

E.ZP.261.28.2023

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia na **dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, szwów chirurgicznych oraz materiałów medycznych.**

Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 12 - Precyzyjnego regulatora przepływu dla infuzji grawitacyjnych z regulacją przepływu w zakresie 0-250ml/h

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 2

Uprzejmie proszę o podanie kształtu i wielkości igły w pakiecie nr 31 (pozycja 1-4) niniejszego postępowania przed upływem terminu zadawania pytań

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy opisie zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik 1-31 do SWZ). Zamawiający wyjaśnia, że nici będące przedmiotem zamówienia nie posiadają igły.

Pytanie 3 :

Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotek o długości szczotki 10 mm, średnica szczotki 2 mm lub 3 mm (do wyboru zamawiającego), średnica osłonki 1,8mm, długość osłonki 120cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-11 do SWZ).

Pytanie 4:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 dopuści:

Uniwersalny zestaw do żywienia grawitacyjnego, umożliwiający połączenie zarówno z workiem żywieniowym, jak i butelką (uniwersalne połączenie umieszczone na jednym drenie). Zestaw wyposażony w komorę kroplową, precyzyjny rolkowy regulator przepływu, dodatkowy port do przepłukiwania i podawania leków. Zestaw zakończony łączem Enfit z nakręcaną (odkręcaną) końcówką (choinką) w kolorze fioletowym w celu oznaczenia linii, umożliwiającą połączenie ze zgłębnikiem zakończonym końcówką typu lejek w różnych rozmiarach. Długość 175 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostaje przy opisie zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik 1-12 do SWZ). Zamawiający wyjaśnia, że opisał regulator przepływu infuzji grawitacyjnych, pytanie dotyczy zestawu do żywienia grawitacyjnego.

Pytanie 5:**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 dopuści:**

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. W celu łatwej identyfikacji wersja dotętnicza częściowo zabarwiona na czerwono. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 6:**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 dopuści:****Pozycja 1**

Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, cewnik z podstawą pośrednią wyposażoną w elastyczne skrzydełka mocujące i podziałkę centymetrową od 9 cm od dystalnego końca. Elastyczny koniec dystalny. Każdy zestaw zawiera ponadto:

- 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka przypadkowego kontaktu z krwią,
- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zawór BLS (Blood Less System) zamontowany na bezpiecznej igle Seldisafe w celu ograniczenia utraty krwi i ryzyka zatorowości gazowej,
- 1 prowadnica J z Nitinolu pokryta teflonem,,
- 1 rozszerzacz 8,5 Fr / długość 100 mm,
- 2 korki,
- 1 strzykawka 5ml,
- 1 skrzydełko mocowania) do cewników,
- 1 kabel EKG Combcard do cewników?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 dopuści:

Pozycja 2

Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu ,całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, cewnik z podstawą pośrednią wyposażoną w elastyczne skrzydełka mocujące i podziałkę centymetrową od 9 cm od dystalnego końca. Elastyczny koniec dystalny. Każdy zestaw zawiera ponadto:

- 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka przypadkowego kontaktu z krwią,
- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zawór BLS (Blood Less System) zamontowany na bezpiecznej igle Seldisafe w celu ograniczenia utraty krwi i ryzyka zatorowości gazowej,
- 1 prowadnica J z Nitinolu pokryta teflonem,
- 1 rozszerzacz 8,5 Fr / długość 100 mm,
- 2 korki,
- 1 strzykawka 5ml,
- 1 skrzydełko mocowania cewników,
- 1 kabel EKG Combcard ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 dopuści:

Pozycja 3

- Trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. 1 całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich cewnik z podstawą pośrednią wyposażoną w elastyczne skrzydełka mocujące i podziałkę centymetrową od 9 cm od dystalnego końca. Elastyczny koniec dystalny. Każdy zestaw zawiera ponadto
- 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka przypadkowego kontaktu z krwią,
- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zawór BLS (Blood Less System) zamontowany na bezpiecznej igle Seldisafe w celu ograniczenia utraty krwi i ryzyka zatorowości gazowej,
- 1 prowadnica J z Nitinolu pokryta teflonem,,
- 1 rozszerzacz 8,5 Fr / Długość 100 mm,
- 3 korki,
- 1 strzykawka 5ml,
- 1 skrzydełko mocowania do cewników
- 1 kabel EKG Combcard do cewników?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 dopuści:

Pozycja 4

Trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu , całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich cewnik z podstawą pośrednią wyposażoną w elastyczne skrzydełka mocujące i podziałkę centymetrową od 9 cm od dystalnego końca. Elastyczny koniec dystalny. Każdy zestaw zawiera ponadto :

- 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka przypadkowego kontaktu z krwią,
- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zawór BLS (Blood Less System) zamontowany na bezpiecznej igle Seldisafe w celu ograniczenia utraty krwi i ryzyka zatorowości gazowej,
- 1 Prowadnica J z Nitinolu pokryta teflonem,
- 1 rozszerzacz 8,5 Fr / Długość 100 mm,
- 3 korkii,
- 1 strzykawka 5ml,
- 1 skrzydełko mocowania cewników,
- 1 kabel EKG Combcard do cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 dopuści:

Pozycja 5

Czterokanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu , całkowicie nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich cewnik z podstawą pośrednią wyposażoną w elastyczne skrzydełka mocujące i podziałkę centymetrową od 9 cm od dystalnego końca. Elastyczny koniec dystalny, Każdy zestaw zawiera ponadto:

- 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka przypadkowego kontaktu z krwią,
- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zawór BLS (Blood Less System) zamontowany na bezpiecznej igle Seldisafe w celu ograniczenia utraty krwi i ryzyka zatorowości gazowej,
- 1 Prowadnica J z Nitinolu pokryta teflonem

- 1 rozszerzacz 9Fr / długość 100 mm,
- 4 korki,
- 1 strzykawka 5ml,
- 1 skrzydełko mocowania
- 1 kabel EKG ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 11:

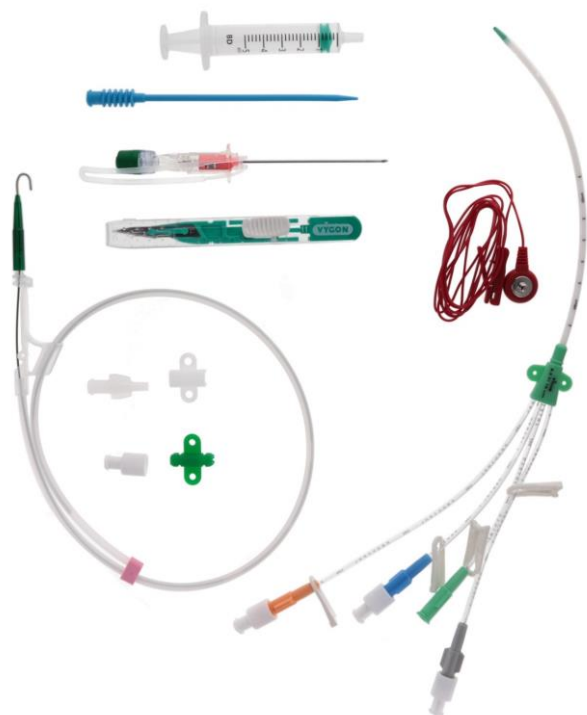
Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 dopuści:

Pozycja 6

Czterokanałowy cewnik do wkłuć centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 8,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G), długość cewnika 20

cm .Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. 1 bezpieczna igła Seldisafe 18G, 70 mm, aby uniknąć ryzyka przypadkowego kontaktu z krwią, Każdy zestaw zawiera ponadto:

- 1 bezpieczny skalpel,
- 1 zawór BLS (Blood Less System) zamontowany na bezpiecznej igle Seldisafe w celu ograniczenia utraty krwi i ryzyka zatorowości gazowej,
- 1 Prowadnica z Nitinolu pokryta teflonem,,
- 1 rozszerzacz 9Fr / długość 100 mm,
- 4 korki,
- 1 strzykawka 5ml,
- 1 skrzydełko mocowania cewnika
- 1 kabel EKG?



Odpowiedź:

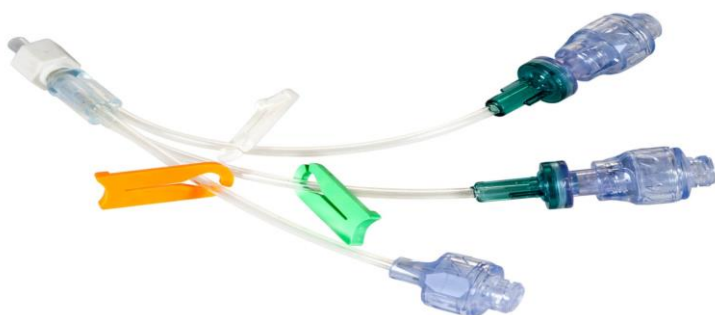
Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 12:**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 dopuści:**

Poliuretanowy dren przedłużający zakończony trzema zaworami dostępu bezigłowego o długości 8cm i objętości wypełnienia 0,44ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła?

Zawór bezigłowy spełnia następujące wymagania:

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membranę typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik 1-20 do SWZ).

Pytanie 13:**Czy Zamawiający w Pakiecie nr 26 dopuści:**

Bezpieczna igła do portów z ostrzem Huberą, zaopatrzona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem w postaci dźwigni z prostokątnym korpusem wykonanym z przezroczystego materiału. Kodowana kolorami zgodnie z rozmiarem. Zgięta pod kątem 90°, z linią przedłużającą, z zaciskiem, zakończona złączem luer lock. Igła wyposażona w system samodzielnie wytwarzający ciśnienie dodatnie podczas usuwania umożliwiający wyjęcie jej z portu jedną ręką. Igła w rozmiarach 19G, 20G, 22G o długościach: 15mm, 17mm, 20mm, 25mm i 30mm, 35mm (do wyboru przez Zamawiającego)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik 1-26 do SWZ).

Pytanie 14:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 12 Precyzyjny regulator przepływu dla infuzji grawitacyjnych do przetaczania płynów infuzyjnych z regulacją przepływu w zakresie 0-250ml/h. Regulator z odpowietrzaczem, zapewniający dokładność ustawień, łatwą optymalizację dawki infuzji, kontrolę przepływu niezależnie od drenu, dokładną powtarzalność przepływu dla powtarzanych infuzji, posiadający zacisk ślizgowy, zakończenie drenu Luer-Lock, wolny od DEHP, sterylny, jednorazowego użytku, trwale i szczelnie opakowany z datą ważności na każdej sztuce

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 15:

Do pakietu 16

Czy Zamawiający w celu umożliwienia składania ofert wielu wykonawcom dopuści cewniki o niewielkich różnicach:

Pozycja 1-6 Posiadający nitinolowy przewodnik zamiast posiadający stalowy przewodnik

Pozycja 1-4 rozszerzało 8FR/110 mm zamiast rozszerzało 8FR/120 mm,

Pozycja 3 i 4 przekrój okrągły 1x14G,2 x18G zamiast przekrój okrągły 1x16G,2 x18G

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 16:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **pakiecie 21** zestawu do pobierania wydzieliny o pojemności 40 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-21 do SWZ).

Pytanie 17:

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający ma na myśli przyrząd Flocare do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej do opakowań miękkich. Sterylny, jednorazowego użytku, trwale i szczelnie opakowany z datą ważności i numerem serii na każdej sztuce? Przyrząd Flocare do podaży grawitacyjnej nie umożliwia podaży diety przez pompę. Stąd konieczne jest określenie metody podaży – grawitacja czy przez pompę.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ).

