

Dreżdenko, dnia 17 sierpnia 2022 roku

Do Wykonawców,
ubiegających się o zamówienie

P4

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wyrobów medycznych do iniekcji dla Powiatowego Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Dreżdenku, nr sprawy: PCZSzp/TP-MN/13/2022, 2022/BZP 00302508/01 z dnia 11.08.2022 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Zamawiający, w trybie art. 284 ust. 2 oraz art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, *zwanej dalej Ustawą*, udziela następujących wyjaśnień oraz wprowadza zmiany treści SWZ:

Pytanie 1

pakiet 1 poz. 2-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt pobranej zawartości

Odp. do pytania 1

Zamawiający wyjaśnia, że w pakiecie 1 poz. 2-5 nie stawia dodatkowych wymagań dotyczących dwustronnej skali pomiarowej.

Pytanie 2

pakiet nr 1 poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z jednostronną skalą pomiarową.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z wylotem strzykawek ściętym prosto (nie pod kątem)

Odp. do pytania 2

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 3

pakiet 2 poz. 9-10

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek pakowanych pojedynczo, sterylnych z koreczkiem do zamykania strzykawki na czas transportu

Odp. do pytania 3

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 4

pakiet 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetoczeń krwi z regulatorem przepływu wyposażonym dodatkowo w osłonkę na igłę (oprócz uchwytu na dren).

Odp. do pytania 4

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 5

Pakiet 6, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetoczeń płynów infuzyjnych, z regulatorem przepływu wyposażonym dodatkowo w osłonkę na igłę (oprócz uchwytu na dren).

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu z komorą kroplowa o długości min 62mm w części przezroczystej, wolnej od PCV.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu z igłą biorczą dwukanałową, ściętą dwupłaszczyznowo, co ułatwia szybkie wypełnienie komory i opróżnienie pojemnika bez strat preparatu.

Odp. do pytania 5

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 6

Pakiet 6, poz. 5, 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy do pomp infuzyjnych z fabrycznie nadrukowaną

Odp. do pytania 6

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 7

Projektowane postanowienia umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 30 na 60 dni?

Odp. do pytania 7

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 8

Prosimy o informację, jaki jest okres trwania umowy 18 m-cy (SWZ) czy 24 m-ce (wzór umowy)?

Odp. do pytania 8

Wyjaśnienia w powyższym zakresie udzielone zostały dnia 12.08.2022 r.

Pytanie 9

Projektowane postanowienia umowy §6 ust. 3

Prosimy o zmniejszenie wysokości kar z 5% na 0,5%, pozostałe bez zmian.

Odp. do pytania 9

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 10

Projektowane postanowienia umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyrobu przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odp. do pytania 10

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 11

Projektowane postanowienia umowy

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu waloryzacyjnego (tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych,) do wzoru umowy:

„1. W przypadku zmiany (zwiększenia lub zmniejszenia) kosztów związanych z realizacją umowy, spowodowanej czynnikami obiektywnymi o charakterze rynkowym, w przypadku, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem przekroczy 15%, każda ze Stron może żądać zmiany wysokości Wynagrodzenia udokumentowując wysokość i wpływ zmian na wykonanie przedmiotu umowy. Zmiana wysokości Wynagrodzenia następować będzie nie częściej niż raz na 6 miesięcy, po raz pierwszy nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, o wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, przy czym wartość zmiany wynagrodzenia nie przekroczy wartości zmiany udokumentowanych kosztów związanych z realizacją umowy, wykazanej przez Wykonawcę oraz dotyczyć będzie tylko wynagrodzenia dotychczas niewypłaconego Wykonawcy. O każdej planowanej zmianie ceny, Wykonawca obowiązany jest zawiadomić Zamawiającego na piśmie wraz z udokumentowaniem wpływu zmian kosztów na zmianę kosztów wykonania zamówienia przez Wykonawcę oraz na cenę w zawartej umowie o dostawy, zaś zmiana cen odbywa się na podstawie Aneksu do umowy.

2. Waloryzacja wynagrodzenia o której mowa nie może służyć do poprawiania błędów Wykonawcy dokonanych w trakcie kalkulacji ceny oferty. Nie mogą one prowadzić, do zmniejszenia ryzyka związanego

z niedoszacowaniem oferty przez Wykonawcę, ani do wzbogacenia się Wykonawcy, czyli wzrostu jego wynagrodzenia.”

