

Znak sprawy :02/2018

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu 53 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu 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, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik 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?

Odp. Tak

Pakiet nr 51F. Dializatory.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory sterylne wysokoprzepływowe HF z najnowocześniejszej obecnie na rynku mikroondulowanej błony polysulfonowej o wysokich wartościach klirensów, w szczególności dla: mocznika, kreatyniny i fosforanów o powierzchni większej lub równej 2,0m², spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ?

Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert?

Odp. Nie

Dotyczy: 02/2018, Pakiet 53, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.

Odp. Nie

Dotyczy: 02/2018, Pakiet 54, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.

Odp. Nie

Pytanie nr 1 - PAKIET NR 53 – poz. 1.

Czy Zamawiający w PAKIECIE 53 poz. 1 dopuści dwukanałowe zestawy do czasowego dostępu naczyniowego do hemodializy o średnicy 11 Fr i długościach 15 cm/ 17,5 cm / 20cm / 25 cm ?

Odp. Tak

Pytanie nr 2 - PAKIET NR 54 – poz. NR 1.

Czy Zamawiający w PAKIECIE 54 poz. 1 dopuści zestawy cewników trójświatłowych wysokoprzepływowych (HighFlow) w których trzecie światło może być wykorzystywane do pobierania krwi i monitorowania ośrodkowego ciśnienia żylnego o średnicy 13 Fr i długościach 15 cm/ 20cm / 25 cm ?

Odp. Nie

PYTANIA:

1. Czy w zakresie Pakietu Nr 11 pozycja Nr 3 Zamawiający oczekuje że zestaw zestaw do tracheotomii przezskórnej będzie zaoferowany bez rurki tracheostomijnej i będzie kompatybilny z rurkami tracheostomijnymi z pozycji Nr 2?

Odp. Zestaw ma rurkę

2. Czy w zakresie Pakietu Nr 12 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rurek ustno gardłowych jednorazowego użytku?

Odp. Tak

3. Czy w zakresie Pakietu Nr 13 Pozycja Nr 3 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil Point w rozmiarach 25 G i 27G o długości 90mm i 120 mm z przezroczystym uchwytem z pryzmatem do obserwacji przepływu z dodatkową igłą wprowadzającą w zestawie (introduktorem)?

Odp. Zamawiający wykreśla igłę 28G a pozostaje 29G – standard

4. Czy w zakresie Pakietu Nr 20 Zestawy do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera Zamawiający może określić maksymalną długość igły do identyfikacji naczynia?

Odp. Ok. 7 cm

5. Czy w zakresie Pakietu Nr 20 Zestawy do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera Zamawiający może określić czy drut wprowadzający zakończony w kształcie litery „J” powinien być wykonany ze stali czy ze stopu tytanu i niklu?

Odp. Są wykonane z obowiązującymi standardami

6. Czy w zakresie Pakietu Nr 20 Zestawy do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników bez zatrząsków kulkowych po jednym do każdej końcówki typu FloSwitch i korków luer-lock?

Odp. SIWZ

7. Czy w zakresie Pakietu Nr 36 pozycja Nr 3 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie jednorazowego łącznika Y kompatybilnego do końcówek rur, z możliwością podłączenia czujnika temperatury w wersji czystej mikrobiologicznie?

Odp. Tak

8. Czy w zakresie Pakietu Nr 36 pozycja Nr 6 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie układów oddechowych do respiratorów dla dorosłych o długości 180cm?

Odp. Tak

9. Czy w zakresie Pakietu Nr 36 pozycja Nr 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie układów oddechowych wykonanych z rury karbowanej w wersji czystej mikrobiologicznie?

Odp. Tak w wersji sterylnej

10. Czy w zakresie Pakietu Nr 42 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie łączników jednorazowego użytku?

Odp. Tak jak w SIWZ

11. Czy w zakresie Pakietu Nr 43 pozycja 1 i 2 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie filtrów oddechowych gdzie nie ma znacznika kierunku przepływu?

Odp. Tak

12. Czy w zakresie Pakietu Nr 43 pozycja 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie filtrów oddechowych bez potwierdzenia parametru nie przepuszczania płynów o

ciśnieniu powyżej 50 cm H₂O?

Odp. Tak

13. Czy w zakresie Pakietu Nr 43 pozycja 1 Zamawiający będzie wymagał dostarczenia oryginalnego certyfikatu producenta potwierdzającego filtrację drobnoustrojów w klasie HEPA 13?

Odp. Tak

14. Czy w zakresie Pakietu Nr 44 Zamawiający wymaga zaoferowania wymiennika ciepła i wilgoci z automatycznie zamykanym portem z bakteriostatyczną wkładką nawilżającą, sterylnej?

Odp. Tak ale musi posiadać port z możliwością do odsysania

15. Czy w zakresie Pakietu Nr 52 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników permanentnych o średnicy kanałów wewnętrznych 2x10Ga i długości od symetrycznej końcówki do mufy: 19cm, 23cm, 27cm, 31cm, 42cm oraz 55 cm z rozszerzadłem 12 Fr i 14 Fr w zestawie?

