



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (041) 260 42 00 Fax. (041) 260 42 05

NIP: 657-18-13-314 REGON: 290391139



✉ zoz@zozmswiakielce.pl

🌐 www.zozmswiakielce.pl

Znak Sprawy: 15/PN/2020

Kielce, dn. 16.11.2020 r.

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach”

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2019 r., poz. 1843), Zamawiający udziela odpowiedzi na zadane do postępowania pytania:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wydzieli z części nr. 1 poz. 13 i 14 (staza i nakłuwacz) do osobnego zadania co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 1 w poz. 14 nakłuwacz w kształcie „grzybka” reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w Części 3 w pozycji 1 dopuści wkłady 1x użytku o pojemności 1500 ml lub 3000 ml, uszczelniane automatycznie po uruchomieniu ssania, bez konieczności wciskania wkładu w pojemnik, filtr przeciwbakteryjny i zastawka zabezpieczająca źródło ssania przed zalaniem, w pokrywie 1 króciec (króciec kątowy lejkowaty obrotowy), szeroki port w pokrywie do pobierania próbek, przytwierdzone na stałe do siebie zatyczki do zamykania wszystkich portów. Wkłady całkowicie sprasowane, zajmujące minimum miejsca magazynowego. Kompatybilne z pojemnikami z poz. 2 ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w Części 3 w pozycji 2 dopuści pojemnik wielorazowego użytku na wkłady workowe, z przezroczystego tworzywa ze skalą pomiarową, wyposażony w zintegrowany zaczep do mocowania oraz lejkowaty łącznik do podłączenia próżni z obrotowym przełącznikiem umożliwiającym zamknięcie próżni bez konieczności odłączania drenu, pojemność 1500ml lub 3000 ml ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Strona 1 z 27

Pytanie nr 5

Część nr.3.Wkłady.

Pytanie 1.poz.1,2.

Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach:

- wkłady (okrągłe) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych): gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy, trwale związany z pokrywą(obrotowy jest cały wkład, który można skierować w stronę pacjenta). Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę na port pacjenta, szeroki zamykany port do pobierania próbek lub wkładania saszetek żelujących. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, wykonane z polietylenu bez zawartości PCV. Wkłady częściowo sprasowane, celem oszczędzania miejsca przechowywania. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2000ml.

- kanistry (pojemniki) kompatybilne z oferowanymi wkładami, z przezroczystego tworzywa, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Oferowany system spełnia najwyższe normy jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest konkurencyjny cenowo. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia wkładów w postaci całkowicie sprasowanej a nie tylko częściowo

Pytanie nr 6

Pytanie 2.poz.1.

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały i oddaniem zbiorczego opakowania do utylizacji. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 7

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zgodnie ze stanowiskiem UZP zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Poniższe pytania dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu I poz. 14w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 14 z pakietu 1 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej

korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 8

Pytania do pak.2 (Obwody)

Pytanie 1. Do pak 2, poz. 1, Prosimy o dopuszczenie obwodu o 10 cm dłuższego od wymaganego (190 cm zamiast 180 cm), rura dodatkowa dłuższa o 2 cm od wymaganej (92 cm zamiast 90 cm).

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9

Pytania do pak.2 (Obwody)

Pytanie 2. Do pak 2, poz. 2 Prosimy o dopuszczenie obwodu o długości 190 cm (zamiast 180 cm).

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10

Odnosnie **Pakietu nr 18 w poz. 7** „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 18 poz. 7** do odrębnego pakietu?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 22 w poz. 1** sterylny zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciaglii przy użyciu prowadnicy Seldingera, bez konieczności użycia wielorazowego peana?.

Zestaw zawiera:

- a. Skalpel
- b. Strzykawkę 5ml
- c. Igłę (14G) z teflonową osłonką
- d. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- e. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- f. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- h. 4 tampony z gazy 10x10cm

- i. Szczoteczkę do czyszczenia rurki
- j. Rurkę trachostomijną z atraumatycznym inserterem (zestaw):

(zestaw) sterylna rurka tracheotomijna z mankietem oraz z wbudowanym systemem do odsysania z nad mankietu lub bez (do wyboru) w rozmiarach 7,8 lub 9 (do wyboru). Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierz obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi,

Fig. 1

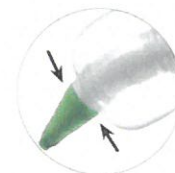


Fig. 2



- 2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikiem,
- Obturator,
- Tasiemkę mocującą,
- Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Poglądowe zdjęcie dotyczące silikonowej osłonki no-step. (fig. 1 i 2

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 22 w poz. 2** rurki w rozmiarach od 6 do 11 mm różnicowane co 1 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 22 poz. 3 i 4** do odrębnego pakietu?

Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 15

Pakiet 9

Pyt. 1 – Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 9 pozycji 2-3 i stworzy z nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 16

Pakiet 9

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych bez portu i zaworu odcinającego, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, jednostopniowa identyfikacja wkłucia zapewniona przez komorę kontrolną, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy, skrzydełka z otworem w kolorze identyfikującym rozmiar, w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74) – dł. 19mm; przepływ 29 ml/min

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30)-dł. 32mm; przepływ 103 ml/min

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17

Pakiet 9

Pyt. 3 – Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), kodowanie kolorystyczne (kolorowy port), biokompatybilność poliuretanu potwierdzona badaniami laboratoryjnymi, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74) – dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30)-dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,0) – dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 5 ust. 1 projektu umowy z „w terminie.... dni roboczych od otrzymania reklamacji” na „w terminie.... dni roboczych od uznania reklamacji”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe postanowienia umowne. Wykonawca wnosząc o zmianę w istocie proponuje nieograniczone w czasie czynności w zakresie uznania reklamacji, które dodatkowo zależne są od woli wykonawcy. W takim przypadku, zamawiający nie może zgodzić się na propozycję wykonawcy.

Pytanie nr 19

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 1.2):

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących wysokościach:
 - a) w razie opóźnienia w dostarczeniu towaru (...) w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanej dostawy brutto licząc każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru lub zamówienia dostarczonego z wadą.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe postanowienia umowne.

Pytanie nr 20

Część 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z PP (polipropylenu) z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21

Część 2 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga obwód z odłączalnymi rurami od trójnika Y, dzięki czemu można wpiąć nebulizator w ramię wdechowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 22

Część 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z materiały EVA?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 23

Część 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy rozciągliwy z 2 rurami o długości 180 cm oraz z dodatkową rurą o długości 100 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24

Część 21, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie nr 25**Część 21, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź:**Zgodnie z SIWZ****Pytanie nr 26****Część 21, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź:**Zgodnie z SIWZ****Pytanie nr 27****Część 21, pozycja 3:** Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku w całości wykonaną z PCV bez uźebrowania, z balonikiem informującym o poziomie napełnienia mankietu, sterylna, opakowanie papierowo-foliowe, rozmiary: 3 (30-50 kg), 4 (50-70 kg), 5 (70-100 kg)?Odpowiedź:**Zgodnie z SIWZ**

Pytanie nr 28

Część 21, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z znacznikiem głębokości w postaci dwóch grubych pasków?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29

Część 21, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z łącznikiem bez nacięć po obu stronach?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 30

Część 21, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną skalowaną co 2 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31

Część 21, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z znacznikiem głębokości w postaci dwóch grubych pasków?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32

Część 21, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z łącznikiem bez nacięć po obu stronach?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 33

Część 21, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną skalowaną co 2 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34

Część 21, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną 1 oznaczeniem rozmiaru rurki na korpusie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 35

Część 21, pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną z stożkowym balonikiem kontrolnym?

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 36

Część 21, pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheotomijną z oznaczeniem wewnętrznej średnicy rurki na kołnierzu?

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 37

Część 21, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści system do godzinowej zbiórki moczu o parametrach:

- Pojemność worka - 2 600 ml
- Tylina biała ściana wzmocniona stelażem
- Pojemność komory pomiarowej - 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu
- Malejąca skala na worku i komorze pomiarowej
- Długość drenu 145 cm z kłamrą
- 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna
- Iglowy i bez igłowy port do pobierania próbek moczu
- Kranik spustowy Cross Valve (poprzeczny T)
- Nietoksyczny, niepirogenny
- Pakowany pojedynczo, sterylny. Termin ważności 5 lat
- Opakowanie handlowe 10 sztuk?

