

Augustów, dnia 31 października 2024 r.

17/ZP/2024

- strona prowadzonego postępowania -
- wszyscy Wykonawcy –

Wyjaśnienie i zmiana treści SWZ

w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 275 pkt 2 ustawy Pzp pn.:
**„Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie”**

Na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień (Dz. U. z 2024, poz. 1320) Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie, ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów:

1. przekazuje treść zapytań dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z udzielonymi odpowiedziami:

PYTANIA Z DNIA 01-10-2024 r.

Zestaw pytań nr 1:

Pytanie nr 1

Pakiet 44

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 44 w poz.1- 2 siatki polipropylenowe niebarwione :

- gramatura siatki 50g/m²
- grubość siatki 0,41 mm
- wielkość porów 1x1,25 mm
- grubość pojedynczego włókna < 0,10 mm?

Rozmiary poz. 6x11 cm i poz. 2 10x15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 2:

Pytanie nr 1

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 28 - Zestaw do drenażu 8F lub 10F, z kateterem prostym i pigtail, jednokanałowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 37 - Zestaw do kaniulacji dużych naczyń: kateter dwukanałowy 7F(16G/18G), dł. 20 cm, przewodnik z rdzeniem nitinolowym - dwustronny, rozszerzacz 8F, igła 18G/70 mm, strzykawka 5 ml, skalpel, motylek z zaciskiem

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA Z DNIA 02-10-2024 r.

Zestaw pytań nr 1:

Dot. Pakietu 40, poz. 1-21

Czy Zamawiający dopuści szew syntetyczny wchłaniany pleciony powlekany barwiony z mieszaniny kwasu glikolowego i mlekowego czas wchłaniania 60-70 dni, wytrzymałość w węźle na rozciąganie 75% po dwóch tygodniach i około 50% w czasie trzech tygodni od zaimplantowania. Skład chemiczny kopolimer 90%glikolidu i 10% L-laktydu Poli (glikolid i L-laktyd 90/10) powleczenie 50%kopolimer glikoloidu i L-laktydu Poli (glikolid i L-laktyd30/70) i 50% stearynian wapnia, bez powleczenia antybakteryjnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. Pakietu 40, część 2, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści Szew wchłaniany monofilamentowy (czas wchłaniania 180 - 220 dni, podtrzymywanie tkankowe: 75% po 14 dniach, 65-70% po 28 dniach, 55-60% po 43 dniach, 40% po 57 dniach po zaimplantowaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu 40

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 75 cm wszędzie tam gdzie wymaga długość 70 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu 40, poz. 5-7

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu 40, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 45 cm lub 75 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu 42

Czy Zamawiający dopuści szew polipropylenowy bez dodatku polietylenu, nić nawinięta na papierowy nośnik nici?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu 42, poz. 17, 18

Czy Zamawiający wykreśli w/w pozycje?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu 44

Czy Zamawiający dopuści siatkę o gramaturze 55 g/m², grubości 0,55 mm i wielkości porów 1,3x2,0 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu 44, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar siatki 6x11 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 2:

uprzejmię prosimy o dopuszczenie:

Pakiet nr 28:

Zestaw punkcyjny do nefrostomii metodą jedno-, dwu- lub trójstopniową 9Ch/22-30cm:

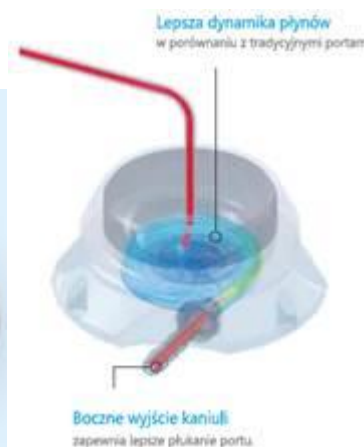
- Cewnik poliuretanowy z pojedynczą pętlą, o wymiarach 9Ch/30cm,
- Prowadnica ze sztywnym trzonem oraz giętką końcówką typu J, o wymiarach 0.038"/80cm,
- Atraumatyczne poszerzadła w ilości 3 szt.
- Igła punkcyjna dwuczęściowa typu trokar,
- Igła do podania znieczulenia typu Chiba, wyposażona w echogeniczny znacznik, o wymiarach 18G/20cm,
- Kranik jednokierunkowy z portem Luer-lock,
- Łącznik do worka na mocz,
- Dysk mocujący do przyszywania cewnika z opaską zaciskową,
- Kołnierz prostujący,
- Skalpel,
- Worek na mocz,

co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w rozumieniu Pzp.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw pytań nr 3:

Pytanie do pakietu 8 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści port w całości wykonany z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

- Maksymalna ilość wkłuc: igły 19/20G - 1000 wkłuc, igły 22G - 1500 wkłuc,
- Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla (1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm (45T/m)

· W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do pakietu 8 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igłę kompatybilną do portu z osłoną zabezpieczającą przed samozakłuciem 20G x 15mm oraz 20G x 20 mm zamiast igła kompatybilna do portu system 20G x 17 mm? Produkt jest znany Zamawiającemu i nie zgłaszał on uwag w trakcie użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do pakietu 37

Pytanie 1

Czy cewniki będą używane w strzykawkach automatycznych tzn. czy cewniki mają być przeznaczone do podań ciśnieniowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy cewniki mają być wyposażone w koreczki bezigłowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy cewniki mają być pokryte lub impregnowane antybiotykami lub antyseptykami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści Cewniki centralne o zwiększonym przepływie (średnice kanałów; 14G/18G), posiadające innowacyjne rozwiązanie jakim jest laminarny przepływ, który można osiągnąć tylko poprzez zaprojektowanie i wyprodukowanie wszystkich kanałów tak, aby były okrągłe - ta innowacja zapewnia, że zarówno turbulencje, jak i opór są zredukowane do absolutnego minimum, co prowadzi do wyższych niż kiedykolwiek wcześniej prędkości przepływu. Pozostałe parametry jak w opisie



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 3:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 22

Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 22, Pozycji 1 ,2 oraz 3 , igły Quincke o dł. 88 mm. Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 3:

Pytanie nr 2

Zwracam się z uprzejmą prośbą o podanie modelu urządzenia w którym wykorzystywane będą dreny oraz zestawy 24 godzinne z pakietu 48.