3. W okresie obowiązywania umowy, zmiana (zwiększenie lub zmniejszenie) wysokości wynagrodzenia, określone w, nie może łącznie przekroczyć dwadzieścia pięć [25] % wysokości wynagrodzenia Wykonawcy liczonego wg stanu na dzień zawarcia umowy.

Odp. do pytania 11

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 12

pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej 25G/ 0,50 x 16mm, z igłą zdejmowaną, kalibrowana co 0,01ml-1ml, posiadała tzw.: kryzę (na wewnętrznej stronie cylindra) zabezpieczającą przed wypadaniem tłoka w **opakowaniu 120szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?**

Odp. do pytania 12

Zamawiający **dopuszcza** strzykawki konfekcjonowane po 120szt. w opakowaniu, z przeliczeniem ilości oraz wpisaniem oferowanej ilości oraz wielkości opakowania w kolumnie "j.m."

Pytanie 13

pakiet 1 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga strzykawki jednorazowej dwuczęściowej o pojemności 2ml skala 0,1ml, ze skalą nominalną na cylindrze. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. do pytania 13

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 14

pakiet 1 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga strzykawki jednorazowej dwuczęściowej o pojemności 5ml skala 0,2ml, ze skalą nominalną na cylindrze. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. do pytania 14

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 15

pakiet 1 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga strzykawki jednorazowej dwuczęściowej o pojemności 10ml skala 0,5ml, ze skalą nominalną na cylindrze. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. do pytania 15

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 16

pakiet 1 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga strzykawki jednorazowej dwuczęściowej o pojemności 20 ml skala 2ml, ze skalą nominalną na cylindrze. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę jednorazową dwuczęściową o pojemności 20ml Luer, posiadającą tzw.: kryzę (na wewnętrznej stronie cylindra) zabezpieczającą przed wypadaniem tłoka; w **opakowaniu 80szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?**

Odp. do pytania 16

Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań w zakresie logo producenta oraz skali pomiarowej.

W zakresie wielkości opakowania zbiorczego udzielono wyjaśnień dnia 16.08.2022 r.

Pytanie 17

Pakiet 1 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 50/60ml Luer-Lock do pomp infuzyjnych, biała z **prostym tłokiem, z jednostronną skalą**, posiadająca tzw.: kryzę (na wewnętrznej stronie cylindra) zabezpieczającą przed wypadaniem tłoka.

Odp. do pytania 17

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 18

pakiet 1 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowe 50/60ml Luer-Lock do pomp infuzyjnych, bursztynowa do podaży leków światłoczułych, zabezpieczenie przed światłem o długości fali od 290 do 450nm **z prostym tłokiem, z jednostronną skalą**, posiadająca tzw.: kryzę (na wewnętrznej stronie cylindra) zabezpieczającą przed wypadaniem tłoka.

Odp. do pytania 18

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 19

pakiet 2 poz. 10

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana igła do pobierania leków ze zintegrowanym filtrem 5 mikronów do filtracji drobin szkła, gumy i innych zanieczyszczeń **była ścięta pod kątem 40stopni?**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wraz z ofertą dostępu do platformy e-learningowej - jako forma doksztalcania personelu, dająca możliwość podnoszenia kwalifikacji i umiejętności na czas trwania umowy przetargowej z zakresu: *Aktywowania i użytkowania tępej igły i tępej igły z filtrem*. Sesje szkoleniowe z filmami instruktażowymi / lektor polski. Moduł zakończony testem i wydaniem certyfikatu.

Odp. do pytania 19

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 20

pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby bezigłowy, zamknięty system dostępu naczyniowego zawierał na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką?

Czy Zamawiający wymaga aby bezigłowy, zamknięty system dostępu naczyniowego posiadał parametry takie jak: prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowym?

Czy Zamawiający wymaga zamkniętego systemu bezigłowego z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzysającą kolonizacji bakterii?

Odp. do pytania 20

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 21

pakiet 4 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana kaniula dotętnicza posiadała określony czas stosowania do 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym?