Odpowiedź:

Błąd w pytaniu. Część 21 p. 8 nie ma systemu do godzinowej zbiórki moczu.

Pytanie nr 38

Część 23, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym do rurek intubacyjnych i tracheotomijnych o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką bez uszkodzenia elementów

- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- dostępne rozmiary CH 12, CH 14, CH 16, długość 60 cm dla rurek intubacyjnych i CH 12, CH14, CH 16 długość 30 cm dla rurek tracheotomijnych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 39

Część 23, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 40

Część 23, pozycja 40: Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g




- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41

Pakiet 7, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły w rozmiarze 0,5 x 20 mm op. 100 szt?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 42

Pakiet 7, poz. 12,13,14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości : 2-3 ml; 10-12 ml; lub 20-24 ml? takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 43

Pakiet 7, poz. 12-15

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 44

Pakiet 7, poz. 12-15

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w klasie II a?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 45

Pakiet 7, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 46

Pakiet 7, poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny 1 ml U100?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 47

Pakiet 7, poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny z igła w rozmiarze 0,33 x 13 mm?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 48

Część 8, poz. 1-3, 12

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3, 12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 49

Część 8, poz. 1-3

- Poz. 2 - Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

- Poz. 1-3 - Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

- Poz. 1-3 - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

- Poz. 1, poz.3 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

- Poz.2 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 50

Część 8, poz. 12

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

Odpowiedź

Tak. Zamawiający dopuszcza.

- Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 51

Część 12, poz. 5,8

- Czy zamawiający wydzieli poz. 5,8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź

Nie.

- Poz.5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Tak. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 52

Część 18, poz. 2-3,6-7,15

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3,6-7,15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 53

Część 18, poz. 6

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 54

Część 1, poz. 13,19,33,37-39

- Czy zamawiający wydzieli poz13,19,33,37-39 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź

Nie

- Poz.33 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Tak. Zamawiający dopuszcza

- Poz.39 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Tak. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający dopuści w Części 7 poz. 12-15 strzykawkę z kontrastującym mlecznym tłokiem? Dopuszczenie umożliwi złożenie oferty szerszej grupie wykonawców co wpłynie korzystnie na cenę.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuści w Części 7 poz. 12-15 strzykawkę z informacją o braku ftalanów, lateksu i PVC w karcie katalogowej? Dopuszczenie umożliwi złożenie oferty szerszej grupie wykonawców co wpłynie korzystnie na cenę.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający w Części 8 poz. 4. oczekuje zaoferowania aparatu do szybkiego przygotowania kroplówki i bezpiecznej infuzji wyposażonego w przezroczysty mocny kolec (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, samozamykającym się, elastyczną dolną część komory kroplowej w celu łatwego ustawienia płynu; 15 um filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami; precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu; filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu butelki. Zawór BCV zapobiegający cofaniu się krwi do drenu. Taki jaki jest aktualnie stosowany w Placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający w Części 8 poz. 12. dopuści koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka, taki jaki jest aktualnie stosowany w Placówce?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wyłączy z Części 9 poz. 2 i 3 i utworzy oddzielny pakiet. Wydzielenie umożliwi złożenie oferty szerszej grupie wykonawców co wpłynie korzystnie na cenę.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuści w Części 9 poz. 2 kaniulę do wlewów dożylnych typu bezpiecznego z bez portu bocznego, cewnik wykończony z PUR, samodomykający korek portu górnego, komora wypływu w porcie głównym wyposażona filtr hydrofobowy ułatwiający wizualizację prawidłowości wkłucia, cewnik widoczny w RTG 3 paski radiocieniujące, automatycznie aktywne zabezpieczenie igły w postaci plastikowego zatrzasku zabezpieczającego przed zakłuciem w rozmiarze: 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min., 22G 0,9x25 mm przepływ 36ml/min., 20G 1,1x32mm przepływ 61 ml/min., 18G 1,3x45mm przepływ 100 ml/min., taką jaka jest aktualnie stosowana w Placówce? Dopuszczenie umożliwi złożenie oferty szerszej grupie wykonawców co wpłynie korzystnie na cenę.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści w Części 9 poz. 3 kaniulę do wlewów dożylnych typu bezpiecznego z porte bocznym, cewnik wykończony z PUR, samodomykający korek portu górnego, komora wypływu w porcie głównym wyposażona filtr hydrofobowy ułatwiający wizualizację prawidłowości wkłucia, cewnik widoczny w RTG 6 pasków radiocieniujących, automatycznie aktywne zabezpieczenie igły w postaci plastikowego/metalowego zatrzasku zabezpieczającego przed zakłuciem w rozmiarze: 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min., 22G 0,9x25 mm przepływ 36ml/min., 20G 1,1x32mm przepływ 61 ml/min., 20G 1,1x25mm przepływ 65 ml/min., 18G 1,3x45mm przepływ 100 ml/min 18G 1,3x32mm przepływ 105 ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142 ml/min., 16G 1,7x45mm przepływ 200 ml/min., 14G 2,1x45 przepływ 305 ml/min., taką jaka jest aktualnie stosowana w Placówce? Dopuszczenie umożliwi złożenie oferty szerszej grupie wykonawców co wpłynie korzystnie na cenę.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 62