Odpowiedź: Tomograf komputerowy Model/Typ – Revolution Maxima GE Hangwei Medical Systems Co. Ltd.

PYTANIA Z DNIA 03-10-2024 r.

Zestaw pytań nr 1

Pakiet 39

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający mógłby sprecyzować ile sztuk elektrod neutralnych wymaga w zakresie pakietu 39? Zgodnie z opisem wychodzi, że jest to 75 szt.

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje zamówienie 750 szt. elektrod neutralnych EMED SAFE, czyli 15 opakowań pakowanych 50 szt. W formularzu ofertowym nastąpiła oczywista omyłka pisarska.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar elektrody 174x122 mm, opakowanie zbiorcze 100 szt. (pakowane w listkach po 5 szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 44?

siatki sterylne, dziane, jednowłóknowe, polipropylenowe, cienkościenne, z niebieskimi pasami
poz. 1

waga 55g/m², grubość 0,55mm, wielkość porów 2,55 x 1,38 mm, rozmiar: 6x11 cm

poz.2

waga 55g/m², grubość 0,55mm, wielkość porów 2,55 x 1,38mm, rozmiar: 10x15cm

Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik -dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 3

Pakiet nr 39

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający zgodnie z Załącznikiem nr 2 do SWZ przewiduje zamówienie 75 sztuk elektrod neutralnych EMED SAFE (1 opakowanie = 5 sztuk)? Wyjaśniamy, że 1 opakowanie handlowe elektrod EMED SAFE to 50szt.

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje zamówienie 750 szt. elektrod neutralnych EMED SAFE, czyli 15 opakowań pakowanych 50 szt. W formularzu ofertowym nastąpiła oczywista omyłka pisarska.

PYTANIA Z DNIA 04-10-2024 r.

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 23 poz.8 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Z powodów technicznych nie ma możliwości wprowadzania kolejnych pakietów do postępowania.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 23 poz. 4 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, o średnicy 11 FR i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm ?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniecyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża

Pytanie nr 2

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ramion prostych.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 23 poz. 4 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Z powodów technicznych nie ma możliwości wprowadzania kolejnych pakietów do postępowania.

PYTANIA Z DNIA 08-10-2024 r.

Pakiet 2, pozycja 6 – Czy zamawiający dopuści nawilżone ściereczki do toalety pacjenta, miękkie, grube, delikatne – idealne dla wrażliwej skóry, nasączone środkami myjącymi, bez potrzeby użycia wody, zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry, opakowanie z możliwością wielokrotnego zamykania, możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce w 700 W przez 20 sek, testowane dermatologicznie, wymiary: 20 cm x 22 cm, skład: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbit 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, nipagard, perfum, ekstrakt z rumianku, witamina E oraz prowitamina B5, pakowane po 12 szt. z przeliczeniem ilości do 3 600 opakowań, wyrób medyczny klasy I?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 7 – Czy zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała szyta ultradźwiękowo, wykonaną w 100% z poliestru, o gramaturze 100 g/m² w części przedniej (pokrytej mydłem) i 70 g/m² w części tylnej?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 7 – Czy zamawiający dopuści myjkę do ciała o grubości do 0,5 cm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 11 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 15 – Czy zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250 ml, z przeliczeniem ilości do 80 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 17 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowaną rurkę intubacyjną wykonaną z medycznego PCV?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 18 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowaną rurkę intubacyjną wykonaną z medycznego PCV?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 22 – Czy zamawiający ma na myśli łyżkę do trudnych intubacji z ruchomą końcówką?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga rurkę.

Pakiet 2, pozycja 27 – Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania z górnych dróg oddechowych posiadający nieprzeźroczysty konektor?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 30 – Czy zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach CH12 – CH24?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 31 – Czy zamawiający podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 cm x 225 cm z wkładem chłonnym 50 cm x 190 cm, wykonany z 5 warstw: włókniny polipropylenowej o gramaturze 18g/m², warstwy celulozowej o gramaturze 13g/m², pulpy celulozowej 84g z superabsorbentem SAP30g, warstwy celulozowej o gramaturze 13g/m², niebieskiej folii PE 37g/m², waga całkowita 265g, chłonność min. 3500 ml, udźwig do 150kg, opakowanie 10 sztuk?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 32 – Czy zamawiający dopuści chłonną matę (1,5 – 2 l/m²) z warstwą antypoślizgową zapobiegającą przesuwaniu się maty, o wymiarach 75 x 100 cm, pakowane po 10 sztuk?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 33 – Czy zamawiający dopuści podkład na rolce 50 cm x 50 mb z perforacją co 38 cm, wykonany z dwóch warstw: bibuła 23g + folia 10g?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 35 – Czy zamawiający dopuści podkład na rolce 50 cm x 50 mb z perforacją co 38 cm, wykonany z dwóch warstw: bibuła 23g + folia 10g?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 35 – Czy zamawiający dopuści podkład higieniczny perforowany z oznaczeniem perforacji co 50 cm na kozetkę w rolce, nieskładany, podfoliowany, dwuwarstwowa

bibuła, o łącznej gramaturze 54 g/m², szerokość 50 cm, długość 40 m?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 41 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 190ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 42 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 366ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 43 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 520ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 44 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 1,2l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 45 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki histopatologiczne o pojemności 2,3l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 47 – Czy zamawiający dopuści koszulę włókninową o wymiarach: długość 110 cm +/- 10%, szerokość 140 cm +/- 10%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 49 – Czy zamawiający dopuści komplet pościeli, gdzie prześcieradło ma wymiary 160 x 210 cm, reszta zgodna z SWZ?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 50, 51 – Do jakiego ssaka ma pasować wkład?

