



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PILE
im. Stanisława Staszica
64-920 Pila, ul. Rydygiera 1



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 14001:2015
PN-N-18001:2004
ISO 27001:2013

www.tuv.com
ID 9108628147

Dyrektor (67) 210 62 00
Sekretariat (67) 210 66 66
Fax (67) 212 40 85
e-mail: wspila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Pila, dn. 09.05.2018 roku

NO-ZP.X-240/24/18

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania pod hasłem: **STRZYKAWKI I INNY DROBNY SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w związku z pytaniami zadanymi przez Wykonawców w toku ww. postępowania, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SIWZ w niżej wskazanym zakresie:

1. Pytanie

Pak 5 poz. 4,5 Czy zamawiający wymaga, aby folia bakteriobójcza była wykonana z poliestru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Pytanie

Pak 5 poz. 4,5 Czy zamawiający oczekuje folii bakteriobójczej będącej wyrobem medycznym klasy III. Posiadającej certyfikat CE jednostki notyfikowanej potwierdzający klasę III?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Pytanie

Pak 5 Czy zamawiający wymaga, aby folia z poz. 1,2,3 była wykonana z polietylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Pytanie

Zadanie nr 38

Czy Zamawiający dopuści igły do blokady nerwów obwodowych z użyciem neurostymulatora za szlifem 17 °. Igła izolowana na całej długości. Jej ostrze zapewnia pełne przewodnictwo i łatwość wprowadzenia. Centymetrowe znakowanie dookoła igły zapewnia precyzyjną identyfikację miejsca i głębokości wkłucia. Identyfikacja kierunku położenia igły dzięki umiejscowieniu czarnego kabła, ergonomiczny kształt uchwytu pozwala na aspirację przed podaniem anestetyku dla zwiększenia bezpieczeństwa. Odłączalna przedłużka umożliwia podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły, w rozmiarze 20/21G x50mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Pytanie

Zadanie nr 48 Czy Zamawiający dopuści aplikator do pobierania płynów z butelek wyposażony w filtr bakteryjny 0,45 µm, umożliwiający pobieranie płynów zarówno z kabipaków, ekoflaków oraz worków, sterylne. Aplikatory są kompatybilne do funkcjonujących w szpitalu butelek, nie przepuszczający szkodliwych aerozoli bez zastawki posiada osłonkę portu do pobrań o takiej konstrukcji, aby całkowicie zabezpieczyć cały port przed przypadkową kontaminacją poprzez brak jakiegokolwiek bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Pytanie

zadanie 51 pozycja 1

Czy Zamawiający do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości od mufy do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm, 23/28 cm, 37/32 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7. Pytanie

zadanie 2 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Tylko rozmiary cewnika od 11,5-13,5 FR oraz długość cewnika 17 i 20 cm

8. Pytanie

zadanie 4 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z zadania 4 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. Pytanie

Projekt umowy, §6, ust. 4: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania do każdej dostawy przylepnych etykiet identyfikujących produkt w przypadku, gdy każde opakowanie danego wyrobu posiada wyraźne nadruki identyfikujące co do rozmiaru, nazwy, producenta i innych danych wymaganych Ustawą o Wyrobach Medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

10. Pytanie

Zadanie 47, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści wzierniki uszne do otoskopu 2,5 mm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

11. Pytanie

Zadanie nr 9, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

12. Pytanie

Zadanie nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

13. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z Zadania nr 9 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

14. Pytanie

Dotyczy: NO-ZP.X-240/24/18, Zadanie 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z

cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

15. Pytanie

Zadanie 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do dializ poliuretanowy zestaw standardowy z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 24cm (długość od mufy- 19cm), 28cm (długość od mufy- 23cm), 32cm (długość od mufy- 27cm),36cm (długość od mufy- 31cm), 40cm (długość od mufy- 35cm), widoczny w Rtg. Zestaw składający się z: cewnika dwukanałowego z mufką z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc wykonany z termowrażliwego, biokompatybilnego Carbothane w zestawie z: tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

16. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Zadania nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