część 7, pozycje 2, 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł iniekcyjnych bezpiecznych pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 63

część 7, pozycja 4

Czy Zamawiający zamiast opisanych igieł dopuści zaoferowanie igieł iniekcyjnych j.u. 0,5 x 16mm op.=100szt.?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 64

część 7, pozycja 12

Czy Zamawiający zamiast opisanych strzykawkę dopuści strzykawkę dwuczęściową j.u. 10ml z rozszerzeniem do 11ml, wyraźnie oznaczona data ważność, dobrze czytelna, niezmywalna skala, kryza zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem się tłoka. Gładka i stabilna praca tłoka. Tłok kontrastujący w kolorze białym, bez ftalanów, lateksu i PVC - informacja w karcie produktu, pakowana po 100szt.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 65

część 7, pozycja 13

Czy Zamawiający zamiast opisanych strzykawkę dopuści strzykawkę dwuczęściową j.u. 2ml z rozszerzeniem do 2,2ml, wyraźnie oznaczona data ważność, dobrze czytelna, niezmywalna skala, kryza zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem się tłoka. Gładka i stabilna praca tłoka. Tłok kontrastujący w kolorze białym, bez ftalanów, lateksu i PVC - informacja w karcie produktu, pakowana po 100szt.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 66

część 7, pozycja 14

Czy Zamawiający zamiast opisanych strzykawkę dopuści strzykawkę dwuczęściową j.u. 20ml z rozszerzeniem do 22ml, wyraźnie oznaczona data ważność, dobrze czytelna, niezmywalna skala, kryza zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem się tłoka. Gładka i stabilna praca tłoka. Tłok kontrastujący w kolorze białym, bez ftalanów, lateksu i PVC - informacja w karcie produktu, pakowana po 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 67

część 7, pozycja 15

Czy Zamawiający zamiast opisanych strzykawkę dopuści strzykawkę dwuczęściową j.u. 5ml z rozszerzeniem do 5,5ml, wyraźnie oznaczona data ważność, dobrze czytelna, niezmywalna skala, kryza zabezpieczająca przed przypadkowym wysunięciem się tłoka. Gładka i stabilna praca tłoka. Tłok kontrastujący w kolorze białym, bez ftalanów, lateksu i PVC - informacja w karcie produktu, pakowana po 100szt.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 68

część 7, pozycja 16

Czy Zamawiający zamiast opisanych strzykawkę dopuści strzykawkę trzyczęściową tuberkulinową 1ml z igłą 0,45x13mm, op. 100 szt.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 69**część 7, pozycja 17**

Czy Zamawiający zamiast opisanych strzykawek dopuści strzykawkę do insuliny 1ml U100 z igłą, op. 100 szt.?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 70**część 7, pozycja 18**

Czy Zamawiający zamiast opisanych strzykawek dopuści strzykawkę do insuliny 1ml U100 z igłą 0,4x13mm, op. 100 szt.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 71**część 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści przyrząd do przetaczania leków światłoczułych - bursztynowy posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką. Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką. Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie. Komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej). Kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml). Filtr płynu 15µm. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu. Łącznik luer- lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną. Dren długości 150 cm. Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku. Wolny od ftalanów. Opakowanie typu papier – folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 72**część 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką. Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką. Komora kroplowa o długości minimum 90mm. Kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml). Filtr płynu o dużej powierzchni, 200µm. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu. Łącznik luer-lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną. Dren długości 150 cm. Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku. Wolny od ftalanów. Opakowanie typu papier - folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 73**część 8, pozycja 3**