Odpowiedź: Ssak Medela

Pakiet 2, pozycja 53 – Czy zamawiający dopuści miskę nerkowatą o wymiarach 250 x 115 x 50 mm i maksymalnej pojemności 900ml?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 54 – Czy zamawiający dopuści miskę o pojemności 3000 ml, o wymiarach 300 x 300 x 92mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie

argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 55 – Czy zamawiający dopuści kaczkę o pojemności ok. 875 ml i wymiarach ok. 250 x 105 x 115 mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiając dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 56 – Czy zamawiający dopuści basen o pojemności użytkowej 1-1,5l oraz wymiarach ok. 355 x 285 x 100 mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 57 – Czy zamawiający miał na myśli kompatybilność z pozycją 56?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 58 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne w rozmiarach: 0 – biały, 1 – różowy, 2 – żółty, 3 – zielony, 4 – czerwony, 5 – niebieski, 6 – pomarańczowy oraz rozmiarem oznaczonym napisem m. im. „pediatric”, „adult” na korpusie maski, oznaczenie cyfrowe rozmiaru naniesione na opakowaniu jednostkowym?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 59 – Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe jednorazowego użytku wykonana z PCV, bez lateksu, posiadająca łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankietu oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 -biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankietu: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowana tlenkiem etylenu, pakowana pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 60 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania łyżki w polu magnetycznym – potwierdzenie od producenta dołączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje.

Pakiet 2, pozycja 62 – Czy zamawiający dopuści sterylny filtr oddechowy, o objętości oddechowej 150-1500ml, skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500, reszta zgodna z SWZ?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 63 – Czy zamawiający dopuści trzecią gałąź o długości 160cm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 64 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 66 – Czy zamawiający dopuści jako cewnik do odsysania w układzie zamkniętym dostępny w rozmiarach dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR) oraz dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR), reszta zgodna z SWZ?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 70 – Czy zamawiający dopuści zestaw o parametrach:

- zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego lub grawitacyjnego) z zastawką wodną
- kompaktowy kształt zaprojektowany z myślą o zapewnieniu stabilności i oszczędności miejsca
- komora kolekcyjna o pojemności 2100 ml (w wersji z dwoma drenami 1000 ml + 1100 ml) wyskalowana co 5 ml do objętości 200 ml i co 10 ml do 2000 ml
- komora wodnej regulacja siły ssania z barwnikiem ułatwiającym odczyt wartości siły ssania
- zastawka bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia
- automatyczny zawór uwalniający ciśnienia dodatnie
- wypełnienie zastawki pozwala na monitoring ciśnienia, diagnozowanie przecieku, oraz - zapobiega przed powrotem drenowanej treści do pacjenta
- samouszczelniający bezigłowy port do pobierania próbek drenowanego płynu na tylnej ścianie zestawu
- dren łączący półprzezroczysty, elastyczny, nielateksowy zabezpieczony przed zagięciem w sposób umożliwiający badanie pacjenta w rezonansie magnetycznym
- wysokość do 25 cm umożliwiająca wsunięcie zestawu pod łóżko pacjenta
- kwadratowa podstawa gwarantująca stabilność i możliwość postawienia zestawu na podłodze
- uchwyt do wygodnego przenoszenia i powieszenia zestawu przy łóżku pacjenta z jednym odłączanym drenem
- sterylny, podwójnie opakowany



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 71 – Czy zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu plastikowo-metalową, gdzie część chwytana wykonana jest z trwałego plastiku w kolorze zielonym i posiada podłużne bądź poprzeczne frezy zapewniające stabilny chwyt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 71 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym – potwierdzenie od producenta dołączyć do oferty”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje.

Pakiet 2, pozycja 72 – Czy zamawiający dopuści gąbeczki pakowane pojedynczo?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 73 – Czy zamawiający dopuści dreny w rozmiarze 24CH-25CH?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 74 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy resuscytator posiadający w składzie 1 maskę dla docelowej grupy, worek o objętości 1650 ml (dorośli), 280ml (noworodki) i 600 ml (dzieci), z rezerwuarem tlenowym o pojemności 2000 ml (dorośli i dzieci) oraz 1600 ml (noworodki), maski: dorośli – nr 5 (martwa przestrzeń 242 ml), dzieci – nr 2 (martwa przestrzeń 83 ml), noworodki – nr 1 (martwa przestrzeń 47 ml), limit ciśnienia: 60cmH₂O (dorośli) oraz 40cmH₂O (dzieci i noworodki)wszystkie elementy w jednym opakowaniu (kartonik) z data ważności?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 74 – Czy zamawiający dopuści dołączone osobno maski: nr 4 (martwa przestrzeń 195 ml), nr 3 (martwa przestrzeń 125 ml) oraz nr 0 (martwa przestrzeń 25 ml)?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 79 – Czy zamawiający dopuści dwuczęściowe okularki o kształcie jak na zdjęciu?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2, pozycja nr 86 – Czy zamawiający dopuści myjki do toalety osobistej pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu i stolca, myjki do bezwodnego mycia ciała o naturalnym pH, o właściwościach oczyszczających, odświeżających i łagodzących podrażnienia, posiadające substancje nawilżające i odżywcze dla skóry (witamina E, rumianek i aloes), odpowiednie do mycia całego ciała, zawierające w składzie Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbat 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, sorbinian potasu, benzoesan sodu, perfum, ekstrakt z rumianku, nie zawierają lateksu, lanoliny i alkoholu, myjki w rozmiarze 20cm x 20cm, zapobiegają powstawaniu infekcji, testowane dermatologicznie, pakowane w opakowanie foliowe z możliwością wielokrotnego zamykania, opakowanie pomagające utrzymać temperaturę myjek oraz zapewniające możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej, pakowane po 25 sztuk, z przeliczeniem ilości do 324 opakowań, wyrób medyczny?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 2, pozycja 92 – Czy zamawiający dopuści żel do USG o pojemności 500ml z przeliczeniem ilości do 25 opakowań?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 22, pozycja 1-10 – Czy zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie spełnia wymagań Zamawiającego określonych w SWZ.

Pakiet 26, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń o parametrach i składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80 mm
- Cewnik epiduralny 0,8 mm o długości 90 cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatrzaskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny
- Jałowy, jednorazowego użytku, podwójne pakowanie: plastikowa zamykana tacka + zewnętrznie opakowanie papierowo-plastikowe (sztywny blister)



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 30, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści kateter do odsysania pola operacyjnego 24CH/210cm, z końcówką typu Yankauer zagiętą, bez kontroli siły ssania?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 10.10.2024 r.