Odp. do pytania 21

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 22

pakiet 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydelka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radioceniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego **typu Vialon**, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty), kaniula posiadająca standardową nasadkę. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min

Czy oferowana kaniula ma posiadać dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi).

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego, ostrze typu back-cut. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakluciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami

nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, ze skrzydełkami, rozmiar 24G x 19mm, przepływ 20ml/min, opakowanie 50 szt.

Odp. do pytania 22

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty na ww. kaniulę bezpieczną.

Pytanie 23

pakiet 5 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie **bezpiecznej kaniuli dożyłnej** wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu, nowej generacji (potwierdzone min 3 badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, w rozmiarach : 14G, 16G, 17G, 18G, 20G, 22G – bez rozmiaru 24G

Prosimy w poz. 1 o dopuszczenie w rozmiarze 24G – alternatywnej **kaniuli dożyłnej bezpiecznej** dla noworodków o średnicy 0,7mm i długości 19mm, przepływ min. 20 ml/ min, bez dodatkowego portu iniekcyjnego, 6 pasków radiocieniujących. Wykonana z poliuretanu, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem igły w postaci plastikowej osłonki zapobiegającej zakłuciu. Kaniula posiadająca skrzydełka, umożliwiające mocowanie kaniuli. Opakowanie 30 sztuk

Odp. do pytania 23

Zamawiający wyjaśnia, że wymaga złożenia oferty na kaniulę bezpieczną, która spełnia co najmniej parametry wskazane w SWZ.

Pytanie 24

pakiet 5 poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej kaniuli dożyłnej -posiadającej dodatkowy samozamykający się port do wstrzyknięć. Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty), posiadająca 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w materiał kaniuli. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniul. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, oraz samozamykający się korek górnego portu. Zakończenie końcówką Luer-Lock z koreczkiem. Rozmiary 14G, 16G, 17G-długość 45mm, 18G długość 45mm i 32mm; 20G w długości 32mm i 22G – długość 25mm.

Odp. do pytania 24

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 25

pakiet 5 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka Luer Lock z trzpieniem wystającym w opakowaniach typu blister na pasku po 4 sztuki, opakowanie 200 szt, ten sam producent co kaniule.

Odp. do pytania 25

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 26

pakiet 5 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego zestawu infuzyjnego z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra z pojedynczą skalą pomiarową w zakresie 5-250ml/h, Spike ABS, komora wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny z filtrem hydrofobowym. Komora kroplowa długość min.50mm, Długość drenu 138cm, zestawu 150cm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Wewn. średnica drenu 3mm. Objętość wypełnienia drenu:16ml. Regulator rolkowy na drenie do zamknięcia infuzji. Złącze luer lock obrotowe, koreczek standard. Opakowanie 240szt. Sterylizowany EO, data ważności – 36 miesięcy od daty prod.

Odp. do pytania 26

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Zamawiający wyjaśnia, że wymaga złożenia oferty, która spełnia co najmniej parametry wskazane w SWZ.

Pytanie 27

pakiet 5 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej bezpieczny o następujących parametrach: **Zestaw infuzyjny grawitacyjny, bezpieczny, z technologią zapobiegającą dostawianiu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji.** Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji. Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Komora kropłowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm, bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, filtr 15 mikronów w dnio komory.(oznaczenie na opakowaniu) wentylowana /odpowietrznik komory kropłowej ręczny. Długość drenu 175cm, całkowita długość zestawu 185cm. Objętość wypełnienia drenu 18 ml. Dren zakończony łącznikiem luer z zatyczką z filtrem hydrofobowym 1,2 microna typu priming cap, sterylny – EO.

Odp. do pytania 27

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 28

pakiet 5 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej o następujących parametrach - komora kropłowa bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kropłowej. Spike ABS, igła czterokanałowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami, długość 150cm. Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), Komora kropłowa o długości 57mm. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP.

Odp. do pytania 28

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 29

pakiet 5 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego zestawu infuzyjnego grawitacyjnego bursztynowego, o następujących parametrach: precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), wentylowana /odpowietrznik komory kropłowej ręczny, Spike ABS, igła ścięta czterostronnie /stożek ; Komora kropłowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia, długość drenu 150cm, objętość wypełnienia drenu 12 ml.