Pytanie 18:

Pakiet nr 2, pozycja nr 1-5

Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności ofert cewnik o długości 500 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 19:

Pakiet nr 21, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności ofert produkt o poniższych parametrach: Pojemnik 8-10 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

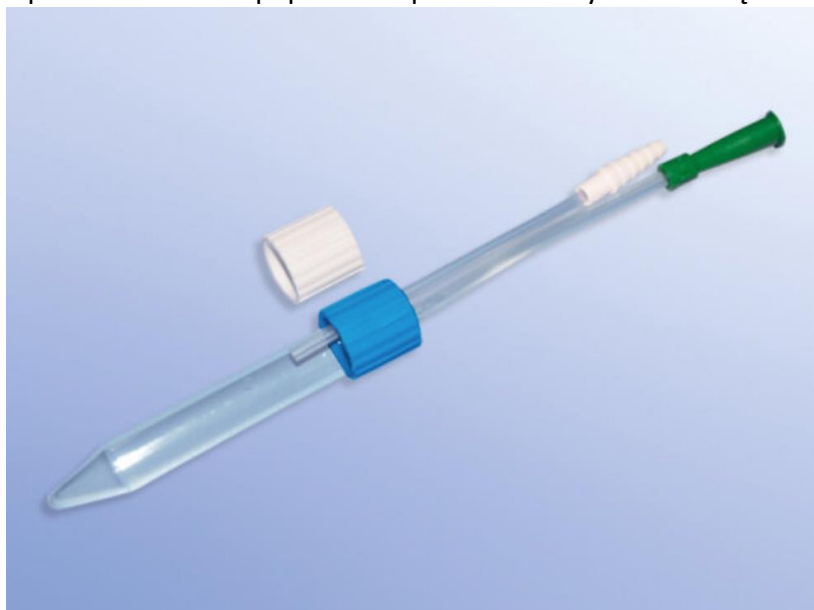
Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 20:

Pakiet nr 21, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności ofert produkt o poniższych parametrach:

„Sterylny zestaw do pobierania próbek wydzieliny pacjenta o pojemności 8-10 ml. Możliwość stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz ze standardowymi cewnikami w systemie otwartym. W skład zestawu wchodzi: pojemnik na próbki śluzu połączony z dwoma drenami służącymi do podłączenia do systemu ssącego. Dreny zakończone końcówką "lejek" oraz łącznikiem „schodkowym”, dodatkowa nakrętka, etykieta samoprzylepna. Produkt bez lateksu i DEHP. Opakowanie folia - papier. Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy”



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 21:

Pakiet nr 29, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności ofert produkt o poniższych parametrach:

„Dren Redona rozmiar CH 12, 14, 16. Długość 80cm, perforacje na odcinku 15cm. Linia RTG na całej długości, bez lateksu i ftalanów. Produkt sterylny. Opakowanie folia-papier, zawierające etykietę z nr serii, nr katalogowym.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 22:

Pakiet 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd pobierania leków i płynów infuzyjnych, z filtrem bakteryjnym 0,2 µm i cząsteczkowym 5 µm oznaczonego kolorem niebieskim, bez zastawki, ze szczelną zatyczką zamykającą łącznik, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ?

Opisany przyrząd jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej i pozwala na przeprowadzenie poprawnej i skutecznej procedury medycznej.

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-13 do SWZ).

Pytanie 23:**Dotyczy Pakietu Nr 23**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w Pakiecie Nr 23 przyrządu do pobierania leków cytostatycznych z wbudowanym filtrem aerozolowym 0,2 mikrom. Pozostałe parametry przyrządu zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-23 do SWZ).

Pytanie 24:**Pakiet 15**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności łącznik bezigłowy o następujących parametrach:

- Wyposażony w automatycznie zamykającą się podzielną membranę
- Silikonowa przezierna łatwa do dezynfekcji membrana
- Port bezigłowy o przepływie do 500ml/min ($\pm 10\%$)
- Odporny na emulsje lipidowe oraz na większość środków antyseptycznych i większość cytostatyków
- Kompatybilny ze sprzętem typu Luer Lock lub Luer oraz z końcówką Luer Slip. Posiada prosty tor przepływu. Odporny na ciśnienie do 350 psi, objętość wypełnienia do 0,07ml
- Posiada męskie i żeńskie połączenie Luer Lock
- W związku z pozytywnym ciśnieniem wytwarzanym w systemie portu bezigłowego, można uniknąć cofania się krwi do żył oraz nie ma potrzeby podawania środka powodującego krzepnięcie krwi
- Może być używany przez 7 dni lub do 400 użyć
- Możliwość dezynfekcji części do wstrzyknięć przy użyciu płatk nasączonego najnowszymi dezynfektantami lub wacika nasączonego alkoholem
- Zewnętrzna, przezroczysta część wykonana jest z PC (poliwęglan), a wewnętrzna (wstawka) z silikonu
- Nakrętki wykonane z PE (polietylen)
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera DEHP
- Pakowany pojedynczo, opakowanie blister-pack z widoczną datą sterylizacji i ważności na każdym opakowaniu
- Jednorazowego użytku, sterylny (sterylizowany tlenkiem etylenu)
- Data ważności i numer serii na każdej sztuce

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 25:**Pakiet 21**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu do pobierania wydzieliny z pojemnikiem 25 ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 26:

Do Pakietu nr 8:

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 8, dopuści złożenie oferty z foliami operacyjnymi wykonanymi z oddychającej membrany poliuretanowej o wymiarach nieznacznie odbiegających od wymagań Zamawiającego tj. 34x40cm, spełniającymi pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-8 do SWZ).

W pakiecie 8 podane są dwa wymiary foli: 44 x 35 cm - powierzchnia klejąca i 34 x 35 cm część przylepnej. Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na pytanie dotyczące rozmiaru 34 x 40 cm, ponieważ nie określone zostało, którego parametru pytanie dotyczy.

Pytanie 27:

Pakiet nr 6, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści igły z ostrzem Pencil-Point?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania wyrobu z opisanym ostrzem.

Pytanie 28:

Pakiet nr 6, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści igły z ostrzem Pencil-Point w rozmiarze 0,7x120mm (G22)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania wyrobu z opisanym ostrzem.

Pytanie 29:

Pakiet nr 6, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,5x88mm (G25)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 30:

Pakiet nr 12, pozycja nr 1 – Czy zamawiający ma na myśli przyrząd do infuzji z precyzyjnym regulatorem czy sam regulator?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w Pakiecie 12 poz. 1 opisał regulator.

Pytanie 31:

Pakiet nr 12, pozycja nr 1 – Jeśli zamawiający oczekuje samego regulatora przepływu, czy w takim przypadku dopuści wyrób bez odpowietrzacza oraz zacisku ślizgowego, ponieważ elementy te występują tylko w przyrządach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 32:

Pakiet nr 12, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści regulację przepływu w zakresie 5-250ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania wyrobu z regulacją przepływu 5-250 ml/h.