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający uniwersalny, ostry, dwukanałowy kolec komory kroplowej z zatyczką. Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką. Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie. Komora kroplowa o długości 62mm (55mm w części przezroczystej). Kroplomierz (20 kropli = 1ml +/- 0,1ml). Filtr płynu 15µm. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu. Łącznik luer- lock z zatyczką umożliwiającą szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną. Dren długości 150 cm. Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku. Wolny od ftalanów. Opakowanie typu papier - folia ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 74

część 8, pozycja 5

Czy Zamawiający zamiast opisanych portów dopuści bezigłowy port dostępu żylnego z membraną silikonową z czasem stosowania przez 7 dni lub 600 aktywacji, pasujący do złączy luer i luer-lock, bez części metalowych, obudowa przezroczysta, prosty tor przepływu, objętość wypełnienia 0,085ml, przepływ min. 312ml/min., odporny na lipidy i cytostatyki, pozbawione lateksu, PCV i ftalanów, możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków, pakowany pojedynczo, sterylny, opakowanie folia/papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 75

część 8, pozycja 6

Czy Zamawiający zamiast opisanych portów dopuści bezigłowy, podwójny port do wkłuc z drenami z PUR, z silikonową membraną, pasujący do złączy typu Luer i Luer - Lock, z zaciskami na drenach, objętość wypełnienia 0,35ml, zawór wykonany z kopolisteru, odporny na lipidy i cytostatyki, długość całego zestawu około 9,5cm, przepływ 143ml/min, ilość aktywacji 500 razy, pozbawione lateksu, PCV, możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków, pakowany pojedynczo, sterylny, opakowanie folia/papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 76

część 8, pozycja 7

Czy Zamawiający zamiast opisanych portów dopuści bezigłowy, potrójny port do wkłuc z drenami PUR, z silikonową membraną, pasujący do złączy typu Luer i Luer - Lock, z zaciskami na drenach, objętość wypełnienia 0,42ml, zawór wykonany z kopolisteru, bursztynowy do leków światłoczułych, odporny na lipidy i cytostatyki, długość całego zestawu około 9,5cm, przepływ 145ml/min, ilość aktywacji 500 razy, pozbawione lateksu, PCV, możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków, pakowany pojedynczo, sterylny, opakowanie folia/papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 77

część 8, pozycja 8

Czy Zamawiający zamiast opisanych portów dopuści bezigłowy, potrójny port do wkłuc z drenami PUR, z silikonową membraną, pasujący do złączy typu Luer i Luer - Lock, z zaciskami na drenach objętość wypełnienia 0,42ml, zawór wykonany z kopolisteru, odporny na lipidy i cytostatyki, długość całego zestawu około 9,5cm, przepływ 145ml/min, ilość aktywacji 500 razy, pozbawione lateksu, PCV, możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków, pakowany pojedynczo, sterylny, opakowanie folia/papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 78

część 8, pozycja 10

Czy Zamawiający zamiast opisanych kaniul dopuści kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych posiadające pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem, cewnik wykonany z PUR, wolna od lateksu i PCV, z samodomykającym się koreczkiem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG – 6 pasków, korek luer - lock, ze skrzydełkami, 22G, 20G, 18G - wg potrzeb Zamawiającego, opakowanie sztywne zapobiegające utracie jałowości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 79

część 8, pozycja 16

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z butelek z filtrem bakteryjnym 1,2µm oraz cząsteczkowym 5µm. Ostry kolec o długości 20mm, płaska obudowa z wyraźnie oznaczonym wlotem powietrza oraz z radełkowaną powierzchnią ułatwiającą wprowadzenie przyrządu do pojemnika, łącznik Luer-Lock zabezpieczony samodomykającą klapką w kolorze niebieskim. Szerokość przyrządu max 30mm. Sterylny, opakowanie folia/papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 80

