml **plus dren 150 cm?**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 228

Pakiet 41 poz. 3

1. Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o długości 49- 100 mm, z pamięcią kształtu, z końcówkami 15M – 15 F, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 11

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dla pozycji 11 produktu mikrobiologicznie czystego, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 15

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika typu martwa przestrzeń o długości 12 cm, gładkich powierzchniach wewnętrznych, zakończonych łącznikiem kątowym podwójnie obrotowym, z portem do bronchoskopii, sterylnym z końcówkami 15F / 22M-22F.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 229

Pakiet nr 44

1. Czy Zamawiający wymaga aby maska krtaniowa była bezpieczna w środowisku rezonansu magnetycznego (MRI) a tym samym posiadała zastawki zaworka pozbawione elementów metalowych?

Odpowiedź:

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek krtaniowych w rozmiarach : 1, 1,5, 2, 2,5, 3, 4 i 5 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 230

Pakiet 2 poz. 1,3,4,5,6,7,8,9,10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego Pakietu?

Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 20

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 20 do osobnego Pakietu?

Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 20

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek pozwalających skórze oddychać na całej powierzchni stykania się z pieluchomajtkami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 1

4. Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym poliestrowym mankietem?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

5. Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 150cm x 190cm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 6

6. Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50x60cm lub 45cmx 45cm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 9

7. Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 8cm?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 231

Pakiet 40 poz. 2,3,4

1. Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 2,3,4 do osobnego Pakietu?

Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

2. Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5?

Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

poz. 4

3. Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne winylowe, bezpudrowe, niejałowe, anatomiczne oburęczne, gładka powierzchnia, mankiet rolowany wzmocniony. Oznaczone na opakowaniu jako wyrób medyczny kl.I AQL 1,5 w rozm. XS, S, M, L, XL opakowanie 100sztuk?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 232

Pakiet 61 poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 2 do osobnego Pakietu?

Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 63

2. Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Element składowy	Szt.	Surowiec	Rozmiar dłxszer.(cm)
serweta z przylepcem - przylepiec 2,5 cm	1	L2 (gramatura 56 g/m2)	240x150
serweta z przylepcem - przylepiec 2,5 cm	1	L2 (gramatura 56 g/m2)	180x170
serweta z przylepcem - przylepiec 2,5 cm	2	L2 (gramatura 56 g/m2)	90x75
56 g/m2)taśma medyczna	1	Spunlace	50x9
serweta na stół instrum.	1		190x150
serweta na stolik Mayo	1		145x80
serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 63

3. Czy Zamawiający zamieścił cały opis składu dot. zestawu podstawowego?

Odpowiedź: Tak cały opis

Pytanie 233

Prosimy o wyjaśnienie treści Załącznika nr 1 do SIWZ. w szczególności pakietu nr 42. Ze względu na fakt. iż Zamawiający posiada w swoim asortymencie monitory różnych producentów, prosimy o informację, czy przekazana Zamawiającemu próbka zestawu do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną spełnia oczekiwania Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem że oferowany zestaw będzie kompatybilny z monitorami firmy Mindray

Pytanie 234

Zwracamy się z wnioskiem o wyłączenie z pakietu nr 18 poniższych pozycji i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Takie rozwiązanie umożliwi złożenie ofert większej ilości Oferentom i znacząco wpłynie na konkurencyjność złożonych ofert, a) obłożenie do zabiegów kardiochirurgicznych na klatce piersiowej, brzuchu i kręgosłupa z zintegrowaną folią loban o całkowitym rozmiarze 245cmx375cmw tym rozmiar okna przylepnego z folii loban w rozmiarze 78cmx43cm?

a) serweta na stolik Mayo w rozmiarze całkowitym 80cmx145cm

b) serweta stolik instrumentariuszki w rozmiarze całkowitym 200cmx150cm?

Odpowiedź: : Tak Zamawiający wydzieli poz. 2 do pakietu nr 81 (wadium dla pakietu 81 wynosi 182,00 zł), poz. Nr 3 do pakietu nr 82 (wadium dla pakietu nr 82 wynosi 100,00 zł), (wadium dla pakietu nr 18 wynosi 816, 00 zł)

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 38, ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004r. (t.j. Dz.U. z 2017r. poz. 1579) zamieszczone zostały w dniu **08.03.2018 roku** na stronie internetowej Zamawiającego.

Ponadto Zamawiający zamieści zmodyfikowane załączniki nr 1,- asortymentowo-cenowy i nr 8 wzór umowy

Z poważaniem,
DYREKTOR
 ds. Administracyjno-Technicznych
 Jerzy Didyk

Otrzymują:

- strona internetowa
- a/a dokumentacja przetargów