Pytanie 33:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawkę trzyczęściowych skalowanych odpowiednio: 2ml do 2,5ml; 5ml do 6ml; 10ml do 12ml; 20ml do 22ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ).

Pytanie 34:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawkę dwuczęściowych Luer skalowanych odpowiednio: 2ml do 2,5ml; 5ml do 6ml; 10ml do 12ml; 20ml do 24ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 35:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 5 dopuści wycenę strzykawki U-100 z igłą 0,33x13mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 36:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 5 dopuści wycenę strzykawki U-40 z igłą 0,4x13mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 37:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 4 dopuści wycenę strzykawkę w op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości wyceny strzykawkę w op. x 100szt. z przeliczeniem ilości.

Pytanie 38:

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 2 dopuści wycenę przedłużacza do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,24mm, zewnętrznej 2mm, długości 150cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 39:

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 1 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Urządzenie jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania płynu/leku, posiada dwa filtry: filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm oraz filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5 µm, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilne z opakowaniami opakowań płynów infuzyjnych typu butelka” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 40:

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 poz. 1 dopuści wycenę łącznika bezigłowego o przepływie 312ml/min. o możliwości zastosowania przez 7 dni/600użyć? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-15 do SWZ).

Pytanie 41:

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 poz. 1 dopuści wycenę potrójnego łącznika bezigłowego o długości ok. 10 cm oraz objętości wypełnienia 0,42ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 42:

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 poz. 1 dopuści wycenę przyrządu o opisie:

„Urządzenie jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania płynu/leku cytostatycznego, posiada dwa filtry: filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm oraz filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5 µm, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilne z opakowaniami opakowań płynów infuzyjnych typu butelka” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 43:

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 3,4,5 dopuści wycenę strzykawek w op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wyceny strzykawek w op. X 100 szt. z przeliczeniem ilości.

Pytanie 44:

Zadanie 5, poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 -cz. Luer 20 ml z rozszerzeniem do 22 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ).

Pytanie 45:

Zadanie 5, poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny 1 ml/ 100 j. z igłą iniekcyjną 0,33x13 lub 0,5x16 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 46:

Zadanie 5, poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny 1 ml/ 40 j. z igłą iniekcyjną 0,4 x 13 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 47:

Zadanie 5, poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z Działka elementarna – 1 I.U. = 0.01 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ).

Pytanie 48:

Zadanie 5, poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z Działka elementarna – 1 I.U. = 0.025 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ).

Pytanie 49:

Zadanie 7, poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużacza do pomp o dł. 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 50:

Zadanie 15, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego z opisem jak niżej:

Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu

Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min

Kompatybilny z MRI

Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji

Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku

Posiada Objętość wypełnienia (ml)- 0,085. Przepływ (ml/min @ 1 m ciśnienia wody)- 320 ,

Przepływ (ml/min @ ciśnieniu 0.5 bara) – 650

Idealne dopasowane obudowy z membraną silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu. Odporność na ciśnienie cieczy- 4 bary (58 PSI), oraz Odporność na ciśnienie cieczy (zwrotne) 2 bary (29 PSI).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-15 do SWZ).

Pytanie 51:

Zadanie 20, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego z 3 przedłużkami o długości 9,5 cm oraz objętości wypełnienia 0,42 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 52:

Zadanie 24, poz. 3-5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 3 cz. Luer Lock , ze skalą rozszerzoną 5-6 ml, 10-12 ml, 20-22 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-24 do SWZ).

Pytanie 53:

Dotyczy zadania nr 10

Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 4 podał następujące parametry zszywki: „wysokość zszywki otwartej 2,5mm, zamkniętej 1mm”. Jednocześnie w kolumnie „Nazwa artykułu” dla tej pozycji pojawia się opis: „automatyczny stapler naczyniowy ... załadowany ładunkiem **do tkanki grubej**”. Czy nie popełniono tu omyłki pisarskiej i nie chodziło o stapler naczyniowy załadowany ładunkiem naczyniowym. Ładunek do tkanki grubej nie spełnia podanych dla tej pozycji wymagań wysokości zszywki – są to parametry zszywki naczyniowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 22.08.2023 r.

Obowiązujące wzór Formularza cenowego/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-10 do SWZ) – po modyfikacji – w załączeniu do pisma o modyfikacji.

Pytanie 54:

Dotyczy zadania nr 10

Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 5 opisał stapler **liniowy naczyniowy** z potrójnym rzędem zszywek o długości szwu 60mm załadowany ładunkiem **do tkanki grubej**. Zgodnie z posiadaną przez nas wiedzą nie istnieją staplery naczyniowe o długości linii zszywania 60mm. Maksymalna długość dostępnych na rynku staplerów naczyniowych to 35mm. Czy Zamawiający nie miał w tej pozycji na myśli staplera oskrzelowego (z wyższą zszywką) z potrójnym rzędem zszywek, o długości 60mm, załadowanego ładunkiem **do tkanki grubej**? W pozycji nr 9 wymagane są ładunki właśnie do staplera liniowego oskrzelowego 60mm, trzyczęściowego do tkanki grubej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 22.08.2023 r.

Obowiązujące wzór Formularza cenowego/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-10 do SWZ) – po modyfikacji – w załączeniu do pisma o modyfikacji.

Pytanie 55:

Dotyczy zadania nr 10

W przypadku twierdzącej odpowiedzi na powyższe pytania zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu nr 10 poz. 5 staplerów oskrzelowych trzyczęściowych 60mm załadowanych ładunkiem do tkanki grubej o parametrach zszywki: wysokość otwartej zszywki 4,5-5,1mm, zamkniętej 2mm. W pozycji nr 9 Zamawiający wymaga ładunków o takich właśnie parametrach zszywki, do staplera liniowego, oskrzelowego, trzyczęściowego o długości szwu 60mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 22.08.2023 r.

Obowiązujące wzór Formularza cenowego/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-10 do SWZ) – po modyfikacji – w załączeniu do pisma o modyfikacji.

Pytanie 56:**Dotyczy zadania nr 10**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 poz. 5 dopuści stapler dający możliwość ręcznego regulowania zapadki poprzez dźwignie umieszczoną na rękojeści staplera przy pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 22.08.2023 r.