17. Pytanie

Zadanie nr 9: Poz.1 Czy Zamawiający dopuści wkłucia obwodowe typu venflon z portem bocznym wykonane z PUR (poliuretanu) z 4 paskami kontrastującym w RTG z portem do dodatkowych wstrzyknień zamykanym bezpiecznym korkiem uniemożliwiający tzw. samootwarcie się koreczka portu górnego, co minimalizuje ryzyko infekcji oraz otwarcia się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji . Port centralne umiejscowiony wobec skrzydełek. Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi. Rozmiar 24G o dł. 19mm o przepływie 22 ml/min, sterylizowane tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

18. Pytanie

Zadanie nr 9: Poz.2 Czy Zamawiający dopuści wkłucia obwodowe typu venflon z portem bocznym wykonane z FEP (teflonu) z 4 paskami kontrastującym w RTG z portem do dodatkowych wstrzyknień zamykanym bezpiecznym korkiem uniemożliwiający tzw. samootwarcie się koreczka portu górnego, co minimalizuje ryzyko infekcji oraz otwarcia się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji . Port centralne umiejscowiony wobec skrzydełek. Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi. Rozmiar 22 G o dł. 25mm o przepływie 36 ml/min, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

19. Pytanie

Zadanie nr 9: Poz.3 Czy Zamawiający dopuści Opis j.w.. Opis j.w..Rozmiar 20 G o dł. 33 mm o przepływie 61 ml/min, sterylizowane tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

20. Pytanie

Zadanie nr 9: Poz.4 Czy Zamawiający dopuści Opis j.w..Rozmiar 18 G o dł. 45mm o przepływie 96 ml/min, sterylizowane tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

21. Pytanie

Zadanie nr 9: Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści Opis j.w. .Rozmiar 17G o dł. 45 mm o przepływie 128 ml/min, sterylizowane tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

22. Pytanie

Zadanie nr 9: Poz.6 Czy Zamawiający dopuści Opis j.w. .Rozmiar 16G o dł. 50 mm o przepływie 196 ml/min, sterylizowane tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

23. Pytanie

Dotyczy zad. 25 Czy Zamawiający w zadaniu nr 27 w pozycji 1 dopuści rurki intubacyjne używane dotychczas przez Zamawiającego wykonane z termoplastycznego PCW (przezroczyste), spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

24. Pytanie

Dotyczy zad. 25 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w zadaniu nr 27 w pozycji 2 wymaga zaoferowania rurek intubacyjnych bez mankietu czy rurek z mankietem o obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

25. Pytanie

Zadanie 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igłę do biopsji szpiku kości w rozmiarze 16Gx 16,5 cm które są specjalnie zaprojektowane w celu zapewnienia wysokiej jakości biopsji poprzez uwięzienie szpiku kostnego w igle bez zmiany próbki. Ergonomicznie zaprojektowany uchwyt typu twist-lock zapewnia większy komfort pobrania próbki. Unikalny punkt rombu z podwójnym diamentem z łatwością penetruje twardą kość. Rewolucyjna kaniula do biopsji szpiku zapewnia wyjątkowe jakościowo próbki. Innowacyjny projekt zapewnia wyjątkową zdolność do przechwytywania i zatrzymywania próbek szpiku kostnego poprzez eliminację bolesnej techniki odchylenia w celu pobrania próbki najlepszej jakości diagnostycznej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

26. Pytanie

Zadanie 14, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do biopsji cienkoigłowej (FNA) w rozmiarze 18G i długości 20cm. Tradycyjne igły do biopsji FNA zbierają aspirant do oceny cytologicznej lub próbki do oceny histologicznej. Każda igła ma numerycznie uporządkowane oznaczenia centymetrowe na zewnętrznej kaniuli, w celu ułatwienia dokładnego umieszczenia głębokości wkłucia. Igły posiadają regulowany ogranicznik, który pozwala użytkownikowi ograniczyć ruchy do przodu, lokalizując końcówkę igły w miejscu biopsji. Oznaczone kolorem piasty wskazują rozmiar igieł. Dostępne są w różnych rozmiarach i długościach wraz z końcówką na zewnętrznej kaniuli, aby zapewnić możliwość podglądu dokładnego umieszczenia wkłucia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

27. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Zadania nr 14 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

28. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Zadania nr 14 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

29. Pytanie

Pakiet 52 Czy Zamawiający w zadaniu 52 zakładając szacunkową liczbę miał na myśli po 2 opakowania zbiorcze kolejno z pozycji 1,2 i 3?