część 8, pozycja 17

Czy Zamawiający zamiast opisanych przyrządów dopuści bezigłowy przyrząd do pobierania płynów infuzyjnych z butelek wyposażony w bezigłowy, przezroczysty port z systemem podzielnej samouszczelniającej się niebieskiej membrany silikonowej nie wystającej poza obręb portu, bez elementów metalowych, pozwalający na wielokrotne użycie z czasem użytkowania przez 7 dni lub do 140 aktywacji. Pasujący do złączy luer oraz luer-lock. Pakowany pojedynczo, sterylne. Opakowanie paier - folia.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 81

część 9, pozycja 1

Czy Zamawiający zamiast opisanych cewników dopuści cewnik do żył centralnych, poliuretanowy, 3-światłowy (średnice kanałów: 16G/18G/18G), rozmiar 7F x 20 cm z przewodnikiem stalowym typu J o dł. 60cm. W zestawie min. igła 18G x 70 mm, skalpel, rozszerzacz, strzykawka 10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 82

część 9, pozycja 2

Czy Zamawiający zamiast opisanych kaniul dopuści kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych posiadające pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem, cewnik wykonany z PUR, wolna od lateksu i PCV, z samodomykającym się koreczkiem portu górnego barwionym kolorystycznie zależnie od rozmiaru, wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG – 6 pasków, korek luer - lock, sterylne, w rozmiarach: 24G-19mm. X 0,7mm. - przepływ 23ml/min.; 22G-25mm. X 0,9mm. - przepływ 36ml/min.;

20G-32mm. X 1,1mm. - przepływ 61ml/min.;
18G-45mm. X 1,3mm. - przepływ 100ml/min.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 83

część 9, pozycja 2

Czy Zamawiający zamiast opisanych kaniul dopuści kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych bez portu posiadające automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci zatrzasku na końcu igły, cewnik wykonany z PTFE, wolna od lateksu i PCV, z skrzydełkami, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG – 4 paski, korek luer - lock, sterylna, w rozmiarach:

24G-19mm. X 0,7mm. - przepływ 18ml/min.;
22G-25mm. X 0,9mm. - przepływ 33ml/min.;
20G-32-33mm. X 1,1mm. - przepływ 55ml/min.;
18G-45mm. X 1,3mm. - przepływ 85ml/min.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 84

część 9, pozycja 3

Czy Zamawiający zamiast opisanych kaniul dopuści kaniule bezpieczne do długotrwałych wlewów dożylnych posiadające pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem, cewnik wykonany z PUR, wolna od lateksu i PCV, z samodomykającym się koreczkiem portu górnego barwionym kolorystycznie zależnie od rozmiaru, wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przyszycia do skóry, z filtrem hydrofobowym, widoczna w promieniach RTG – 6 pasków, korek luer - lock, sterylna, w rozmiarach:

24G-19mm. X 0,7mm. - przepływ 23ml/min.;
22G-25mm. X 0,9mm. - przepływ 36ml/min.;
20G-32mm. X 1,1mm. - przepływ 61ml/min.;
18G-45mm. X 1,3mm. - przepływ 100ml/min.;
17G-45mm, X 1,5mm - przepływ 142ml/min.;
16G-45mm, X 1,7mm - przepływ 200ml/min.;
14G-45mm, X 2,0mm - przepływ 305ml/min.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 85

część 9, pozycja 4

Czy Zamawiający zamiast opisanego zamkniętego systemu dopuści podwójny, bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczami z czasem stosowania przez 7 dni lub do 140 aktywacji, przezroczysta obudowa, niebieska silikonowa membrana nie wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych, długość ok. 20cm z przesuwными zaciskami na drenie. Dostępne w dwóch średnicach drenów: 1,2 x 2,5mm (przepływ 76 ml/min.) i 3,0 x 4,1mm (przepływ 152ml/min.). Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie folia/papier?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 86**część 9, pozycja 5**

Czy Zamawiający zamiast opisanego zamkniętego systemu dopuści bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczem z czasem stosowania przez 7 dni lub do 140 aktywacji, przezroczysta obudowa, niebieska silikonowa samouszczelniająca się membrana nie wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych, długość ok. 14cm z przesuwным zaciskiem na drenie. Dostępne w dwóch średnicach drenów: 1,2 x 2,5mm (przepływ 76 ml/min.) i 3,0 x 4,1mm (przepływ 152ml/min.). Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie folia/papier