Odp. Wymiary cewnika permanentnego są precyzyjnie określone w SIWZ

16. Czy w zakresie Pakietu Nr 52 Zamawiający wymaga zaoferowania cewników permanentnych z symetryczną końcówką i 4 okrągłymi otworami bocznymi o średnicy 1mm zabezpieczającymi przed wypłukaniem wypełnienia cewnika?

Odp. Nie

17. Czy w zakresie Pakietu Nr 52 Zamawiający wymaga zaoferowania cewników permanentnych z zestawem do tunelizacji wstecznej?

Odp. Nie

18. Czy w zakresie Pakietu Nr 53 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do hemodializy czasowej o długości 15cm, 20cm i 25cm i średnicy 14Fr?

Odp. Nie

19. Czy w zakresie Pakietu Nr 53 Zamawiający wymaga zaoferowania cewników do hemodializy z powłoką bakteriobójczą o działaniu potwierdzonymi niezależnymi od producenta randomizowanymi i kontrolowanymi badaniami klinicznymi potwierdzającymi redukcję ryzyka zakażeń o co najmniej 79%?

Odp. Nie

20. Jakiej średnicy kanałów wewnętrznych Zamawiający wymaga w cewnikach zaoferowanych w zakresie pakietu Nr 53?

Odp. Odnośnie pakietu Nr 53 w SIWZ wymiary cewnika zostały precyzyjnie określone.

21. Czy w zakresie Pakietu Nr 54 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do hemodializy czasowej o długości 16cm, 20cm o średnicy 12Fr?

Odp. Tak

22. Czy w zakresie Pakietu Nr 54 Zamawiający wymaga zaoferowania cewników do hemodializy z powłoką bakteriobójczą o działaniu potwierdzonymi niezależnymi od producenta randomizowanymi i kontrolowanymi badaniami klinicznymi potwierdzającymi redukcję ryzyka zakażeń o co najmniej 79%?

Odp. Nie

23. Jakiej średnicy kanałów wewnętrznych wyrażonych w Ga Zamawiający wymaga w cewnikach zaoferowanych w zakresie pakietu Nr 54?

Odp. Wymiary cewnika są precyzyjnie określone w SIWZ

24. Jakiej długości igły Zamawiający wymaga w zestawach z cewnikami do hemodializy zaoferowanymi w zakresie pakietu Nr 52, 53 i 54?

Odp. Igła powinna mieć długość 65-75 mm

Zadanie nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z nakładaną igłą?

Odp. Tak

Zadanie nr 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę Janeta 50ml z końcówką cewnikową, bez dodatkowej nasadki Luer?

Odp. Tak

Zadanie nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 3-5ml dla rozmiarów CH 8 i CH 10?

Odp. Tak

Zadanie nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową maskę krtaniową wykonaną z silikonu, bez poprzeczek zabezpieczających przed wklinowaniem się nagłośni?

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Nie

Zadanie nr 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheotomijne z mankietem, wyposażone w mandryn bez otworu na prowadnicę Seldingera, z elastycznym kołnierzem z oznaczeniem rozmiaru (długość rurki podana na opakowaniu jednostkowym), z dodatkowym oznaczeniem rozmiaru na obturatorze zamiast na baloniku kontrolnym?

Odp. Nie

Zadanie nr 13, pozycja 3

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

Odp. Zamawiający wykreśla igłę 28G a pozostaje 29G – standard

Zadanie nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG dla dorosłych o średnicy 43mm z języczkiem ułatwiającym aplikację lub odklejenie elektrody?

Odp. Tak

Zadanie nr 23, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG dla dzieci o średnicy 30mm?

Odp. Tak

Zadanie nr 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania wydzieliny z tchawicy z pojemnikiem 20ml?

Odp. Tak

Zadanie nr 25, pozycje 1 - 7

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z 4 otworami bocznymi, bez zatyczki lub klipsa zamykającego?

Odp. Nie

Zadanie nr 25, pozycje 1 - 7

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o powierzchni satynowej (zmrożonej), z 4 otworami bocznymi, o długości 105cm?

Odp. Dopuszcza

Zadanie nr 27, pozycje 1 - 3

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki do karmienia niemowlęce o długości 50cm?

Odp. Tak

Zadanie nr 27, pozycje 1 - 3

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki do karmienia niemowlęce, bez oznaczenia długości co 1 cm?

Odp. Tak

Zadanie nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki dwunastnicze o długości 123cm?

Odp. Tak

Zadanie nr 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do pomiaru diurezy godzinowej z komorą pomiarową skalowaną co 1ml w zakresie 3 – 40ml, co 5ml w zakresie 40-100ml oraz co 10ml w zakresie 100-500ml, z drenem łączącym o długości 120cm?

Odp. Jak w SIWZ

Zadanie nr 35, pozycje 1 - 2

Czy Zamawiający dopuści kraniki o objętości wypełnienia ok. 0,40ml?

Odp. Nie

Zadanie nr 45, pozycje 1 - 2

Czy Zamawiający dopuści dreny w opakowaniach foliowych?

Odp. Tak

Zadanie nr 47, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści butelki o pojemności 200ml?

Odp. Nie

Zadanie nr 48, pozycje 1 – 7 (Tabela 2)

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny T-Kehra, dostępne w rozmiarach CH 12 – CH 24 (co 2)?