Złącze luer lock obrotowe, dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wyciekowi podczas napełniania drenu, sterylny - EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod

Odp. do pytania 29

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 30

pakiet 5 poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego zestawu do transfuzji (przetaczania) krwi o następujących parametrach: bez odpowietrzenia, komora kropłowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min.90mm, spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, kompatybilny z lipidami, długość drenu 180 cm. Złącze luer lock stałe. **Opakowanie oznakowane/ opisane kolorem czerwonym** dla łatwego odróżnienia . Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP

Odp. do pytania 30

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 31

pakiet 5 poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowej dwuczęściowej o pojemności 2 ml skala 0,1ml, ze **skalą nominalną na cylindrze.** logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. do pytania 31

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 32

pakiet 5 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowej dwuczęściowej o pojemności 5 ml skala 0,2ml, **ze skalą nominalną na cylindrze**. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. do pytania 32

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 33

pakiet 5 poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowej dwuczęściowej o pojemności 10 ml skala 0,5ml, **ze skalą nominalną na cylindrze**. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. do pytania 33

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 34

pakiet 5 poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowej dwuczęściowej o pojemności 20 ml skala 2ml, **ze skalą nominalną na cylindrze**. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. **Opakowanie 80szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości**. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odp. do pytania 34

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 35

pakiet 5 poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 50/60ml Luer-Lock do pomp infuzyjnych, biała z **jednostronną skalą**, posiadająca tzw.: kryzę (na wewnętrznej stronie cylindra) zabezpieczającą przed wypadaniem tłoka.

Odp. do pytania 35

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 36

pakiet 5 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 50/60ml Luer-Lock do pomp infuzyjnych, bursztynowa do podazy leków światłoczułych, zabezpieczenie przed światłem o długości fali od 290 do 450 nm, z **jednostronną skalą**, posiadająca tzw.: kryzę (na wewnętrznej stronie cylindra) zabezpieczającą przed wypadaniem tłoka.

Odp. do pytania 36

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Zamawiający w ww. zakresie nie stawia dodatkowych wymagań.

Pytanie 37

pakiet 5 poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego, **o wytrzymałości na ciśnienie do 3 bary**. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ

Odp. do pytania 37

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 38

pakiet 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego zestawu do transfuzji (przetaczania) krwi, **bez odpowietrzenia, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm**, długość min.90mm, spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet. Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu

i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenolu A, kompatybilny z lipidami. Złącze luer lock stałe. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod.

Odp. do pytania 38

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 39

pakiet 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej - **komora kroplowa PCV bez DEHP**, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami. Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenolu A. Złącze luer lock stałe. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi. data ważności – 4 lata od daty prod.

Odp. do pytania 39

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 40

pakiet 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego aparatu do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami

Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie). PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenolu A, długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony. Komora kroplowa o długości 57mm. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi. data ważności – 4 lata od daty prod.

Odp. do pytania 40

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

Pytanie 41

pakiet 7

Czy zaofiarowana igła iniekcyjna bezpieczna powinna posiadać zapewniać pewne i bezpieczne mocowanie na końcówce strzykawki - zatrząsk wewnątrz nasadki igły, słyszalne kliknięcie potwierdzające bezpieczne zamontowanie igły?

Czy zaofiarowana igła iniekcyjna bezpieczna ma posiadać igłę i osłonę igły integralnie ze sobą połączone - bez możliwości odłączenia igły od osłony zabezpieczającej oraz jej obkręcania, kolor nasadki igły odpowiada rozmiarowi igły, różowa osłona we wszystkich rozmiarach?

Odp. do pytania 41

Nie wprowadza się proponowanej zmiany.

W załączeniu zmieniony dodatek nr 2 do SWZ.

Z poważaniem

Prezes Zarządu

Agnieszka Banaszek

W trybie art. 284 ust. 6 i art. 286 ust. 7 Ustawy wyjaśnienia oraz wprowadzone zmiany SWZ udostępniono na stronie internetowej prowadzonego postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/650300> dnia 17.08.2022 r.