Pytanie 1

dotyczy pakietu nr 39 Prosimy o wyjaśnienie czy nie nastąpiła omyłka pisarska w opisie wymaganej ilości przedmiotu zamówienia w tym pakiecie. Z uwagi na fakt, że jest to produkt jednorazowy pakowany w kartonach po 50szt. lub 100szt., to w opisie przedmiotu zamówienia powinno być 10pk=50szt. ? Dodatkowo umowa będzie opiewać na jeden rok.

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje zamówienie 750 szt. elektrod neutralnych EMED SAFE, czyli 15 opakowań pakowanych 50 szt. W formularzu ofertowym nastąpiła oczywista omyłka pisarska.

Pytanie 2

dotyczy pakietu nr 39 Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, owalne, hydrożelowe, wyposażone w okalający pas bezpieczeństwa, który gwarantuje równomiernie rozprzewodzenie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku aplikacji, o powierzchni przewodzącej 105cm², o powierzchni całkowitej 168cm², o rozmiarach elektrody: 163,5 x 117mm (1 op.= 50 szt.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA Z DNIA 16.10.2024 r.

1 . Dotyczy Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne, z lateksu, lekko pudrowane, niejałowe, pasujące na obie dłonie. Zawartość protein < 105 µg/g. Poziom AQL≤1,5. O grubości w części palca min. 0,11mm i długości min. 240 mm. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ C. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: , S, M, L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2 . Dotyczy Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne, z lateksu, bezpudrowe, chlorowane, niejałowe, pasujące na obie dłonie. Zawartość protein < 50 µg/g. Poziom AQL≤1,0. O grubości w części palca min. 0,11mm i długości min. 240 mm. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym rantem. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakiet nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne wykonane z nitylu, bezpudrowe, chlorowane, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Z widoczną teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,07 mm, na dłoni min. 0,05mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 16523-1 zastępującą normę EN374-3 potwierdzone przez niezależne badania przynajmniej 4 związków chemicznych w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min.240 minut, raport dołączony do oferty. Rękawice odporne na przenikanie wirusów potwierdzone dokumentem wydanym przez jednostkę niezależną wg EN 374-5, Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III typ B Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakiet nr 4 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe bezpydrowe, jałowe, sterylizowane radiacyjnie. Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie, do jednorazowego użytku. Kolor naturalnego lateksu, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość min. 295mm, grubości: na palcu 0.22mm-0.24, na dłoni 0.21mm-0.22mm oraz na mankiecie 0.16mm-0.18mm, siła zrywu: przed starzeniem minimum 13. Poziom protein lateksu $\leq 10 \mu\text{g/g}$. Poziom AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa zgodne z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B, zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakiet nr 4 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne i ochronne, lateksowe, bezpydrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor naturalny lateks, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana. Długość min. 240 mm, grubości: na palcu min. 0.11 mm, na dłoni min. 0.09 mm, na mankiecie min. 0.07 mm, siła zrywu przed starzeniem i po starzeniu 6 N, poziom protein lateksu max $50 \mu\text{g/g}$, AQL ≤ 1.0 . Wyrób medyczny klasy I, jak i środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B..

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 17.10.2024 r.

Pakiet 22

Czy Zamawiający w poz. 7, analogicznie jak w poz. 1 wymaga igły prowadzącej o dł. 38 mm?

Czy Zamawiający w poz. 8 i 9, analogicznie jak w poz. 2 i 3 wymaga igły prowadzącej o dł. 38 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 26

Czy Zamawiający wymaga, aby kateter epiduralny posiadał miękką końcówkę zabezpieczającą przed przebicciem opony twardej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 23.10.2024 r.

Pakiet 1 poz.1 a-i

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł z oznaczeniem kolorystycznym na nasadce oraz opakowaniu zbiorczym 100szt.Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.1 i

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,30 x 12 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 dot. poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z kryzą ograniczającą tłok w rozmiarze 2 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga podwójnej kryzy.

Pakiet 1 dot. poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z tłok w kolorze niebieskim, kolor tłoka nie ma medycznego uzasadnienia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 dot. poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z pojedynczą skalą pomiarową, wymóg podwójnej skali nie ma medycznego uzasadnienia

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 dot. poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu typu kartonik – op. 100 szt., op. 80 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga oznaczenia kolorem na opakowaniu jednostkowym.

Pakiet 1 poz.3d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50szt/op. z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 poz.3d

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 80szt/op. z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie strzykawki do pomp kompatybilnej z pompą producenta B.Braun , która jest typu Omnifix.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie strzykawki do pomp z czytelną skalą w kolorze czarnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jeśli skala jest podwójna.

Pakiet 1 poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów, bez opaski stylizującej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową długości 62 mm

Odpowiedź: Zamawiając dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pakiet 1 poz.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową długości 62 mm bez zaznaczenia płynu w komorze, taki wymóg ogranicza konkurencyjność ofert na opakowaniu jednostkowym podany jest zapis komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość 62 mm z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pakiet 1 poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do krwi z igłą dwukanałową, ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS z odpowietrznikiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.12 ,poz. 13

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu tego samego producenta w poz. 12 i poz. 13 co kaniule

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1,poz. 13

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu tego samego producenta poz. 13 co kaniule

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mini spike bez zastawki bezzwrotnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1 poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli zgodnej z opisem w rozmiarze

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	90 m/min
Różowy	20 G	1,1 x 30	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga kaniuli 20G o długości 25 mm.

Pakiet 1 poz.15-17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę w rozmiarze 2 ml/3 ml, 5 ml/6 ml, 10 ml/12 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1 poz.18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego aparatu

Filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii i utrzymuje stały poziom płynu.

- zatrzymuje się automatycznie gdy butelka jest pusta.
- Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu
- Zaciskacz rolkowy wyposażony w zaczep na dren oraz igłę
- Dwuczęściowa komora kroplowa oddzielona pierścieniem od części elastycznej, wolna od PVC wyposażona w igłę ściętą dwupłaszczyznowo
- Kropłomierz 20 kropli/ml
- wolny od ftalanów
- Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu
- Długość drenu: 180 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zaworu zabezpieczającego przed cofaniem się krwi do drenu.