Odp. Nie

Dotyczy zapisów siwz:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości Wykonawców do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz katalogów zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy dany Wykonawca nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust 1 pkt 2 ustawy Pzp).

Odp. Tak

Pakiet 1:

Poz. 1- 4:

1. Prosimy o dopuszczenie podania ceny za opakowanie handlowe strzykawek (np. 100szt lub 80szt) z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Tak

2. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać oryginalnie nadrukowaną na cylindrze skalę odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawek bez jej rozszerzenia?

Odp. Tak

3. Prosimy o potwierdzenie, że w/w strzykawki mają być dwuczęściowe?

Odp. Tak

3. Prosimy o sprecyzowanie czy tłok strzykawki ma być stabilny, a zwężenie jego obwodu mierzone od części chwytnej tłoka – pierścienia zewnętrznego ma nie przekroczyć 25-30% całej długości tłoka, w celu pewnego uchwytu przez personel medyczny?

Odp. Tak

Poz.7:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, co gwarantuje szczelność strzykawki i płynny przesuw tłoka?

Odp. Tak

2. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać oryginalnie nadrukowany na cylindrze logo producenta i typ strzykawki co pozwala na identyfikację produktu bez opakowania jednostkowego?

Odp. Nie

3. W związku z przeznaczeniem strzykawek do pomp infuzyjnych, prosimy o potwierdzenie czy zaoferowane strzykawki mają być wymienione w instrukcji użycia producentów posiadanych pomp strzykawkowych? Prosimy o podanie typów i producentów posiadanych pomp strzykawkowych, w celu zaoferowania właściwych strzykawek gwarantujących prawidłową podaż leków.

Odp. Nie

Pakiet 1A:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać tłok i cylinder wykonany z polipropylenu, co gwarantuje szczelność strzykawki i płynny przesuw tłoka, tak jak obecnie stosowane?

Odp. Tak jak w SIWZ

2. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać oryginalnie nadrukowany na cylindrze logo producenta i typ strzykawki co pozwala na identyfikację produktu bez opakowania jednostkowego, tak jak obecnie stosowane?

Odp. Strzykawka ma współpracować z pompą BRAUN – PERFUSOR – SECURA

3. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki, tak jak obecnie stosowane, o pojemności 50/60ml, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Pakiet 3

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną dystrybutora/dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że Kartę Techniczną wystawia się na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic.

Odp. Tak

Pakiet 3, poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Grubość na palcu min. 0,21 mm, AQL \leq 1.0 ((wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną lub/i dokumentem producenta). Powierzchnia

mikroteksturowana na całej powierzchni , zapewniająca dobrą chwytność). Obniżony poziom protein < 20 µg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne papierowe foliowane, wewnętrzne papierowe.

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych o nieznacznie różniącej grubości wynoszącej min. 0,20 mm, długość min. 280 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65 oraz obniżony poziom protein wynoszący ≤ 58 µg/g (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną producenta). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. $0,22 \pm 0,01$ mm.

Odp. Tak

Pakiet 3, poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic ginekologicznych lateksowych bezpudrowych o przedłużonym mankiecie o obniżonej grubością (tj. grubość na palcu 0,18 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm), która poprawia wrażliwość dotykową zwłaszcza w kontakcie z tkankami miękkimi, powierzchnia delikatnie teksturowana, AQL ≤ 1,5 oraz poziomie protein < 50 µg/g (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną producenta). Rękawic w rozmiarach S (6,5), M (7,5), L (8,5), pakowane parami w opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic neoprenowych w kolorze antyrefleksyjnym o syntetycznej powłoce polimerowej, wewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie, posiadających mankiet dodatkowo wzmocniony rolowanym brzegiem ze strefą adhezyjną. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Produkt zgodny z wymaganiami ASTM D3577, EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388, EN 556-1, Certyfikat ISO 14001. Grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie 0,18 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawic, długość 300 mm (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną producenta). Oporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, przebadane na przenikanie

substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 oraz leki cytostatyczne zgodnie z ASTM D6978 lub równoważne. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odp. Tak

Pakiet 3, poz. 5

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy lateksowej bezpudrowej koloru brązowego (antyrefleksyjna) do zabiegów ortopedycznych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, silikonowane. Wzmocnione o dużej elastyczności, szczególnej wytrzymałości i zwiększonej grubości wynoszącej w obszarze palca min. 0,32 mm, na dłoni i mankiecie > 0,21mm. Długość min. 295 mm, proteiny < 30 µg/g (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną producenta). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Obniżony poziom AQL wynoszącym po zapakowaniu 0,65. Opakowanie podwójne, zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odp. Tak

Pakiet 3, poz. 6

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitylowych do badań, niebieskie, grubość na palcach min. 0,13 +/-0,01 mm, na dłoni min. 0,1 +/-0,01 mm, na mankiecie min. 0,08 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną), AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu - na opakowaniu. Odporne przez co najmniej 45 minut na działanie min. 15 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Ifosfamidu, Mitomycyny C i Metotrexatu, badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 7

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców,

wewnątrz delikatnie chlorowane i polimeryzowane. Grubość w obszarze palców min. 0,11 mm, na dłoni i mankiecie min. $0,06 \pm 0,01$ mm, długość min. 240 mm, AQL 1,0 (wszystkie parametry potwierdzone aktualną kartą techniczną producenta). Przebadane na min. 15 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 lub równoważną, w tym co najmniej Etoposide, Fluororacil, Metotrexat, Mitomycin C, Winblastyna i Doxorubicyna, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rozmiary XS-XL pakowane po max. 100 szt.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 8

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań, jasnoróżowe mikrotesturowane z dodatkową teksturą na palcach, o grubości na palcach 0,10 - 0,13 mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, długość min. 240 mm, AQL $\leq 1,5$ (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną). Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 200 sztuk (XL po 180 sztuk).