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 87**część 9, pozycja 6**

Czy Zamawiający zamiast opisanego zamkniętego systemu dopuści potrójny, bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczami do użytku z czasem stosowania przez 7 dni lub do 140 aktywacji, przezroczysta obudowa, niebieska silikonowa membrana nie wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych, długość ok. 12,5cm z przesuwnymi zaciskami na drenie. Dostępne w dwóch średnicach drenów: 1,2 x 2,5mm (przepływ 76 ml/min.) i 3,0 x 4,1mm (przepływ 152ml/min.). Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie folia/papier?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 88**część 9, pozycja 7**

Czy Zamawiający zamiast opisanego zamkniętego systemu dopuści bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczem z czasem stosowania przez 7 dni lub do 140 aktywacji, przezroczysta obudowa, niebieska silikonowa samouszczelniająca się membrana nie wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych, długość ok. 14cm z przesuwным zaciskiem na drenie. Dostępne w dwóch średnicach drenów: 1,2 x 2,5mm (przepływ 76 ml/min.) i 3,0 x 4,1mm (przepływ 152ml/min.). Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie folia/papier

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 89**część 9, pozycja 8**

Czy Zamawiający zamiast opisanej zastawki dopuści port bezigłowy z silikonową przezroczystą membraną, dedykowany do złączy Luer i Luer - Lock, wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,09ml, przepływ 350ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, , okres stosowania do 7 dni lub 100 aktywacji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 90**część 12, pozycja 1**

Czy Zamawiający zamiast opisanego cewnika dopuści możliwość zaoferowania cewnika Foleya CH 14, 16 dwudrożny wykonany z lateksu obustronnie pokrytego silikonem z plastikową zastawką o pojemności balonu (5-10ml), z nazwą producenta fabrycznie umieszczoną na konektorze, jałowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, podwójnie pakowany – opakowanie wewnętrzne folia, zewnętrzne papier folia?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 91

część 12, pozycja 2

Czy Zamawiający zamiast opisanego cewnika dopuści możliwość zaferowania cewnika Foley'a CH 18, 20, 22, 24 dwudrożny wykonany z lateksu obustronnie pokrytego silikonem z plastikową zastawką o pojemności balonu (30-50ml), z nazwą producenta fabrycznie umieszczoną na konektorze, jałowy, sterylizowany tlenkiem etylenu, podwójnie pakowany – opakowanie wewnętrzne folia, zewnętrzne papier folia?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 92

Pakiet 12. Poz.2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem w rozmiarach 30-50 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 93

Pakiet 12. Poz.4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Pezzer'a w rozmiarach 20 -34 Fr, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 94

Pakiet 12. Poz. 1 i 2. Prosimy Zamawiającego od odstąpienia od wymogu nadrukowanej informacji na dwóch opakowaniach o długości stosowania cewnika lub prosimy o dopuszczenie dodawania oświadczenia o długości stosowania danego cewnika do opakowań zbiorczych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 95

Pakiet 12. Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnych, schodkowych zatyczek do cewników, które są kompatybilne z każdym rozmiarem cewników. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 96

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 97

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanyh w obrocie produktach ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 98

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 99

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytania nr 100

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytania nr 101

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Nie.

Pytania nr 102

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi ?

Odpowiedź:

Nie wymaga

Pytania nr 103

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedycznymi.

Odpowiedź:

Nie wymaga.

Pytania nr 104

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający w toku badania ofert pod względem zgodności oferowanych produktów z SIWZ przewiduje możliwość wezwania wykonawców do przedstawienia ulotek, katalogów lub próbek oferowanego sprzętu?

Odpowiedź:

Zgodnie z Rozdziałem VII pkt. 3 ppkt. 3.1.3 SIWZ

Pytania nr 105

Cześć 7 pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje igły bezpiecznej w rozmiarze 0,6x25?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytania nr 106

Cześć 7 pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje igły bezpiecznej w rozmiarze 0,6x30?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytania nr 107

Cześć 7 pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści na zaoferowanie igły bezpieczne pakowane w opakowania po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości dla pozycji 2 tj. 20 opakowań oraz dla pozycji 3 tj. 20 opakowań?

Odpowiedź:

Tak.

Pytania nr 108

Część 7 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,45 x 12mm lub 04 x 18mm?