Pakiet 5 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o skuteczności filtracji >98%

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka w opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka wykonanego z włókniny PP o gramaturze 18g/m² z jedna gumką

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań które są pakowane pojedynczo w torebki foliowe, opakowanie zbiorcze zawiera 75szt/op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12

1. Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2? Według stanowiska URPLW MiPB wydanego na podstawie rozporządzenia

Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. Ponadto doprecyzowane zostało, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że **Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych o podanej przez Zamawiającego specyfikacji?**

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. W związku z tym, że opis ubrań wymaganych przez Zamawiającego jest niezgodny z normą EN-13795-2 wnioskujemy o odpuśczenie ubrań zgodnych z normą EN -13795-2 lub modyfikację opisu ubrań.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga ubrań **niezgodnych** z normą **EN-13795-2**?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu który jest ŚOI kat. III typ 4,5,6.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu certyfikowanego przez inną jednostkę notyfikowaną taki zapis w znacznym stopniu ogranicza konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów z kapturem jednopanelowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 27 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o skuteczności filtracji >98% udokumentowanej badaniami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 27 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka wykonanego z włókniny PP o gramaturze 18g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 27 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie

- Czepek w kształcie furażerka z gumką w tylnej części
- Na bokach wykonana z chłonnego, przewiewnego materiału z włókniny typu Spunlace o gramaturze 45g/m² w kolorze niebieskim
- Górna część wykonana z PP o gramaturze 26 g/m² w kolorze białym
- Część przednia wydłużona z możliwością wywinięcia
- Opakowanie kartonik 100 sztuk umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 24.10.2024 r.

Zestaw pytań nr 1

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę ginekologiczną o gramaturze 55g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą o gramaturze 55g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści setony pakowane po 60 sztuk w karton, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 47, poz. 1-2 (pytanie i odpowiedź dotyczy Pakietu nr 44)

Czy Zamawiający dopuści lekką siatkę nieresorbowalną 60 ÷ 85,0 g/m² makroporowatą, z przędzy polipropylenowej monofilamnetowej, wytwarzaną techniką dziewiarską, kolor przędzy transparentny o grubości nitki 0,16mm (185 dtex), grubość siatki 0,45 +/- 0,05 mm, średnica makroporów ok. 1 mm z powierzchnią oczek 0,5-0,7 mm², stopień porowatości 60%, siła zrywająca w kierunku poprzecznym min. 100 N, w kierunku wzdłużnym min. 150 N, do operacji otwartych i laparoskopowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 47, poz. 2 (pytanie i odpowiedź dotyczy Pakietu nr 44)

Czy Zamawiający dopuści siatkę w rozmiarze 10x16cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek o pojemności 20 ml za opakowanie 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Nadmieniamy, że opakowanie 50 szt. jest mniejsze – tym samym łatwiejsze w przenoszeniu i magazynowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe z tłokiem kontrastującym zielonym umożliwiającym dokładną kontrolę wizualną podawanego leku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC, ze skrzydełkami, o długość komory min. 62 mm (min. 55mm w części przezroczystej), odpowietrznik z samodomykającą klapką zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE min. 99,999994%, VFE min 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), dren o długości 150cm, igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo, wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, przezroczysty łącznik Luer-Lock w całości zabezpieczony z zewnątrz osłonką, zaciskacz rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, oznaczenie producenta umieszczona trwale na zaciskaczu i skrzydełkach dociskowych, na opakowaniu informacja o wielkości filtra, nr katalogowy w celu pełnej identyfikacji, opakowanie folia-papier z niebieski kodem, sterylne.

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy jedynie jeden producent na rynku polskim posiada foliową opaskę stabilizującą przyrząd w opakowaniu oraz zaznaczenie sugerowane poziomu płynu w komorze, co jest niezgodne z Ustawą PZP i uczciwą konkurencją. Opaska foliowa w opakowaniu nie posiada żadnej funkcji użytkowej w czasie otwarcia opakowania i późniejszego użytkowania przyrządu i wymóg ten jest bezzasadny, a tym samym ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali, co w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanego w form. cenowym przyrządu do infuzji (IS) z opaską foliową wewnątrz opakowania nad zaproponowanym powyżej przez nas przyrządem, który w wielu Szpitalach jest dostarczany i uznawany za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ zaproponowany przyrząd do przetaczania krwi jest niezgodny z wymaganiami określonymi w SWZ. Jedną z nieprawidłowości jest zaproponowana długość drenu 150 cm, wymagana 180 cm.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis:

Zamawiający dopuści Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ze skrzydełkami, sterylne, dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami, igła dwupłaszczyznowo ścięta wykonana z ABS, dodatkowe skrzydełko dociskowe ułatwiające wprowadzenie igły biorczej, przeciwbakteryjny filtr powietrza tworzący zamknięty system zgodnie z definicją NIOSH, duża komora kroplowa z PVC o długość min. 62mm (55 mm w części przezroczystej), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, zaciskacz rolkowy z miejscem na dren i igłę oraz oznaczeniem producenta, dodatkowe oznaczenie producenta na skrzydełkach dociskowych, miękki, elastyczny

dren wykonany z PVC niezawierającego ftalanów, przezroczysty łącznik stożkowy luer lock, koreczek zabezpieczający złącze luer lock wyposażony w filtr hydrofobowy zatrzymujący wyciek płynu i chroniący przed zanieczyszczeniami, bez lateksu, niepirogenny, nietoksyczny, bez ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym), sterylizowany tlenkiem etylenu, jednorazowego użytku