Odp. Tak

Pakiet 3, poz. 9

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, mikrotesturowane z dodatkową teksturą na palcach, grubość na palcu min. $0,15 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm, długość minimalna 300 mm, AQL $< 1,5$ (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

Odp. Tak

Pakiet 3, poz. 10

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem koloru białego o poziomie $AQL \leq 1,5$, długość min. 265 mm. Grubość palca min. $0,1 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min. $0,06 \pm 0,01$ mm 5 (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 13 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu i w Certyfikacie CE o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 11

1. Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, cienkie, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość w obszarze palców min. 0,10 mm, na dłoni min. $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min. $0,06 \pm 0,01$ mm, $AQL < 1,5$ (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną), spełniające normy EN 455, EN 420, EN 455, ATSM F 1671, EN388, EN 374 – 1 (z wył. pktu 5.3.2), 2, 3. Przebadane na przenikanie substancji stosowanych w placówkach medycznych takie jak: alkohole (co najmniej 2 alkohole z poziomami ochrony fabrycznie naniesione na opakowaniu), kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady oraz min. 15 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 lub równoważną, potwierdzone raportami z wynikami badań, oznakowane podwójnie, jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kategorii III. Rozm. S, M, L, XL po max. 200 szt w op. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu, rękawice z możliwością pojedynczego wyjmowania. Opakowania pasujące do uchwytów ściennych z możliwością wyjmowania rękawic od frontu opakowania. Uchwyty ścienne mocowane pojedynczo lub w sekwencji po 3 lub więcej pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 12

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,12 mm, na dłoni min. 0,10

mm, na mankiecie min. 0,08 mm. Powierzchnia zewnętrzna minimum mikroteksturowana zapewniająca pewny chwyt. Opakowanie max. 100 szt.

Odp. Tak

Pakiet 3 poz. 13:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania rękawic foliowych nie będących wyrobami medycznymi, objętych stawką 23% podatku Vat, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp. Tak

Pakiet 5:

Poz. 1:

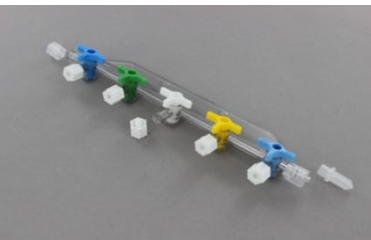
Prosimy o dopuszczenie zaferowania rampy wielodrożnej – Multiflow 3, tak jak obecnie stosowane, monoblok – złożonego systemu kraników, 3 drożny, do zastosowania w intensywnej opiece medycznej, z różno kolorowymi zatyczkami do podłączenia aż do 3 dodatkowych linii infuzyjnych; wyposażony w jeden męski oraz 4 żeńskich Luer-Lock adapterów, gwarantujących bezpieczne połączenie, korki ochronne utrzymują sterylność kolektora. Rampa przystosowana do podawania tłuszczu i chemioterapeutyków.



Odp. Tak

Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania rampy wielodrożnej - Multiflow-5 , tak jak obecnie stosowane, monoblok – złożonej z systemu kraników, 5- drożny, do zastosowania w intensywnej opiece medycznej, z różno kolorowymi zatyczkami do podłączenia aż do 5 dodatkowych linii infuzyjnych, wyposażonej w jeden męski oraz 6 żeńskich Luer-Lock adapterów, gwarantujących bezpieczne połączenie; korki ochronne utrzymują sterylność kolektora; rampa przystosowana do podawania tłuszczu i chemioterapeutyków.



Odp. Tak

Pakiet 8:

Poz. 1,2:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule mają być wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE?

Odp. Tak jak w SIWZ

2. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule mają cechować się przepływem 13ml/min, co zapobiega przewodnieniu pacjenta?

Odp. Nie

Poz. 1-7:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarstwa i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy przynajmniej 2 kursów doszkalcających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia?

Odp. Nie

Poz.3-7:

Prosimy o sprecyzowanie czy pod pojęciem „materiał poliuretan – poparty badaniami klinicznymi” Zamawiający rozumie dołączenie do oferty min. 3 opublikowanych badań klinicznych potwierdzających ograniczenie występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji zaferowanych kaniul?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pakiet 8A:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarstwa i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy przynajmniej 2 kursów doszkalcających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia?

Odp. Nie

2. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule mają być wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu PTFE?

Odp. Tak jak w SIWZ

3. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule mają posiadać dodatkowy zdejmowalny uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia?

Odp. Tak

Pakiet 8B:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy przynajmniej 2 kursów doształcających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia?