Obowiązujące wzór Formularza cenowego/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-10 do SWZ) – po modyfikacji – w załączeniu do pisma o modyfikacji.

Pytanie 57:

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 16 poz1. cewnik dwuświatłowy 7Fr/16cm/18,14Ga o następujących parametrach : wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem, ze znacznikami długości, atraumatyczny stożkowy koniec Blue Flex Tip zapobiega uszkodzeniom śródbłonna naczyniowego , widoczny w promieniach RTG, regulowane skrzydełka mocujące, przewodnica odporna na zaginanie z końcówką J, ostre rozszerzadło umożliwiające używanie zestawu bez skalpela, strzykawka 5 ml, igła ostra, cienkościenna, ukośnie ścięta, 18 Ga/ 6,35 cm .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 58:

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 16 pozycji 2 zestawów do cewnikowania żył centralnych dwuświatłowe 7Fr/20cm/16,16Ga , o następujących parametrach : cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem, ze znacznikami długości, atraumatyczny stożkowy koniec Blue Flex Tip zapobiega uszkodzeniom śródbłonna naczyniowego widoczny w promieniach RTG, regulowane skrzydełka mocujące, przewodnica odporna na zaginanie z końcówką J, ostre rozszerzadło umożliwiające używanie zestawu bez skalpela, strzykawka 5 ml, , igła ostra, cienkościenna, ukośnie ścięta, 18 Ga/ 6,35 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 59:

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 16 pozycji 3 i 4 zestawów do cewnikowania żył centralnych trójświatłowych 7Fr/16cm/18,18,16Ga , i 7Fr/20 /18,18,16Ga renomowanej firmy o następujących parametrach : cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem, ze znacznikami długości, atraumatyczny stożkowy koniec Blue Flex Tip zapobiega uszkodzeniom śródbłonna naczyniowego widoczny w promieniach RTG, regulowane skrzydełka mocujące, przewodnica odporna na zaginanie z końcówką J, ostre rozszerzadło umożliwiające używanie zestawu bez skalpela, strzykawka 5 ml, , igła ostra, cienkościenna, ukośnie ścięta, 18 Ga/ 6,35 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 60:

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 16 pozycji 5,6 zestawów do cewnikowania żył centralnych czteroświatłowych 7Fr/16cm/18,14,18,16Ga , i 7Fr/20 /18, 14,18,16Ga renomowanej firmy o następujących parametrach : cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem, ze znacznikami długości, atraumatyczny stożkowy koniec Blue Flex Tip zapobiega uszkodzeniom śródbłonna naczyniowego widoczny w promieniach RTG, regulowane skrzydełka mocujące, przewodnica odporna na zaginanie z końcówką J, ostre rozszerzadło umożliwiające używanie zestawu bez skalpela, strzykawka 5 ml, , igła ostra, cienkościenna, ukośnie ścięta, 18 Ga/ 6,35 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 61:

Pakiet 1, pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya o pojemności balonu 5-10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 62:

Pakiet 1, pozycja 12-14

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez zatyczki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 63:

Pakiet 1, pozycja 12-14

Czy Zamawiający dopuści wycenę zgłębnika żołądkowego o długości 1050mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści wycenę zgłębnika żołądkowego o długości 1050 mm.

Pytanie 64:

Pakiet 5, poz. 5,6

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu w opakowaniu a'100 szt.

Pytanie 65:

Pakiet 6, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych z końcówką luer-lock?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 66:

Pakiet 6, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,7x120mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 67:

Pakiet 6, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,55x90mm, G24?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-6 do SWZ).

Pytanie 68:

Pakiet 7, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych o średnicy wewnętrznej 1,24mm i średnicy zewnętrznej 2,4mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ).

Pytanie 69:

Pakiet 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 200cm, nasadko męsko-żeńską?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 70:

Pakiet 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 150cm, nasadko męsko-żeńską?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 71:

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści bakteriobójczą folię operacyjną stosowaną jako bariera mechaniczna przy nacięciach chirurgicznych. Antystyczna, matowa, z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jodynę, co zapewnia szerokie spectrum działania antybakteryjnego podczas procedury operacyjnej. Folia wyposażona w przyklepne niebieskie znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji - znaczniki wyposażone w osobny papier ochronny co pozwala na pozostawienie znaczników w formie nieprzyklepnej po aplikacji folii. Niepalna, elastyczna folia, paroprzepuszczalność na poziomie 1800 g/m²/24h. Opakowanie indywidualne papier- folia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 72:

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 40x34cm o powierzchni lepnej 40x28cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 73:

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 42x42cm o powierzchni lepnej 42x36cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-8 do SWZ).

Pytanie 74:

Pakiet 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z możliwością pobrania objętości ok. 1ml, bez zastawki oraz z filtrem przeciwbakteryjnym (powietrza) 0,1µm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 75:

Pakiet 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik bezigłowy z możliwością 350 aktywacji, przepływ 350ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania łącznika o możliwości aktywacji 350. Zamawiający dopuszcza przepływ 350 ml/min., przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-15 do SWZ).

Pytanie 76:

Pakiet 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z pojemnikiem o pojemności 40ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 77:

Pakiet 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z pojemnikiem o pojemności 100ml, skalowany co 10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 78:

Pakiet 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł bezpiecznych za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości wyceny sprzętu za opakowanie a'50 szt.

Pytanie 79:

Pakiet 29, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona o długości 80cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach przy spełnieniu pozostałych wymogów opisanych w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-29 do SWZ).

Pytanie 80:

Czy Zamawiający w pakiecie 11 dopuści szczotkę o długości 15 mm oraz średnicy cewnika 1,8 mm, pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie 81:

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do przedmiotowego ust, dodatkowego zapisu poniższej treści:

„(...) Zgody takiej nie może jednak bezpodstawnie odmówić.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu umowy.

Pytanie 82:

Dotyczy warunków umowy § 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do przedmiotowego paragrafu następującego zapisu:

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu umowy.

Pytanie 83:

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji z 3 dni roboczych na 5 dni roboczych oraz w przypadku uznania zasadności reklamacji na wymianę towaru w ciągu 5 dni roboczych ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu umowy zgodnie z propozycją Wykonawcy.