Odpowiedź: Tak, odpowiednio: pozycja 1 – 2 op. x 50 szt., pozycja 2 – 2 op. x 50 szt., pozycja 3 – 2 op. X 100 szt.

30. Pytanie

Pakiet 3 ust. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje elektrody z podłużnym przecięciem jednego boku elektrody służącym do przełożenia i zamocowania przewodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

31. Pytanie

Projekt Umowy §6 ust. 2

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Maksymalnie ok. 3

32. Pytanie

Projekt Umowy §8 ust. 1

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za nie dostarczenie przedmiotu umowy, o którym mowa w §1, w terminie określonym w §6 ust.3, a także w przypadku naruszeń postanowień §6 ust. 6 i 7. Jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 0,5% wartości towaru objętego opóźnieniem za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

33. Pytanie

Projekt Umowy §8 ust. 1

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za nie dostarczenie przedmiotu umowy, o którym mowa w §1, w terminie określonym w §6 ust.3, a także w przypadku naruszeń postanowień §6 ust. 6 i 7. Jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 0,5% wartości towaru objętego opóźnieniem za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

34. Pytanie

Projekt Umowy §8 ust. 2

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za odstąpienie od umowy z winy Wykonawcy lub Zamawiającego jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

35. Pytanie

Dotyczy Zadania nr 44 poz.1 Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z maski tlenowej ze złączkami Venturiego 40%, 50% dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

36. Pytanie

Dotyczy Zadania nr 44 poz.2 Czy Zamawiający dopuści maskę Venturiego dla dorosłych mikrobiologicznie czystą wyposażoną w rurkę karbowaną oraz pojemnik, z regulowaną koncentracją tlenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

37. Pytanie

Dotyczy Zadania nr 44 poz. 5-6 Czy Zamawiający dopuści maski mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

38. Pytanie

Dotyczy Zadania 45

Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytaro-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

39. Pytanie

Dotyczy Zadania 45

Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy system, który umożliwia przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczności przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn.2,5-3,5ml płytek krwi w μ l). Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek oraz – produkcja PRP pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów.

System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

40. Pytanie

Dotyczy Zadania 45

Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

41. Pytanie

Dotyczy Zadania 45

Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga aby separacja czynników wzrostu przy użyciu elektronicznych czujników - System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (komórek macierzystych, płytek krwi-czynników wzrostu)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

42. Pytanie

Pytanie 1, dot. zapisów § 5 ust. 3 projektu umowy:

Zwracam się z prośbą aby §5 ust. 3 wzoru umowy otrzymał następujące brzmienie: „Za datę zapłaty uważa się dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy.”. Dniem zapłaty powinien być dzień uznania rachunku Wykonawcy jako wierzyciela.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

43. Pytanie

Pytanie 2:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 6 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Jeżeli w dostarczonej partii towaru Zamawiający stwierdzi wady jakościowe lub ilościowe, niezwłocznie zawiadomi o nich Wykonawcę, który wymieni towar na wolny od wad w ciągu dni roboczych od daty:

- a) zawiadomienia – w przypadku reklamacji ilościowej,
- b) dostarczenia Wykonawcy reklamowanych wyrobów – w przypadku reklamacji jakościowej - nie obciążając Zamawiającego kosztami wymiany.”

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanych wyrobów, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia dostarczenia mu reklamowanej partii towarów. Ponadto Wykonawca uważa, że doręczenie mu reklamowanych wyrobów powinno być obowiązkiem Zamawiającego;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

44. Pytanie

Pytanie 3:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 8 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W ramach niniejszej umowy zamówienie podstawowe stanowi 80% wartości niniejszej umowy i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy.”