Odp. Nie dotyczy

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby kaniula dotętnicza posiadała plastikowe zabezpieczenie na końcu mandrynu aktywowane po wyciągnięciu z kaniuli zabezpieczające przed ekspozycją zawodową?

Odp. Może mieć

3. Prosimy o sprecyzowanie czy kaniula dotętnicza ma być 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?

Odp. Może mieć

Pakiet 10:

Poz. 2:

1. Prosimy o dopuszczenie zaferowani sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wklonowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizatorem uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankietu co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankietu; drenem do napełniania mankietu wchodzącym do stabilizatora uszczelnienia, opuszczającym ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm, opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu; na opakowaniu instrukcja użycia. Maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Odp. Nie

2. Prosimy o sprecyzowanie czy maska ma być bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA)?

Odp. Jak w SIWZ

3. Prosimy o doprecyzowanie czy rozmiar maski ma być kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej?

Odp. Nie musi

Pakiet 24: Prosimy o sprecyzowanie czy aparat ma być z kontrolą odsysania?

Odp. Dopuszcza

Pakiet 27:

Poz.1-3:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być skalowane co 1cm co pozwala na kontrolę ich położenia?

Odp. Nie

2. Czy cewniki mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4tygodni z w/w informacją oryginalnie nadrukowaną przez producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Nie

3. Czy cewniki mają być pakowane prosto, nie zwijane co minimalizuje ryzyko ich zagięcia?

Odp. Tak

Pakiet 34:

1. Prosimy o dopuszczenie worka z drenem o dł 150cm, spełniającego pozostałe wymogi siwz.

Odp. Tak

2. Prosimy o sprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odp. Może mieć

3. Prosimy o wyjaśnienie czy sterylny, zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać kranik spustowy mocowany w otwartej zakładce ku górze, co zapobiega przed ewentualną kontaminacją podłoża moczem?

Odp. Może mieć

4. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestaw ma posiadać dren wyposażony w technologię umożliwiającą swobodne spływanie moczu pomimo zamkniętej zastawki w łączniku, a co za tym idzie eliminować konieczność rozłączania systemu celem uzyskania precyzyjnego pomiaru godzinowej zbiórki moczu?

Odp. Jak w SIWZ

Pakiet 35:

Poz. 1 i 2:

Prosimy o sprecyzowanie czy kranik ma być wykonany z poliwęglanu- materiału pozwalającego na bezpieczną podaż lipidów i chemioterapeutyków?

Odp. Tak jak w SIWZ

2. Czy kraniki mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odp. Tak jak w SIWZ

Poz. 2: Prosimy o wyjaśnienie czy kraniki z przedłużaczem mają być wyposażony w dodatkowy bezigłowy port pozwalający na wykonanie dodatkowej iniekcji?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pakiet 1, poz. 1-3, 5-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak

Pakiet 1, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym, z ewentualnym zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak jak w udzielonych odpowiedziach na pytania

Pakiet 1, poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje strzykawki 40U czy 100U ?

Odp. Nie

Pakiet 1, poz. 6

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawkę z wtopioną czy nakładaną igłą?

Odp. Nakładka igła

Pakiet 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę w stosunku do pojemności nominalnej o minimum 20%? Tzn.: strzykawka 2 -3 ml, 5 – 6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

Odp. Nie

Pakiet 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby na strzykawce znajdowała się nazwa producenta strzykawki, w celu łatwiejszej sprawniejszej identyfikacji produktu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Nie

Pakiet 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały podwójną kryzę zabezpieczającą przed wypadnięciem tłoka z cylindra?

Odp. Tak

Pakiet 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby tłok był w kontrastującym do cylindra kolorze niebieskim? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Nie

Pakiet 1, poz. 7

Proszę o doprecyzowania, z jaką pompą strzykawkową ma być kompatybilna strzykawka?

Odp. Kwapisz, Graseby 2000

Pakiet 1, poz. 7

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzenie pakietu ze strzykawka do pomp infuzyjnych lub dołączenie poz. Do pak. 1A –strzykawka do pompy BBrauna. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odp. Nie ponieważ w pak 1A pompa strzykawkowa typu BBraun ma specjalny czujnik z którą nie wszystkie strzykawki mogą współpracować.

Pakiet 1, poz. 8

Proszę o dopuszczenie strzykawki ze skalą rozszerzoną do 60 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak

Pakiet 1, poz. 7, 8, 9

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka posiadała dwustronną skalę pomiarową dla sprawniejszego odczytu ilości płynu w strzykawce. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Nie

Pakiet 1A

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzona skalą do 60 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak

Pakiet 1A

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z kołnierzem stabilizującym strzykawkę w pompie umieszczonym przy końcówce luer – lock oraz poprzecznym nacięciu na tłoku, które również ułatwia stabilizację strzykawki w pompie?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak

Pakiet 4

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd posiadał zaczep na dren?

Odp. Tak

Pakiet 4

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd posiadał zabezpieczenie igły biorczej po użytku?