Zamawiający modyfikuje § 7 ust.2 projektu umowy, który otrzymuje następujące brzmienie:

„Reklamacje

§ 7

- 2. Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrzenia reklamacji w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od dnia jej zgłoszenia i powiadomienia osoby, o której mowa w § 5 ust. 2 umowy o decyzji środkami komunikacji elektronicznej najpóźniej w dniu, w którym upływa 5 dzień roboczy, a w przypadku jej uznania za zasadną do wymiany towaru w ciągu 5 dni roboczych. W wypadku braku powiadomienia Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych o rozpatrzeniu reklamacji, przyjmuje się, że Wykonawca uznał reklamację za zasadną.”*

Pytanie 84:

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o następującą zmianę istniejącego zapisu:

„(...) bez konieczności wyznaczania Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej

części zamówienia i bez obowiązku nabycia od Wykonawcy towarów dostarczonych po terminie, wyłącznie po uprzednim bezskutecznym wezwaniu go do należytego wykonania przedmiotu umowy. (..)”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu umowy.

Pytanie 85:

Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli, aby data ważności i numer serii mają znajdować się na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że „Data ważności i numer serii na każdej sztuce” oznacza datę ważności i numer serii na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie 86:

Pakiet 5 Poz. 1-4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk trzyczęściowych 3ml, 5ml, 10ml, 20ml. typu Luer, gdzie długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki, logo marki strzykawki/logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie 87:

Pakiet 5 Poz. 5.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1 ml z igłą 0,5 x 16 mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 88:

Pakiet 5 Poz. 5.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do insuliny 1 ml, U-100, bezpieczna, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G 0,33 x 12,5 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylne. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 89:

Pakiet 5 Poz. 6.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1 ml z igłą 0,5 x 16 mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 90:

Pakiet 5 Poz. 6.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do tuberkuliny 1ml, bezpieczna, z wbudowaną igłą w rozmiarze 0,45 x 10 mm lub 0,4 x 12,5mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylne. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 91:

Pakiet 5 Poz. 7 i 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ). Zamawiający nie wymaga kompatybilności z konkretnymi pompami.

Pytanie 92:

Pakiet 5 Poz. 7 i 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia infuzyjnych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że nie oczekuje aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia infuzyjnych będących na wyposażeniu i eksploatacji szpitala.

Pytanie 93:

Pakiet 5 Poz. 7 i 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje strzykawek z Inazwą producenta na cylindrze i ze Skalowaniem co 1 ml na całej długości skali (do 60 ml)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ).

Pytanie 94:

Pakiet 5 Poz. 7 i 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek do pomp bursztynowych (do leków światłoczułych) z czarną i białą podwójną niezmywalną skalą – do wyboru zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ).

Pytanie 95:

Pakiet 5 Poz. 7 i 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną /podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ).

Pytanie 96:

Pakiet 5 Poz. 9.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ), tj. strzykawki 100 ml z długim stożkiem.

Pytanie 97:

Pakiet 5 Poz. 9.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-5 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 98:**Pakiet 7 Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia, co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 99:**Pakiet 7 Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli, aby oznakowanie o braku zawartości ftalanów opakowany, z datą ważności i numerem serii na każdej sztuce.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu z „czytelnie oznakowanym brakiem zawartości ftalanów. Trwale i szczelnie opakowany, z datą ważności i numerem serii na każdej sztuce”, zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia z SWZ.

Pytanie 100:**Pakiet 7 Poz. 2.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm lub 3 mm do wyboru Zamawiającego. Reszta zgodna z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedłużaczy o średnicy 3 mm. Pozostałe parametry określone w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) - bez zmian.

Pytanie 101:**Pakiet 7 Poz. 4.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza o długości 200cm lub 300cm do wyboru Zamawiającego. Reszta zgodna z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania przedłużaczy o długości 200 cm. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedłużaczy o długości 300 cm. Pozostałe parametry określone w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) - bez zmian.

Pytanie 102:**Pakiet 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii poliuretanowej w rozmiarze całkowitym 40x40cm (część przylepna 34x40cm). Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie 103:**Pakiet 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, jednorazowego pokrowca na przewody o szer. 13 cm oraz dł. 240 cm, wykonany z mocnej folii PE (50 μ , gramatura 46g/m²), z perforowaną jedną końcówką zwężającą się, złożony teleskopowo, z taśmą lepną do mocowania o długości min. 18 cm i szerokości 1,8 cm, odporną na przemakanie oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 104:**Pakiet 28**

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający wymaga pudełka do liczenia igieł i zdejmowania ostrzy z dodatkową taśmą lepną z symbolem BIOHAZARD dla zapewnienia zabezpieczenia pudełka po użyciu przed przypadkowym otwarciem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-28 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 105:**Pakiet 28**

Prosimy o doprecyzowanie czy przez określenie na „10 igieł” należy rozumieć, że Zamawiający oczekuje zaoferowania licznika igieł z nadrukowanym oznaczeniem numerycznym od 1 do 10 o pojemności min. 10 szt. zużytych igieł?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-28 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 106:**Pakiet 28**

Czy Zamawiający oczekuje, aby połówki urządzenia mogły być rozdzielane w celu użycia ich w różnych miejscach w obrębie sali operacyjnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-28 do SWZ).

Pytanie 107:**Pakiet 28**

Czy zamawiający oczekuje a by liczniki były pakowane w torebkę foliowo- papierową.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-28 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 108:

Pakiet 28

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje liczników igieł będących produktem ogólnotowarowym, gdyż produkt ten nie spełniają definicji wyrobu medycznego podanej w art.2 pkt 2 stosowanego od dnia 26 maja 2021 r Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 w sprawie wyrobów medycznych . Stanowisko takie potwierdza Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych reprezentowany przez Dyrektora Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych, Andrzeja Karczewicza, w opinii wydanej w sprawie o znaku: [...]:

Szanowna Pani

W odpowiedzi na poniższe emaile Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych uprzejmie informuje, że chłonne maty podłogowe do zastosowania na bloku operacyjnym i salach zabiegowych do absorpcji rozlanych płynów oraz szczerzki do chirurgicznego mycia rąk suche i nasączone środkiem dezynfekcyjnym (4% roztwór glukonianu chłochekaidyny) nie są przeznaczone do szczególnych zastosowań medycznych określonych w definicji wyrobu medycznego podanej w art. 2 pkt 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 122/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5.05.2017, str. 1 ze zm.) i w związku z tym nie są wyrobami medycznymi. Powyższe produkty nie są również wyposażeniem wyrobu medycznego, gdyż nie zostały przeznaczone przez producenta do stosowania łącznie z co najmniej jednym, określonym wyrobem medycznym, specjalnie po to aby umożliwić używanie tego wyrobu zgodnie z przewidzianym zastosowaniem lub aby konkretnie i bezpośrednio wspomagać medyczną funkcjonalność tego wyrobu na potrzeby jego przewidzianego zastosowania, o czym mowa w definicji wyposażenia wyrobu medycznego podanej w art. 2 pkt 2 ww. rozporządzenia. Wobec powyższego ww. produkty nie są wyrobami podlegającymi przepisom ww. rozporządzenia.

Natomiast pudełka magnetyczno-pułkowe, przeznaczone przez producenta do stosowania na bloku operacyjnym specjalnie do leczenia żarzących igieł i ostrzy i ich bezpiecznego przechowywania mogą konkretnie i bezpośrednio wspomagać medyczną funkcjonalność igieł i ostrzy na potrzeby ich przewidzianego zastosowania, o czym mowa w definicji wyposażenia wyrobu medycznego, i wobec tego mogą być uznane za wyposażenie wyrobu medycznego podlegające przepisom ww. rozporządzenia.

Podkreślenia wymaga, że Zamawiający ma obowiązek działać z należytą starannością w zakresie prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz przestrzegać zasad określonych w art. 16 ustawy PZP i zasady dysponowania środkami publicznymi.

Wymaganie przez Zamawiającego, by zaofertowany produkt był kwalifikowany jako wyrób medyczny i objęty stawką podatkową 8% może stanowić podstawę stwierdzenia nieważności zawartej umowy w związku z wystąpieniem podstawy do unieważnienia postępowania zgodnie z art. 255 pkt 6.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaofertowania wyrobu medycznego zgodnie z zapisem zawartym w pkt. 4.3.1 SWZ.

Pytanie 109:

Pakiet 13.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem micro. Posiada zintegrowaną zastawkę bezigłową zapobiegającą cofaniu się płynów infuzyjnych oraz mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona i filtr cząsteczkowy 5 mikrona. Sterylny, jednorazowego użytku. Trwale i szczelnie opakowany z numerem serii i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaofertowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 110:

Pakiet 13.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w opisie przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1-13 do SWZ).

Pytanie 111:

Pakiet 15.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego z dopuszczalną liczbą aktywacji na poziomie 700. Reszta parametrów zgodna z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie 112:

Pakiet 15.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy miał na myśli minimalną liczbę aktywacji na poziomie 600.

Odpowiedź:

Zamawiający określił w opisie zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-15 do SWZ) „dopuszczalną ilość aktywacji”.

Pytanie 113:

Pakiet 15.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki?

Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-15 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 114:

Pakiet 15.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-15 do SWZ).

Pytanie 115:

Pakiet 20.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potrójnego zestawu przedłużającego z bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego o objętości wypełnienia 1,3ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 116:

Pakiet 20.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potrójnego zestawu przedłużającego z bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego o objętości wypełnienia 0,40ml i długości ok. 10cm. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 117:

Pakiet 20.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowe urządzenia dostępu naczyniowego w zestawie mają być przezroczyste, co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepłukania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-20 do SWZ).

Pytanie 118:

Pakiet 20.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z **przedłużaczem** ma chronić przed refluksiem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-20 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 119:

Pakiet 20.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki?

Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z opisem zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-20 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 120:

Pakiet 24

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo z ABS ,Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) , dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 121:

Pakiet 24

Poz.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy o poniższych parametrach :

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowy - do leków światłoczułych , komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza stożkowa, dwukanałowa,wykonana z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź:

Zdaniem zamawiającego pytanie dotyczy Pakietu 24 poz. 2.

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 122:

Pakiet 24

Poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Jałowej igła z otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni, do pobierania leków z ampułek lub fiolek, zapobiegająca wnikananiu do strzykawki drobinek szkła, fragmentów korka lub cząstek stałych. Jednorazowego użytku, trwale i szczelnie opakowana z datą ważności na każdej sztuce.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

Pytanie 123:

Pakiet 25

W związku z jednoznaczym opisem przedmiotu zamówienia wskazującym tylko i wyłącznie na system zamknięty jednego wykonawcy, co stoi w sprzeczności z zasadą równego traktowania Wykonawców, wnosimy o dopuszczenie zaferowania w zakresie zadania 25 systemu równoważnego, z kodem ONB o następujących parametrach:

a) Poz. 1

Adapter z kodem ONB, kompatybilny z fiolką o rozmiarze 20, 13, 28 mm, w zależności od potrzeb Zamawiającego. Przyrząd gwarantuje suche połączenia dzięki elastomerowym membranom, toksyczne aerozole pochłaniane są do komory rozprężeniowej o objętości min. 20 ml. Urządzenie mocowane na stałe na fiolkę, posiadające konstrukcję z zatrzaskiem wymuszającym centralne nakłucie.

b) Poz. 2

Strzykawką 3-częściową, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka z konektorem nie wymaga dodatkowego korka zabezpieczającego. Strzykawka dostępna w rozmiarach : 60ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

c) Poz.3

Strzykawka 3-częściowa, o szczelnej konstrukcji, z konektorem umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Konektor działa w systemie zamkniętym, gwarantując suche połączenie dzięki elastomerowym membranom. Konektor bez możliwości rozłączenia od strzykawki, po akustycznym potwierdzeniu połączenia, jednocześnie umożliwia obrót strzykawki wokół własnej osi. System nie zawiera lateksu, DEHP oraz BPA. Konektor bezigłowy, pozwalający na wysoki przepływ. Strzykawka z konektorem nie wymaga dodatkowego korka zabezpieczającego. Strzykawka dostępna w rozmiarach : 10ml. Konektor jest częścią systemu zamkniętego, z kodem ONB nadanym przez FDA.

d) Poz. 4.

Urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka z płynem infuzyjnym. Służący do podawania leku bezpośrednio do worka z płynem infuzyjnym poprzez kompatybilne połączenie z urządzeniem do przenoszenia leku w strzykawce. Przyrząd umożliwia podłączenie standardowego zestawu infuzyjnego, jałowe, pakowane oddzielnie (pojedynczo).

e) Poz. 5.

Adaptacja luer-lock pozwalający zmienić standardowy port typu żeńskiego w element systemu zamkniętego, działający w systemie podwójnych elastomerowych membran.

f) Poz. 6.

Urządzenie dostępne do worka, kompatybilny z urządzeniem na strzykawkę, działający w systemie elastomerowych membran gwarantujących suche połączenie, posiadający kod ONB nadany przez FDA.

g) Poz.1-3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy system do przygotowania leków cytostatycznych ma być systemem bezigłowym, całkowicie uniemożliwiającym zakłucie igłą.

Odpowiedź:

- a) Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.

- b) Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.
- c) Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.
- d) Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.
- e) Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.
- f) Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach.
- g) Zamawiający wyjaśnia, że opisuje przedmiot zamówienia jako „Sprzęt do bezigłowej produkcji dziennych dawek cytostatyków”.

Pytanie 124:

Pakiet 27

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy igły bezpieczne mają być wyposażone w jednoelementowe ramię ruchome w zakresie 180°, które nie zasłania miejsca iniekcji.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w opisie przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1-27 do SWZ) i nie oczekuje spełnienia dodatkowych parametrów.

Pytanie 125:

Pakiet 27

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie jednostkowe igły bezpiecznej ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne).

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w opisie przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1-27 do SWZ).

Pytanie 126:

Pakiet 32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu nawilżającego dedykowanego do dróg oddechowych w sterylnym harmonijkowym aplikatorze 8,5 g, pakowanym indywidualnie w blistrach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o opisanych w pytaniu parametrach, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie 127:

Pakiet 32

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby lubrykant był wolny od parabenów, lateksu i PVC oraz umożliwiał aplikację jedną ręką.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w opisie przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1-32 do SWZ).

Pytanie 128:

Pakiet 33

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania szczoteczek pakowanych po 40 szt. w kartony służące jako dozownik szczoteczek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ, tj. szczotek chirurgicznych pakowanych pojedynczo – trwale i szczelnie opakowana z datą ważności i numerem serii na każdej sztuce.

Pytanie 129:

Pakiet 33

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy oczekuje sterylnych szczoteczek do chirurgicznego mycia rąk będących produktem ogólnotowarowym, gdyż szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk nie spełniają definicji wyrobu medycznego podanej w art.2 pkt 2 stosowanego od dnia 26 maja 2021 r Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 w sprawie wyrobów medycznych. Stanowisko takie potwierdza Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych reprezentowany przez Dyrektora Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych, Andrzeja Karczewicza, w opinii wydanej w sprawie o znaku: [...]:

Szanowna Pani

W odpowiedzi na poniższe emaile Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych uprzejmie informuje, że chłonne maty podłogowe do zastosowania na bloku operacyjnym i salach zabiegowych do absorpcji rozlanych płynów oraz szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk suche i nasączone środkiem dezynfekcyjnym (4% roztwór glukozy i chłochekydyny) nie są przeznaczone do szczególnych zastosowań medycznych określonych w definicji wyrobu medycznego podanej w art. 2 pkt 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 122/2009 oraz uchylecia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5.05.2017, str. 1 ze zm.) i w związku z tym nie są wyrobami medycznymi. Powyższe produkty nie są również wyposażeniem wyrobu medycznego, gdyż nie zostały przeznaczone przez producenta do stosowania łącznie z co najmniej jednym, określonym wyrobem medycznym, specjalnie po to aby umożliwić używanie tego wyrobu zgodnie z przewidzianym zastosowaniem lub aby konkretnie i bezpośrednio wspomagać medyczną funkcjonalność tego wyrobu na potrzeby jego przewidzianego zastosowania, o czym mowa w definicji wyposażenia wyrobu medycznego podanej w art. 2 pkt 2 ww. rozporządzenia. Wobec powyższego ww. produkty nie są wyrobami podlegającymi przepisom ww. rozporządzenia.

Natomiast pudełka magnetyczno-pińkowe, przeznaczone przez producenta do stosowania na bloku operacyjnym specjalnie do leczenia zużytych igieł i ostrzy i ich bezpiecznego przechowywania mogą konkretnie i bezpośrednio wspomagać medyczną funkcjonalność igieł i ostrzy na potrzeby ich przewidzianego zastosowania, o czym mowa w definicji wyposażenia wyrobu medycznego, i wobec tego mogą być uznane za wyposażenie wyrobu medycznego podlegające przepisom ww. rozporządzenia.

Podkreślenia wymaga, że Zamawiający ma obowiązek działać z należytą starannością w zakresie prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz przestrzegać zasad określonych w art. 16 ustawy PZP i zasady dysponowania środkami publicznymi.

Wymaganie przez Zamawiającego, by zaferowany produkt był kwalifikowany jako wyrób medyczny i objęty stawką podatkową 8% może stanowić podstawę stwierdzenia nieważności zawartej umowy w związku z wystąpieniem podstawy do unieważnienia postępowania zgodnie z art. 255 pkt 6.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnie z zapisem zawartym w pkt. 4.3.1 SWZ.

Pytanie 130:

Pakiet 35.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieliszka do leków o pojemności 25ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kieliszków do leków o pojemności 25 ml.

Zamawiający wymaga zaferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 22.08.2023 r.

Obowiązujące wzór Formularza cenowego (załącznik nr 1-35 do SWZ) – po modyfikacji – w załączeniu do pisma o modyfikacji.

Pytanie 131:

Pakiet 5, poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści strzykawki bez skali rozszerzonej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

Pytanie 132:

Pakiet 5, poz. 7-9

Czy zamawiający wydzieli poz.7-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 7-9 do osobnego pakietu.

Pytanie 133:

Pakiet 24, poz. 3-5

Czy zamawiający wydzieli poz.3-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 3-5 do osobnego pakietu.

Pytanie 134:

Pakiet 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania sprzętu o opisanych parametrach.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/ Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.