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy jedynie jeden producent na rynku polskim posiada foliową opaskę stabilizującą przyrząd w opakowaniu oraz zaznaczenie sugerowane poziomu płynu w komorze, co jest niezgodne z Ustawą PZP i uczciwą konkurencją. Opaska foliowa w opakowaniu nie posiada żadnej funkcji użytkowej w czasie otwarcia opakowania i późniejszego użytkowania przyrządu i wymóg ten jest bezzasadny, a tym samym ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali, co w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanego w form. cenowym przyrządu do infuzji (IS) z opaską foliową wewnątrz opakowania nad zaproponowanym powyżej przez nas przyrządem, który w wielu Szpitalach jest dostarczany i uznawany za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania wymaganych przez Zamawiającego parametrów, w tym długości drenu 180 cm.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów, igła biorcza dwukanałowa z osłonką, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego, komora kroplowa z PVC, min. 90 mm w części przezroczystej, całkowita długość komory kroplowej 110 mm filtr krwi o wielkości oczek 200 um, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym, klapka w kolorze czerwonym, zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę i uchwytem na dren, miękki, elastyczny dren wykonany z PVC, łącznik stożkowy luer lock z osłonką, bez lateksu, ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym), dren 150 cm.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanego w form. cenowym przyrządu do przetaczania krwi (typ TS) nad zaproponowanym powyżej przez nas przyrządem, który w wielu Szpitalach jest dostarczany i uznawany za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z portem i skrzydełkami, sterylną, igła wykonana ze stali nierdzewnej, osłona igły: polipropylen, cewnik wykonany z teflonu PTFE, wyposażona w skrzydełka oraz koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru, z portem bocznym, 4 linie RTG, pozbawione lateksu oraz ftalanów, z zastawką antyzwrotną, jałowa, okres trwałości 5 lat, instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt. Zarówno FEP jaki i PTFEE należą do grupy materiałów powszechnie zwanych teflonem. Polimer Fluorowy (teflon) o oznaczeniu FEP i PTFE jest zamienienie stosowany przy produkcji materiałów medycznych, a w szczególności kaniul dożylnych, ponieważ jest to materiał równoważny.

		Kaniula		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	270

16	Szara	1.8	45	200
17	Biała	1.5	45	140
18	Zielona	1.3	45	85
20	Różowa	1.1	32	55
22	Niebieska	0.9	25	33
24	Żółta	0.7	19	18
26	Fioletowa	0.5	19	10

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne pod względem medycznym jak i użytkowym jaka jest przewaga opisanych w form. cenowym kaniul dożylnych wykonanych z FEP nad zaproponowanymi powyżej przez nas kaniulami dożylnych wykonanych z PTFE, które w wielu Szpitalach są dostarczane i uznawane za bardzo dobry pod wzgl. jakościowym i użytkowym sprzęt?

Opis przedmiotu zamówienia ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali. Dopuszczenie przez Państwa powyższego asortymentu w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Oferowany produkt nie jest zgodny z wymaganiami określonymi w SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści koreczek do kaniul innego producenta niż kaniule? Wymóg, koreczków tego samego producenta jest bezzasadny, zwłaszcza gdy dostępne na rynku i dopuszczone do stosowania koreczki muszą być kompatybilne z zaoferowanymi kaniulami oraz muszą zapewniać szczelność z kaniulami, kranikami i innym sprzętem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści kranik innego producenta niż kaniule? Wymóg, kraników tego samego producenta jest bezzasadny, zwłaszcza gdy dostępne na rynku i dopuszczone do stosowania kraniki muszą być kompatybilne z zaoferowanymi kaniulami oraz muszą zapewniać szczelność z kaniulami, kranikami i innym sprzętem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 14

Prosimy o informację, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga filtra bakteryjnego 0,45µm zamiast opisanego filtra o wielkości 0,1µm?

Z naszej wiedzy nie są dostępne na rynku polskim przyrządy do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteryjnym 0,1µm, które posiadają zastawkę bezzwrotną, uniemożliwiającą przypadkowe wydostawanie się leku na zewnątrz po rozłączeniu strzykawki.

Odpowiedź:

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania płynu i dodatkowego wstrzyknięcia. Smukły i krótki kolec ułatwiający przebijanie butelek. Łatwe otwieranie i zamykanie jedną ręką. Ciasny zatrzask z identyfikacją kolorystyczną (zielony). Złącze typu Luer-lock, bez latexu i PCV. Produkt nie zawierający ftalanów, bez zastawki bezzwrotnej. Przyrząd z

niezawodną ochroną przed skażeniem mikrobiologicznym dzięki zintegrowanemu filtrowi bakteryjnemu 0,45 µm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez opaski stabilizującej, ale w opakowaniu zapewniającym stabilne ułożenie przyrządu?

Dodatkowo nadmieniamy, iż z naszej wiedzy jedynie jeden producent na rynku polskim posiada opaskę stabilizującą przyrząd w opakowaniu, co jest niezgodne z Ustawą PZP i uczciwą konkurencją. Opaska foliowa w opakowaniu nie posiada żadnej funkcji użytkowej w czasie otwarcia opakowania i późniejszego użytkowania przyrządu i wymóg ten jest bezzasadny, a tym samym ogranicza złożenie korzystnej oferty przetargowej firmom specjalizującym się w dostawach tego rodzaju sprzętu jednorazowego użytku do Szpitali, co w bezpośredni sposób może przyczynić się do wybrania przez Państwa tańszej cenowo oferty, co przełoży się na lepszy bilans ekonomiczny Szpitala.

Nawet przyrząd bezpieczny czołowego niemieckiego producenta sprzętu medycznego BBraun nie posiada opaski stabilizującej przyrząd w opakowaniu, co potwierdza bezzasadność tego wymogu, a za to posiada opakowanie zapewniające stabilne ułożenie przyrządu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Opaska stabilizująca poprawia ergonomię pracy i zmniejsza ryzyko dekontaminacji drenu przy wymaganej długości 180 cm.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS SAFE wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, gdy butelka/worek jest pusty oraz zapobiega wstecznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji, filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Filtr cząsteczek stałych tworzy system zamknięty, wyposażony w miejsce na kolec na zaciskaczu rolkowym, kolec ścięty dwupłaszczyznowo, komora kroplowa dwuczęściowa (twarda/miękka) wyposażona w pierścień ułatwiający aplikację przyrządu, długość drenu 180 cm, odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE, VFE min 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie typu blister papier/folia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga zastawki zabezpieczającej przed cofaniem krwi na końcu drenu.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 19

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga koreczków typu combi w ilości 15000 szt. czy 15000 opakowań x 100 szt. ?