Odp. Tak

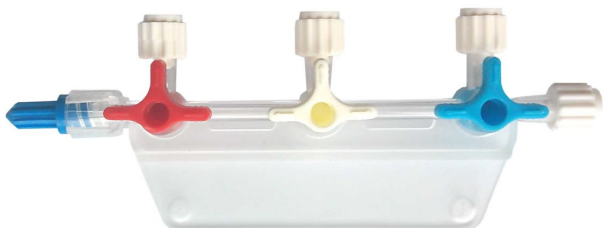
Pakiet 4

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd był pozbawiony fłalanów?

Odp. Tak

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuszcza rampy 3 i 5 drożne, jak na rysunku poniżej, tzn. z optycznym oznaczeniem pozycji otwarty-zamknięty (bez zatrzasku kulkowego, typu flowswitch) :



Odp. Tak

Pakiet 8, poz. 3-7

Proszę o dopuszczenie kaniul z koreczkiem standardowym, który należy docisnąć przy zamknięciu, który nie jest narażony na samootwarcie, tak jak ma to miejsce w przypadku koreczka samodomykającego, który w odwrotnym kierunku może działać jako samootwierający się, co zwiększa ryzyko infekcji.

Odp. Nie

Pakiet 8 poz. 1-7

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie koreczka zamykającego światło kaniuli z trzpieniem powyżej jego krawędzi, dzięki czemu łatwiej naprowadzić koreczek właściwie na gwint, a tym samym nakręcić prawidłowo koreczek, co chroni przed rozszczelnieniem

Odp. Tak

Pakiet 8 poz. 1-7

Czy Zamawiający w zestawie z kaniulami oczekuje dodatkowo mandrynow (opturatorów) – gdyż zamawiający pisze że koreczki, kaniule mandryny mają pochodzić od jednego producenta.

Odp. Nie

Pakiet 8 poz. 8

Proszę o odstąpienie od wymogu, że kaniule, koreczki mają pochodzić od tego samego producenta, gdyż koreczki produkowane są zgodnie ze wszystkimi normami i standardami i są kompatybilne ze wszystkimi kaniulami na rynku medycznym, bez wyjątków. Nie ma tu bowiem prawa na odstępstwa.

Odp. Tak

Pakiet 8 A

Czy Zamawiający ma tu na myśli kaniule neonatologiczne ze zdejmowalnym dodatkowym uchwytem?

Odp. Tak

Pakiet 33 poz. 1

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

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 33 poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie worka z tylną przezroczystą ścianą. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak

Pakiet 35, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kranika z objętością wypełnienia 0,32 ml.

Odp. Tak

Pakiet 35, poz. 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 7 cm o objętości wypełnienia 0,9 ml.

Odp. Tak

Pakiet 35, poz. 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 10 cm o objętości wypełnienia 1,25 ml.

Odp. Tak

Pakiet 40, poz. 1

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

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 40, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o dł. 90 cm?

Odp. Nie

Pakiet 40, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz w kolorze bursztynowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak

Pakiet 8

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w pozycji 3-7 dopuści: Kaniule dożylnie wykonane z poliuretanu, z portem bocznym, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klick", w pełni

kontrolowanym w trakcie użytkowania i w porównaniu do korka samodomykającego się, zabezpieczonym przed przypadkowym otwarciem, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy i zintegrowany koreczek Luer Lock z wewnętrznym trzpieniem powyżej krawędzi koreczka co umożliwi łatwe naprowadzenie w światło kaniuli?

Odp. Tak

Pyt. 2 – Czy Zamawiający wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego ?

Odp. Tak

Pyt. 3 – dotyczy pozycji 8 – Czy Zamawiający dopuści koreczki Luer Lock z wewnętrznym trzpieniem powyżej krawędzi koreczka co umożliwi łatwe naprowadzenie w światło kaniuli?

Odp. Tak

Pakiet 8A

Pyt. 1 – Czy Zamawiający dopuści kaniule w następujących rozmiarach:
26G (0,64) – dł. 19mm, przepływ 19ml/min; 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29 ml/min?

Odp. Tak

Pytanie 1,

Dotyczy: Pakiet Nr 8,

Czy zgodnie z normą PN-EN ISO 10555-5 Zamawiający dopuści *element ograniczający/nie dopuszczający do wypływu krwi nazwany przez ustawodawcę zatycką odpowietrzającą (część 3 Definicje, punkt 3.5) pełniącą rolę elementu odpowietrzającego (jakkolwiek określi go Zamawiający bądź wykonawca w swoich materiałach handlowych czy kartach katalogowych, zastawka antyzwrotna/bezzwrotna/filtr hydrofobowy/filtr antyzwrotny – stanowi to tylko element marketingowy tzw. bloker” wykluczający konkurencję i nie mający żadnego uzasadnienia medycznego).*

Zatem czy Zamawiający akceptuje wymienione rozwiązania techniczne zgodne z obowiązującą normą jako równoważne?.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Odp. Tak

Pytanie 2,

Dotyczy: Pakiet Nr 8,

Czy trzpień zamykający światło kaniuli może wystawać ponad krawędź koreczka.

Odp. Tak

Pytanie 3,

Dotyczy: Pakiet Nr 8B,

Czy Zamawiający nie określając materiału cewnika dopuszcza kaniule dotętniczą z urządzeniem do zamykania światła cewnika G20 długość 45 mm wykonaną z FEP.