Odpowiedź:

Tak, pod warunkiem możliwości zamówienia wymiennie obu długości

Pytania nr 109

Część 7 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły tylko w rozmiarze 0,5 x 25mm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytania nr 110

Cześć 7 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły iniekcyjnej j.u. 0,5x16 i 0,5x25?

Odpowiedź:

Tak.

Pytania nr 111

Część nr 7, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły tylko w rozmiarze 1,1 x 40mm?

Odpowiedź:

Tak.

Pytania nr 112

Część nr 7, poz. 12, 13, 14, 15

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z kolorowym oznaczeniem rozmiaru tj.:

- 10 ml z rozszerzeniem do 12 ml (w kolorze pomarańczowym),
- 2 ml z rozszerzeniem do 3 ml (w kolorze niebieskim),
- 20 ml z rozszerzeniem do 24 ml (w kolorze zielonym),
- 5 ml z rozszerzeniem do 6 ml (w kolorze czerwonym)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytania nr 113

Cześć 7 pozycja 12, 13, 14, 15

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawek w podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytania nr 114

Cześć 7 pozycja 12, 13, 14, 15

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawek z logo producenta na cylindrze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytania nr 115

Cześć 7 pozycja 12, 13, 14, 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek z informacją na pojedynczym opakowaniu tylko o braku ftalanów?

Odpowiedź:

Nie

Pytania nr 116

Cześć 7 pozycja 12, 13, 14, 15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kontrastującym tłokiem w kolorze mlecznym dla pewnej wizualizacji?

Odpowiedź:

Tak

Pytania nr 117

Część nr 7, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki pakowanej po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych, tj. 3400 op.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytania nr 118

Cześć 7 pozycja 16

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawki z nakładaną igłą rozmiar 0,5x16?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytania nr 119

Część 7 pozycja 16

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawki z nakładaną igłą rozmiar 0,45x12?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytania nr 120

Część nr 7 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki do insuliny 1ml U40 z igłą 0,33 13mm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytania nr 121

Część nr 7 poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki do insuliny 1ml U100 z igłą 0,33 x 13mm?

Odpowiedź:

Tak

Pytania nr 122

Część nr 7 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny 1 ml z igłą U 100 rozmiar 0,40x13?

Odpowiedź:

Nie.

Pytania nr 123

Część nr 8 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu bezpiecznego grawitacyjnego do infuzji płynów i leków, wyposażony w filtr hydrofobowy w koreczku na końcu drenu który umożliwia wypełnienie drenu bez wycieku płynu, oraz wbudowany w komorze kroplowej filtr który zatrzymuje infuzję po opróżnieniu na poziomie komory kroplowej.? Spełniający wymagania użytkowe, jak w przypadku opisanego przez Zamawiającego przyrządu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytania nr 124

Część nr 8 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej wyposażonej w zastawkę anty zwrotną, pełniącą taką samą funkcję jak filtr hydrofobowy w rozmiarze 16G 1,8 x 45mm, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytania nr 125

Część nr 8 poz. 9

Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonane z teflonu FEP
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym

- 2 linie RTG
- brak lateksu
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 50 szt
- 16G 1,8x45 mm przepływ 200 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 1,7x45

Pytania nr 126

Część nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników lateksowych foley pokrytych silikonem z lateksową zastawką o pojemności balonu 5-10-30ml, sterylizowane tlenkiem etylenu, bez nadrukowanej informacji o maksymalnym czasie przebywania cewnika w cewce moczowej pacjenta?

Odpowiedź:

Tak.

Pytania nr 127

Część nr 12 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników lateksowych foley pokrytych silikonem z lateksową zastawką o pojemności balonu CH18-22, 5-10-30ml, oraz CH24, 10-30 ml sterylizowane tlenkiem etylenu, bez nadrukowanej informacji o maksymalnym czasie przebywania cewnika w cewce moczowej pacjenta?

Odpowiedź:

Tak.

Pytania nr 128

Część nr 12 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek o pojemności 50 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 100 ml.

Pytania nr 129

Część nr 20 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie ww. pozycji do osobnego pakietu? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie ww. poz. do osobnej części.

Z-CA DYREKTORA
ds. Inwestycyjno - Technicznych
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Kielcach

(podpis kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej)