Odpowiedź: 15000 szt.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 19

Czy Zamawiający wymaga koreczków w dostępnych minimum 4 kolorach do wyboru przez Zamawiającego, który ułatwia pracę przez personel medyczny na poszczególnych oddziałach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do zabezpieczania dostępu naczyniowego, materiał korpusu - poliwęglan, materiał zastawki - Silikon, maksymalne wypełnienie - 0,09ml, przestrzeń martwa - 0,001 ml, maksymalny przepływ 360 ml/min przy ciśnieniu 1PSI, czas użycia do 7 dni lub 200 użyć w tym czasie, możliwość stosowania z zestawami infuzyjnymi, strzykawkami luer

oraz luer-lock i innym sprzętem medycznym o końcówkach luer, bądź luer-lock wytrzymałość ciśnienia 3,1 bara (45PSI), zgodność z MRI (rezonans magnetyczny), pakowany pojedynczo w blister-pack, sterylizowany tlenkiem etylenu, antybakteryjny odporny na lipidy, bez latexu, bez ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga portu neutralnego, który zapobiega cofaniu krwi do cewnika.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do zabezpieczania dostępu naczyniowego pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do max 7 dni lub min. 200 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga portu neutralnego, który zapobiega cofaniu krwi do cewnika.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści nawilżane chusteczki do codziennej higieny osobistej. Wykonane z bardzo miękkiego materiału, stosowane przede wszystkim do pielęgnacji skóry w okolicy krocza osób cierpiących na nietrzymanie moczu, zwłaszcza przy zmianie produktu chłonnego. Mogą być używane również do pielęgnacji całego ciała, nie pozostawiają na skórze lepkiego filmu. Rozmiar 30x20 cm. Przezroczyste, półtwarde wieczko zapewniające łatwość przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 8-10

Czy Zamawiający wymaga masek do podawania tlenu pozbawionych szkodliwych dla zdrowia pacjenta ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 36-39

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem? Obecnie na rynku dostępne są również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET, które nie są odporne na przebicie). Tylko metoda wtrysku pod wysokim ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego podczas użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 36-39

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 36-39

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników (1L; 2L; 5L; 10L) pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, które ułatwiają transport i magazynowanie, a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 2 litrów ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 3 litrów ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 47

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze L / uniwersalnym, wymiary 120 x 140 cm, pod szyją wycięcie Y, zakładane przez głowę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 49

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z prześcieradłem o wymiarach min. 160 x 210 cm oraz poszwą o wymiarach min. 150 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 49

Czy Zamawiający dopuści pościel spełniającą poniższe parametry?

Komplet pościeli medycznej w kolorze zielonym, poszwa na poduszkę w rozmiarze 70x85 cm, poszwa na koc w rozmiarze 150x210 cm, prześcieradło w rozmiarze 150x240 cm, gramatura 25 g/m² wykonane z miękkiej i miłej w dotyku włókniny polipropylenowej (100% PP).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 53

Czy Zamawiający dopuści miskę spełniającą poniższe parametry?

Miska nerkowata - pojemność: 700ml, z pulpy papierowej zgodnej z normą EN 643, wymiary produktu: około dł. 255 x szer. 150 x wys. 45 mm, odporność na przeciekanie, stojąca ze względu na płaską powierzchnie dna, łatwe przechowywanie (produkt piętrowany), uniwersalny -może być stosowany do różnych funkcji, łatwa do przenoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 54

Czy Zamawiający dopuści miskę spełniającą poniższe parametry?

Miska jednorazowego użytku pomocna przy karmieniu, zmianie opatrunków, polewaniu ran w celu przemycia oraz na zużyte waciki, tampony, wymiociny lub inne odpady z gabinetów lekarskich. Wymiary produktu 300mm x 300 mm x 92 mm, Materiał: pulpa celulozowa, pojemność 3l, Odporność na przesiąkanie 4h

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 55

Kaczka sanitarna męska j.u. przeznaczona jest do załatwiania potrzeb fizjologicznych w pozycji leżącej dorosłych i dzieci. Stosowana w jednostkach leczniczych lub w warunkach domowych do obsługi ludzi obłożnie chorych. Produkt wykonano z papieru celulozowego, ergonomiczny kształt

kaczki ułatwia dopasowanie się do nóg pacjenta, łatwa do przenoszenia, stabilna, gdy stoi ze względu na płaską, dolną powierzchnię, gładkie wykończenie brzegów co zapewnia komfort pacjenta w czasie oddawania moczu, uniwersalny rozmiar, nasiąkliwość powyżej 24 godzin, pojemność 900 ml, utylizacja: w drodze maceracji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 56

Czy Zamawiający dopuści basen głęboki spełniający poniższe parametry?

Basen głęboki jednorazowego użytku przeznaczone dla osób, które nie mogą samodzielnie odwiedzić toalety. Produkt pozwala na załatwienie potrzeb fizjologicznych w pozycji leżącej lub pół siedzącej. Stosuje się w jednostkach leczniczych oraz w warunkach domowych do obsługi ludzi obłożnie chorych. W przypadku stosowania przez osoby starsze lub unieruchomione potrzebna jest pomoc innych osób. Wymiary produktu w mm (+/- 5 mm) 355mm x 285mm x 100mm, Materiał pulpa papierowa, pojemność 2 litry.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 57

Czy Zamawiający miał na myśli podstawę do basenu z pozycji 56?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 87

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z nieprzezroczystej włókniny typu SMS o gramaturze min. 28 g/m kw., rozmiar L (szer. 120 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 88

Czy Zamawiający dopuści koreczki sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o wymiarach 170 cm x 80cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z końcówką centryczną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepki chirurgiczne (pielęgniarskie) typu beret o gramaturze 12g/mkw, pakowane po 100 szt. w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czepki chirurgiczne o kroju furażerki z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/mkw, wiązane na troki ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 3