Odp. Tak

Pytanie 4,

Dotyczy: Pakiet Nr 29,

Zwracamy się do Zamawiającego o potwierdzenie czy w/w pakiecie wadium wynosi 10000 zł.

Odp. wynosi 100,00 zł

Pytanie 5,

Dotyczy: Pakiet Nr 8A,

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w w/w pakiecie trzpień zamykający światło kaniuli również powinien sięgać poniżej krawędzi korka tak jak w pakiecie 8 poz. 1 do 7? Jeśli nie prosimy w wytłumaczenie dlaczego jeden pakiet obwarowany jest takim warunkiem drugi nie.

Odp. Tak – poniżej krawędzi korka

Pakiet 9

Czy Zamawiającemu w pakiecie 9 dopuści rurki intubacyjne pediatryczne w rozmiarze od 2.0 do 6.5?

Odp. Tak

Pakiet 27

Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycji 3 dopuści sondę w rozmiarze 8 Fr o długości 50 cm?

Odp. Tak

Pakiet 30

Czy Zamawiający w pakiecie 30 dopuści uniwersalny zestaw grawitacyjny do podawania diet dojelitowych (czyli połączenie pozycji 1 i 2) do opakowań typu EasyBag, Pack, SmartFlex i butelka, o długości ok175 cm, z komorą kroplową, zaciskiem rolkowym, z zamkniętym dodatkowym dojściem do podawania leków(ENFit). Sprzęt dostosowany do połączenia typu ENFit jako wymagane zabezpieczenie przed przypadkowym podłączeniem żywienia dojelitowego do systemu dożylnego typu Luer, jak również specjalnym łącznikiem pasującym do sond z zakończeniem lejowatym?

Odp. Jak w SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 3

Czy Zamawiający rozpozycjonuje pakiet na poszczególne pozycje, tak aby na każdą pozycję z pakietu można będzie złożyć oddzielną ofertę. Powyższe zapisy SIWZ wskazują na znaczne ograniczenie konkurencji.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości w części palca o nieznaczej różnicy min. 0,21mm, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odp. Tak

Dotyczy Pakietu nr 3 poz.4

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne syntetyczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, sterylne, obustronnie polimeryzowane. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kolor beżowy. Sterylizowane radiacyjnie. Lepszy poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 295mm Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,21mm-0,23mm, dłoń 0,18mm-0,19mm, mankiet 0,15mm-0,17mm. Zgodne z normami wg SIWZ?

Odp. Tak

Dotyczy Pakietu nr 3 poz.7

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczej różnicy w grubości części palca min. 0,10mm, dłoni min. 0,07mm, mankieta min. 0,05mm z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową widoczną teksturą na końcach palców pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odp. Zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 3 poz.12

Czy Zamawiający dopuści rękawice o lepszym poziomie AQL 1,0, proteinie lateksu $\leq 70\mu\text{g/g}$ o minimalnych grubościach podanych w SIWZ

Odp. Tak

Pakiet 43, tabela 2- Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci bez portu do odsysania wydzielany, spełniającej pozostałe parametry SIWZ ?

Odp. Nie

PAKIET 36 , pozycja 1 - l.p. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie łączników Y zgodnych z Opisem Przedmiotu Zamówienia w opakowaniu z odłączalnymi od trójnika dodatkowymi rurami.

Odp. Tak

PAKIET 36, pozycja 5 – l.p. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zależności od potrzeb Zamawiającego:

- obwód oddechowy dla dorosłych, 2 rury o regulowanej długości – 180 cm po rozciągnięciu, średnica rur 22mm, trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu, kolanko z portem CO2 z zakręcanym koreczkiem, dodatkowa rura do worka o długości 90 cm po rozciągnięciu, złącza rur miękkie 22mmF wykonane z EVA, zatyczka/kapturek 22mmF obwodu zabezpieczająca układ/tester szczelności, czysty mikrobiologicznie
- obwód oddechowy dla dorosłych, 2 rury o regulowanej długości – 200 cm po rozciągnięciu, średnica rur 22mm, trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu, kolanko z portem CO2 z zakręcanym koreczkiem, dodatkowa rura do worka o długości 150 cm po rozciągnięciu, złącza rur miękkie 22mmF wykonane z EVA, zatyczka/kapturek 22mmF obwodu zabezpieczająca układ/tester szczelności, czysty mikrobiologicznie.

Odp. Tak

PAKIET 36, pozycja 3– l.p. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek twarzowych wielorazowych renomowanej firmy Ambu do znieczulania i wentylacji aparatem Ambu dla dorosłych z otwartym niepompowanym mankietem w wymaganych rozmiarach 2,3,4,5.

Odp. Tak

Pak Nr 4D

1. Czy Zamawiający dopuści linię o długości 120 cm?

Odp. Tak

2. Czy poniższa wtyczka jest kompatybilna z monitorem Zamawiającego?

Odp. Zdjęcie nie jest wystarczające by Zamawiający stwierdził że wtyczka jest kompatybilna z monitorem Zamawiającego



3. Czy Zamawiający dopuści przetwornik ze szpikulcem z jednym otworem

Odp. Dopuszcza pod warunkiem, że będzie kompatybilna ze sprzętem Zamawiającego

Dotyczy pakiet 41 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie wkładów kompatybilnych z osprzętem będącym na wyposażeniu szpitala o pojemności 2000ml – wkłady posiadają uniwersalny dwufunkcyjny port 7,2/12mm, schodkowy łącznik kątowy umożliwiający podłączenie drenów o różnych średnicach, pokrywa posiadająca port dostępowy o średnicy wewnętrznej 25mm do wsypywania proszku żelującego lub pobrania odessanej treści do badań, wkład wyposażony w filtr przeciwbakteryjny i zastawkę hydrofobową zabezpieczającą źródło ssania przed zalaniem, uchwyt pętlowy oraz zintegrowana z pokrywą zatyczka do zamknięcia portu po zakończeniu ssania, bez zawartości PCV.