Uzasadnienie:

Zastrzeżenie przyznające Zamawiającemu prawo do obniżenia poziomu zamówień aż o 30% daje mu zbyt dużą dowolność w kształtowaniu ilości zamówienia i stawia Wykonawcę w zbyt dużej niepewności co do finalnego zakresu umowy, który uda mu się zrealizować, co przedkłada się na utrudnienie skalkulowania ceny ofertowej i jej atrakcyjności. Zagwarantowanie Wykonawcy realizacji zamówienia na poziomie 80% wartości wskazanej w SIWZ umożliwi mu lepsze, bardziej racjonalne ekonomicznie i również korzystniejsze dla Zamawiającego skalkulowanie ceny ofertowej. Ponadto umowa powinna gwarantować Wykonawcy roszczenie o realizację umowy we wskazanym zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

45. Pytanie

Pytanie 4:

Zwracam się z prośbą o dodanie w § 6 ust. 9 projektu umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu: „Jeżeli produkty zamienne będą miały cenę wyższą niż ta wynikająca z umowy, strony porozumieją się co do ceny tych produktów zastępczych dostarczanych Zamawiającemu przez Wykonawcę.”

Uzasadnienie:

Strony nie mogą z wyprzedzeniem przewidzieć sytuacji na rynku wyrobów medycznych w przyszłości, Wykonawca może więc zagwarantować dostarczanie wyrobów zastępczych w cenie wynikającej z

bieżącej umowy tylko wówczas, gdy cena ta nie będzie wyższa niż obowiązująca na rynku produkcyjnym. Umowa nie powinna zobowiązywać Wykonawcy do dostarczania wyrobów o cenie niższej niż obowiązująca, gdyż Wykonawca w takiej sytuacji ponosiłby wymierną stratę finansową wiążącą się z dopłacaniem do wyrobów zastępczych. Jeśli takie wyroby będą dostępne w wyższych cenach, strony powinny w dobrej wierze ustalić taką cenę, która będzie satysfakcjonowała zarówno Zamawiającego jak i Wykonawcę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

46. Pytanie

Pytanie 5:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 6 ust. 10 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający może odmówić odbioru tych elementów przedmiotu umowy, które zostaną dostarczone w stanie niekompletnym, wadliwych, bądź stan techniczny ich zewnętrznych opakowań lub opakowań zbiorczych będzie wskazywał na powstanie ich uszkodzenia.”

Uzasadnienie:

Zamawiający nie powinien mieć prawa odmawiać odbioru całej dostawy, ale tylko tych konkretnych jej elementów, co do których stwierdzono określone uchybienia. Pozostałe elementy dostawy będą dostarczone prawidłowo, w związku z czym w stosunku do nich nie znajdą podstawy do odmowy dokonania odbioru.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ - Zamawiający może odmówić odbioru przedmiotu umowy lub jego części.

47. Pytanie

Pytanie 6:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 8 ust. 1 i 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „1. W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 i 7. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości netto faktury za daną dostawę lub odpowiednio 0,5% wartości netto reklamowanych wyrobów za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości netto faktury za daną dostawę lub wartości netto reklamowanych wyrobów.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy lub Zamawiającego druga strona może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.”

Uzasadnienie:

- Kara umowna powinna być naliczana od wartości netto przedmiotu umowy, gdyż tylko ta wartość ma dla Wykonawcy ekonomiczne znaczenie (co wynika z art. 32 ustawy PZP). Podatek VAT wchodzący w skład kwoty brutto jest daniną publiczną, której Wykonawca jest tylko płatnikiem;

- Prosimy o obniżenie kary umownej za zwłokę do 0,5% dziennie. Kara w wysokości 1% dziennie jest prawie czterdzieści razy wyższa niż odsetki za opóźnienie w płatności należne Wykonawcy, mając na uwagę zasadę równości stron, zasadnym jest więc jej miarkowanie;

- Wykonawca uważa, że kara umowna za nieterminową dostawę wyrobów wolnych od wad powinna być naliczana w oparciu o wartość tych konkretnych wyrobów, a nie całej dostawy, uchybienie dotyczy bowiem tych konkretnych towarów;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