Pytania do SWZ

Pytania do SWZ

Pakiet 4, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o zawartości protein < 100 µg/g, zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,19mm, długości min. 283mm, o powierzchni zewnętrznej teksturowanej; posiadające badania jednostki niezależnej na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 374-4 oraz EN 16523-1. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic teksturowanych tylko na końcach palców, wewnątrznie chlorowanych (bez warstwy polimerowej), o grubości na palcu 0,09mm, odpornych na przenikanie związków chemicznych wg EN 374-4 oraz EN 16523-1 potwierdzone przez niezależne badania dla min. 15 związków chemicznych w tym kwasy organiczne, nieorganiczne, zasady, aldehydy oraz alkohole, w tym izopropanol 70% – poziom 1. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych w komplecie po dwie pary – zewnętrzna rękawica w kolorze kremowym, wewnętrzna zielona. Powierzchnia rękawicy zewnętrznej obustronnie polimeryzowana oraz rękawicy wewnętrznej zewnętrznie chlorowana oraz wewnątrznie polimeryzowana. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji ubrań medycznych wykonanych z włókniny SMS o gramaturze wynoszącej 35g/m². Spodnie ściągane trokami w pasie. Opakowanie zbiorcze zawiera 50 szt. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji ubrań medycznych wykonanych z włókniny SMMS o wyższej gramaturze wynoszącej 45g/m². Spodnie ściągane trokami w pasie. Opakowanie zbiorcze zawiera 50 szt. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 4

Pakiet 1,poz. 5-8,12,19

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-8,12,19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami

uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Z powodów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pakietów.

Pakiet 1, poz.7

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kropłową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1, poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które

nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, poz. 12, 19

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 88

Czy zamawiający dopuści inne metody sterylizacji zgodne z obowiązującymi przepisami prawa. w tym EO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 2-3,8-13,34-35,75,85,88,91

Czy zamawiający wydzieli poz. . 2-3,8-13,34-35,75,85,88,91 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Z powodów technicznych brak jest możliwości wydzielenia pakietów.

Pakiet 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 35

Czy zamawiający wymaga wyceny za 1 szt. = 1 rolkę podkładu?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 2, poz. 75, 88

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 85

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

Odpowiedź:

Pakiet 5, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, poz. 2

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

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 10 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 12,

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m²?

Czy zamawiający dopuści dekolt z wycięciem pod szyją w kształcie półokrągłym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 16

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 27, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 27, poz. 2

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m²?

Czy zamawiający dopuści czepek pakowany po 100 szt. w opakowaniu foliowym, do transportu zbiorczo pakowany w karton; Opakowanie foliowe umożliwiające wyjmowanie pojedynczej sztuki oraz zmniejszenie powierzchni magazynowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 27, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (50 g/m²) przedniej części o wymiarach 40 mm x 30 cm – z włókniny typu spunlance, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 5

1. Dotyczy Pakietu 46: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego wirusa SARS-CoV-2, Grypy A/B, RSV w próbkach z wymazu z jamy nosowo-gardłowej lub jamy ustnej i gardła u ludzi?

Odpowiedź:

Zestaw pytań nr 6

1/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 4 dopuści wycenę strzykawki wykonanej z polipropylenu (cylinder) oraz polietylenu (tłok)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 12 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 14 dopuści wycenę przyrządu z filtrem bakteryjnym 0,45µm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 15,16,17,19 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 poz. 1-7 dopuści wycenę igieł o długości 88mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

6/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 poz. 8 dopuści wycenę igły PP w rozmiarze 26G/88mm z igłą prowadzącą 21G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

7/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 poz. 9 dopuści wycenę igły PP w rozmiarze 25G/88mm z igłą prowadzącą 21G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

8/ Czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 poz. 10 dopuści wycenę igły typu Quinckie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 7

Pakiet 25 Czy Zamawiający dopuści kleszcze do usuwania ciał obcych o średnicy osłonki 2.3mm zamiast 2. 4mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 8

pakiet 1

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do infuzji typ IS o poniższych parametrach

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania ;wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 150 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do przetaczania krwi typ TS o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, z ABS, wolny ftalanów od DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o **dł. 150 cm**, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii,, sterylna, opakowanie 180 szt,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga igły jednokanałowej bez odpowietrznika.

Poz. 9 i 10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc bez zawartości ftalanów ma na myśli brak zawartości ftalanów DEHP, DBP, BBP potwierdzone piktogramem nadrukowanym fabrycznie na opakowaniu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz.11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z PTFE z dodatkowym portem do iniekcji, z min. 2 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, port boczny umiejscowiony nad skrzydełkami, sterylizowana EO, międzynarodowy kod kolorów, sterylizowana EO, sterylna; opakowanie a'100 szt. rozmiary:24G dł.19mm (przepływ 20ml/min); 22G dł. 25mm (przepływ 36ml/min); 20G dł. 32mm (przepływ 60ml/min); 18G dł. 45mm (przepływ 90ml/min); 17G dł. 45mm (przepływ 125 ml/min); 16G dł.45mm (przepływ 1800ml/min); 14G dł. 45mm (przepływ 270ml/min), sterylne

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga materiału FEP i kaniuli w rozmiarze 20G o długości 25 mm.

Poz.12 i 13

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby koreczki i kraniki pochodziły od tego samego producenta co kaniule i dopuszczenie koreczków innego producenta niż kaniule spełniających wymagania normy PN-EN ISO 80369-7:2017-08 *Łączniki z otworami o małej średnicy do płynów i gazów stosowane w medycynie ogólnej -- Część 7: Łączniki do zastosowań*

wewnątrznaczyniowych lub iniekcyjnych, przez co kompatybilnych z każdą kaniulą, bo taki wymóg stawia norma. Podobnie jak igły i strzykawki różnych producentów pasują do siebie, bo spełniają te same normy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz, 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych z filtrem bakteryjnym 0,2µm posiadający ostry kolec, samozamykający się górny port w postaci zaworu bezigłowego pełniący rolę zastawki bezzwrotnej, uniemożliwiającej przypadkowe wydostawanie się leku na zewnątrz po rozłączeniu strzykawki oraz zatyczki zamykającej łącznik do pobierania leku, zapewniającą ochronę przed zanieczyszczeniami, dla wszystkich opakowań o pojemności 3 – 1000ml, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, dopuszcza tylko filtr 0,45 µm.

Poz.15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 cz. LL o pojemności 3 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.,18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylne filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika; wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylne, opakowanie 150 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wyrób niezgodny z SWZ.

Poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka combi wykonanego z ABS

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.

20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zaworu bezigłowego o poniższych parametrach:

system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyci, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga portu neutralnego, który zapobiega cofaniu się krwi do cewnika.

p.o. Dyrektora
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Augustowie

/-/ Adam Dębski