Odp. Dopuszcza

Dotyczy § 7 ust. 2

Należy nadmienić, iż wskazany w w/w postanowieniu umownym termin 3 dni na rozpatrzenie przez Wykonawcę reklamacji i dostarczenie towaru wolnego od wad jakościowych bądź ilościowych jest z obiektywnych przyczyn (logistyka i transport) terminem zbyt krótkim, co w praktyce może prowadzić do niemożliwości wywiązania się przez Wykonawcę z nałożonego obowiązku. Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie przedmiotowego terminu do 5 (pięciu) dni tj. 2 dni na rozpatrzenie reklamacji i 3 dni na dostawę towaru wolnego od wad.

Odp. Tak

Pytanie 1 – Pakiet nr 2 A, poz. 6.

Ze względu na niedostępność na polskim rynku, prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika o pojemności 4 l.

Większe tekturowe pojemniki na odpady medyczne występują w pojemnościach: 4, 10 i 20 l, zatem wymóg zaoferowania pojemnika 5 l w sposób oczywisty ogranicza a nawet wyłącza możliwość złożenia kompletnej oferty w pakiecie.

W razie odmowy, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej.

upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odp. Tak

Pytanie 2 – pakiet nr 2 A, poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy przez zgodność z aktualną ustawą o przewozie towarów niebezpiecznych dla pozycji 1-5, rozumie zgodność z normą ADR, potwierdzoną certyfikatem UN?

W razie odmiennej interpretacji, prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie rozumienia przedmiotowego zapisu SIWZ.

Odp. Zgodnie z aktualną ustawą o przewozie towarów niebezpiecznych oraz aktom powiązanym.

Pytanie 3 – Pakiet nr 2 B, poz. 1

Prosimy Zamawiającego potwierdzenie, iż przez zamocowanie rozumie możliwość włożenia pojemnika we wgłębienie w tacy, dopasowane do jego kształtu, czyniące włożony pojemnik stabilnym?

W razie odmiennej interpretacji, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie „możliwości zamocowania” pojemnika do tacy medycznej.

Odp. Tak

Pytanie 4 – Pakiet nr 2 B, poz. 1

W związku z wymogiem dostarczenia 15 tac medycznych, zachodzi konieczność ujęcia tego towaru w tabeli asortymentowo – cenowej, jako odrębnej pozycji. W praktyce, dostarczenie tac będzie się wiązać z ich „zdjęciem” ze stanu magazynowego i uwidocznieniem na dokumencie WZ. Pojemniki i tace są odrębnymi pozycjami asortymentowymi, nie występują w kompletach, zatem stworzenie takowego, wiązać się będzie z dodatkowymi pozycjami na dokumentach sprzedaży.

Prosimy zatem o odpowiednią modyfikację tabeli.

Odp. Zamawiający rezygnuje z tac oraz możliwości mocowania pojemników do tac.

Pytanie 5 – Pakiet nr 2 B, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pojemnika 1 l w kolorze żółtym, spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie

Pytanie 6 – Pakiet nr 2 B, poz. 2

W związku z niejednoznacznym opisem pojemnika 60 l, będącym zapewne wynikiem omyłki literowej/redakcyjnej oraz braku znaków interpunkcyjnych, prosimy o potwierdzenie (i odpowiednią modyfikację), czy chodzi Zamawiającemu o ***pojemniki do gromadzenia stałych, nie ostrych odpadów medycznych, wykonane z polipropylenu, rozkładane, wyposażone w worek foliowy?***

Równocześnie, zwracamy się o wykreślenie słowa „komorowy”, jako określenia, wprowadzającego potencjalną niemożność spełnienia zasadniczych warunków dla pojemników na odpady medyczne, jakimi są twardościenność oraz spełnienie normy ADR. Polipropylen komorowy jest tworzywem cienkim, kanalikowym, mającym postać płyt. Materiał ten nie nadaje się do produkcji pojemników na odpady medyczne, odpornych m.in. na zgniecenia i przebicia. Dlatego określenie „komorowy”, przy wymogu pojemników z polipropylenu, uznać należy za wpisane omyłkowo.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7 – Pakiet nr 2 B, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż pod pojęciem rozkładania rozumie osobną pokrywę pojemnika, którą po jego zapełnieniu, zamyka się pojemnik w sposób szczelny.

W razie odmiennej interpretacji, prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie i doprecyzowanie, co rozumie pod pojęciem rozkładanego pojemnika i jak mechanizm rozkładania, zdaniem Zamawiającego, powinien wyglądać i funkcjonować.

Odp. Tak