48. Pytanie

Pytanie 7:

Zwracam się z prośbą o przyjęcie § 9 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający może odstąpić od niezrealizowanej części umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, to znaczy w następujących przypadkach:

- a) trzykrotnego nienależytego wykonywania istotnych postanowień niniejszej umowy,
- b) trzykrotnego i uzasadnionego stwierdzenie przez Zamawiającego wady fizycznej lub prawnej przedmiotu umowy,
- c) zgłoszenia przez Zamawiającego trzech uzasadnionych reklamacji złożonych na dostarczone przez Wykonawcę przedmiot zamówienia,
- d) trzykrotnego dostarczania przez Wykonawcę przedmiotu innego niż wskazany w ofercie,

e) zwłokę za daną dostawę przedmiotu zamówienia przekraczającą 20 dni.”

Uzasadnienie:

- Odstąpienie od umowy oznacza poważne konsekwencje dla obu stron, umowę uważa się bowiem za niebyłą od samego początku, a strony zobowiązane są zwrócić sobie to, co wzajemnie świadczyły. Z uwagi na to, że przedmiotem niniejszej umowy jest systematyczna dostawa towarów, zasadnym jest, aby odstąpienie od niej było możliwe wyłącznie w stosunku do jeszcze jej niezrealizowanej części;
- Odstąpienie od umowy powinno być dopuszczalne jedynie w konkretnych przypadkach, a nie wymienionych przykładowo. W przeciwnym razie uprawnienie to mogłoby być wykorzystane przez Zamawiającego w przypadku każdego, nawet mało istotnego naruszenia umowy przez Wykonawcę;
- Odstąpienie od umowy może być dopuszczalne w przypadku powtarzających się naruszeń istotnych postanowień umowy, Wykonawca proponuje trzy takie uchybienia każdego rodzaju. W przypadku reklamacji koniecznym jest, aby okazała się ona uzasadniona, czyli Wykonawca rzeczywiście dostarczył wyroby złej jakości;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

49. Pytanie

Pytanie 8:

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z §11 ust. 3 projektu umowy litery j).

Uzasadnienie:

Przyznanie Zamawiającemu prawa do korzystania z promocji i upustów wprowadzonych przez producenta stoi w istotnej sprzeczności ekonomicznej z interesem Wykonawcy, który nie widzi uzasadnienia obniżenia ceny w takim przypadku. Cena ofertowa jest bowiem kalkulacją uwzględniającą prognozę zarówno obniżek jak i podwyżek cen w taki sposób aby zapewnić Wykonawcy rentowność. Zastosowanie obniżki cen wobec Zamawiającego, a następnie podwyższenie cen na rynku producenckim w dalszym okresie zaburzałoby zatem równowagę finansową Wykonawcy, stawiając go tym samym w sytuacji niskiej opłacalności zamówienia, a nawet jej braku.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

50. Pytanie

Pytanie 9:

Zwracam się z prośbą o dodanie w §11 ust. 3 projektu umowy kolejnego punktu w następującym brzmieniu: „W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, nowa stawka będzie stosowna automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów powszechnie obowiązujących bez konieczności zawierania aneksu do umowy.”

Uzasadnienie:

Jak już wskazano, to wartość netto określa wysokość zobowiązania, podatek od towarów i usług jest daniną publiczną, która dla jego płatników powinna mieć charakter neutralny. Wykonawca gwarantuje stałość cen netto przez cały okres obowiązywania przedmiotowej umowy. Zasadnym jest więc, aby nowa stawka była stosowana automatycznie, bez konieczności zawierania aneksu do umowy. Proszę też mieć na względzie, że zgodnie z SIWZ umowa ma zostać zawarta na 13 miesięcy, tymczasem art. 142 ust. 5 ustawy PZP zobowiązuje do umieszczenia w umowie zawartej na co najmniej 12 miesięcy zapisów dotyczących waloryzacji wynagrodzenia w związku ze zmianą stawki VAT, niniejsza propozycja Wykonawcy znajduje więc pełne oparcie w przepisach prawa;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

51. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę wkłucia typu venflon o przepływie 23 ml/min. ze standardowym zamknięciem portu bocznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

52. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 2 wyrazi zgodę na wycenę wkłucia typu venflon o przepływie 36 ml/min. ze standardowym zamknięciem portu bocznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

53. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 3 wyrazi zgodę na wycenę wkłucia typu venflon o przepływie 56 ml/min. ze standardowym zamknięciem portu bocznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

54. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 4 wyrazi zgodę na wycenę wkłucia typu venflon ze standardowym zamknięciem portu bocznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

55. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 5 wyrazi zgodę na wycenę wkłucia typu venflon o przepływie 142 ml/min. ze standardowym zamknięciem portu bocznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

56. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 6 wyrazi zgodę na wycenę wkłucia typu venflon o przepływie 200 ml/min. ze standardowym zamknięciem portu bocznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

57. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 7,8,9,10 wyrazi zgodę na wycenę kaniuli żyłnej z trzema pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w plastikowy zatrzask zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Port do dodatkowych wstrzyknięć z samozamykającym się korkiem. Kaniula wyposażona w korek z trzpieniem powyżej krawędzi? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

58. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 9 poz. 11 wyrazi zgodę na wycenę systemu bezigłowego o całkowitej długości 10 cm., objętości wypełnienia 0,42ml i wytrzymałości 500 aktywacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

59. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 15 od poz. 1 do poz. 21 i utworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

60. Pytanie

Czy Zamawiający w Zadaniu 12 poz. 113 wyrazi zgodę na wycenę strzykawki 10 ml z podziałką co 0,5 ml.?

Odpowiedź: Brak danej pozycji w danym zadaniu

61. Pytanie

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 51 wysokiej klasy cewnika firmy Arrow/Teleflex:

cewnik dializacyjny permanentny do hemodializy wg następującego opisu: Zestaw z cewnikiem do długotrwałego dostępu naczyniowego do hemodializy. Cewnik o rozmiarze 15FR, końcówka cewnika zakończona niesymetrycznie, różnica pomiędzy kanałem żylnym i kanałem tętniczym.

Zestaw zawiera: 1 cewnik: 15 Fr/10,10Ga

1 rozrywaną hemostatyczną koszulkę dializacyjną 16 Fr./ pełni funkcję introduktora

- 1 prowadnicę drutową: 0,038" (0,97mm) x 39-1/2" (100 cm) prosta, sztywna końcówka z jednej strony – końcówka typu "J" z drugiej prosta
 - 1 igłę wprowadzającą: 18 Ga. x 2-1/2" (6,35 cm)
 - 2 kapturki Luer-Lock
 - 1 rozszerzadło tunelu
 - 1 opatrunek: 10 cm x 12 cm
 - 1 rozszerzadło tkankowe: 12 Fr.
 - 1 rozszerzadło tkankowe: 14 Fr.
 - 1 pojemnik na ostre odpady
 - 1 bezpieczny skalpel: #11
- Mankiet uszczelniający / mufka zaciski cewnika
- 1 kartę identyfikacyjną pacjenta
- Podana długość cewnika jest długością od końca cewnika do mufki: 23, 27, 31, 50 cm
- Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

62. Pytanie

ad par. 8 ust. 1 wzoru umowy

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 0,2% wartości towaru nie dostarczonego w terminie, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

63. Pytanie

Zadanie 7, poz1.

Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji , pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

64. Pytanie

Zadanie 7, poz1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu. Natomiast informacja o producencie i importerze jest widoczna na opakowaniu zbiorczym w formie kartonika z dyspenserem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

65. Pytanie

Zadanie 9, poz.12

Prosimy o wydzielenie poz.12 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

66. Pytanie

Zadanie9, poz.12

Czy zamawiający dopuści wycenę opatrunku do mocowania kaniul za opakowanie zbiorcze 50 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, a każdy opatrunek pakowany indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie daną zmianę.

67. Pytanie

Zadanie 11, poz. 8,9,11

Prosimy o wydzielenie poz.8,9,11 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

68. Pytanie

Zadanie 11, poz.8

Czy zamawiający dopuści wycenę osłonek do głowicy USG za opakowanie zbiorcze 144 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, a każda osłonka pakowana indywidualnie w blister aluminiowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie daną zmianę.

69. Pytanie

Zadanie 11, poz.9

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zbiorcze 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie daną zmianę.

70. Pytanie

Zadanie 15, poz. 21-26

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 15 pozycji nr 21-26 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 15A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

71. Pytanie

Zadanie 15, poz.22-23

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na tłoku. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Tłok posiada naniesioną nazwę - LOGO IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

72. Pytanie

Zadanie 15, poz.24

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

73. Pytanie

Zadanie 15, poz.24

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

74. Pytanie

Zadanie 15, poz.24

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

75. Pytanie

Zadanie 15, poz.24

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

76. Pytanie

Zadanie 15, poz.24

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

77. Pytanie

Zadanie 15, poz.24

Czy zamawiający wymaga instrukcji użytkowania przyrządu TS w postaci piktogramów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

78. Pytanie

Zadanie 15, poz.24

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu indywidualnym o metodzie sterylizacji, nr. Lot, dacie produkcji, terminu ważności oraz informacji o producencie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

79. Pytanie

Zadanie 15, poz.24

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy do przetaczania krwi 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

80. Pytanie

Zadanie 15, poz.25

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

81. Pytanie

Zadanie 15, poz.25

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

82. Pytanie

Zadanie 15, poz.25

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

83. Pytanie

Zadanie 15, poz.25

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

84. Pytanie

Zadanie 15, poz.25

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

85. Pytanie

Zadanie 15, poz.25 Czy zamawiający wymaga instrukcji użytkowania przyrządu TS w postaci piktogramów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

86. Pytanie

Zadanie 15, poz.25

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu indywidualnym o metodzie sterylizacji, nr. Lot, dacie produkcji, terminu ważności oraz informacji o producencie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

87. Pytanie

Zadanie 15, poz.25

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy do przetaczania krwi 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

88. Pytanie

Zadanie 15, poz.25

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczechu na zacisku rolkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

89. Pytanie

Zadanie 15, poz.21-26

Prosimy o wydzielenie poz.21-26 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

90. Pytanie

Zadanie 22, poz. 4-5, 9-11

Prosimy o wydzielenie poz.4-5,9-11 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

91. Pytanie

Zadanie 22, poz. 4-5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie daną zmianę.

92. Pytanie

Zadanie 22, poz. 9-10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie daną zmianę.

93. Pytanie

Zadanie 22, poz.11

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie daną zmianę.

94. Pytanie

Zadanie 33, poz.1

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 0,2 litra, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest wskazać w ofercie daną zmianę.

95. Pytanie

Zadanie 33, poz. 3

Prosimy o wydzielenie poz.3 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

96. Pytanie

Zadanie 44, poz. 5-6

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie 44 wydzieli pozycje: 5 i poz. 6 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

97. Pytanie

Zadanie 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie foli w rozmiarze całkowitym 14cmx25cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

98. Pytanie

Zadanie 5 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie foli w rozmiarze całkowitym 45cmx55cm i powierzchni lepnej 45cmx49cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

99. Pytanie

Zadanie 5 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie foli w rozmiarze całkowitym 56cmx84cm i powierzchni lepnej 56cmx78cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

100. Pytanie

Zadanie 5 poz. 4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie foli wykonanej z poliuretanu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

101. Pytanie

Zadanie 5 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie foli w rozmiarze 40x34 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

102. Pytanie

Zadanie 5 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie foli w rozmiarze 45x55 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

103. Pytanie

Zadanie 8 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści butle Redon z drenem z łącznikiem Large-Lock (powiększony Luer-Lock), z ciśnieniem początkowym 900 mbar, jak dotychczas stosowane w państwa placówce?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

104. Pytanie

Zadanie 15 poz. 1 - 17

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

105. Pytanie

Zadanie 15 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe w opakowaniu a'70 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oraz zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Wykonawca jest zobowiązany wskazać zmianę w ofercie.

106. Pytanie

Zadanie 22 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kranik o objętości wypełnienia 0,3ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

107. Pytanie

Zadanie 28 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o średnicy wewnętrznej 1,24 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

108. Pytanie

Zadanie Nr 7 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga ostrzy ze stali węglowej, również w wersji 11P i aby opakowania indywidualne ostrzy były kodowane kolorem w zależności od rozmiaru oraz posiadały rysunek ostrza w skali 1:1, co znacznie ułatwia identyfikację poszczególnych ostrzy?

Odpowiedź: Wymaga

109. Pytanie

Zadanie Nr 9 poz. 1-6:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylnych pediatrycznych z portem bocznym, rozmiary 22-14 G, cewnik wykonany z PTFE, bez pasków radiocieniujących, widoczne w USG, wyposażone w zastawkę antyzwrotną zabezpieczającą przed wypływem krwi w momencie wkłucia, bez lateksu, ftalanów, nazwa własna kaniuli umieszczona bezpośrednio na kaniuli, na opakowaniu kaniuli widoczna data ważności, rozmiar oraz przepływ, o poniższych parametrach:

22G 0,8 x 25 mm- przepływ 31 ml/min;

20G 1,0 x 32 mm- przepływ 54 ml/min;

18G 1,2 x 32 mm – przepływ 80 ml/min;

18 G 1,2 x 45 mm – przepływ 80 ml/min;.

17 G 1,4 x 45 mm – przepływ 125 ml/min;

16 G 1,7 x 45 mm – przepływ 180 ml/min

14 G 2,0 x 45 mm – przepływ 270 ml min.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

110. Pytanie

Zadanie Nr 9 poz. 7-10:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z samodomykającym się korkiem portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik, wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, Pakowane pojedynczo. Opakowanie sztywne zabezpieczające przed utratą jałowości. Sterylizowana radiacyjnie (opcjonalnie)

0,9mm - 22G(niebieski) dł. 25 mm , przepływ min. 42 ml/min

1,1mm - 20G(różowy) dł. 32 mm , przepływ min. 67 ml/min

1,3mm - 18G(zielony) dł. 32, przepływ min. 103 ml/min

1,3mm - 18G(zielony) dł. 45 mm , przepływ min. 103 ml/min

1,5mm - 17G(biały) dł. 45 mm , przepływ min. 133 ml/min

1,8mm – 16 G (szary) dł. 45 mm, przepływ min. 236 ml/min

2,0 mm 14 G (pomarańczowy), przepływ min. 270 ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

111. Pytanie

Zadanie Nr 9 poz. 11:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z przedłużaczem o średnicy mikro i długości 15 cm z zaciskiem, objętość wypełnienia 0,21 ml, prędkość przepływu przez zestaw z drenem 49 ml/min, dren zakończony bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałow, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum

zewnątrznie osadzoną na przezroczystym plastikowym konektorze (membrana powinna obejmować w całości górną końcówkę łącznika/konektora). Czas stosowania do 7 dni lub 100 aktywacji, w zależności co nastąpi pierwsze. Protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia, produkt sterylny, jednorazowego użytku, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o małej średnicy i długości 15 cm z 2 zaciskami, objętość wypełnienia 0,45 ml, prędkość przepływu przez zestaw z drenem 49 ml/min, dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum zewnętrznie osadzoną na przezroczystym plastikowym konektorze (membrana powinna obejmować w całości górną końcówkę łącznika/konektora). Czas stosowania do 7 dni lub 100 aktywacji, w zależności co nastąpi pierwsze Protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia, produkt sterylny, jednorazowego użytku, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

112. Pytanie

Zadanie Nr 23 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z teflonu FEP.
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 26 G 0,6 x 19 mm o przepływie 10 ml/min.
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli typu venflon z dodatkowym portem, uchwytem ułatwiającym wprowadzenie 24 G, wykonanej z PTFE, bez lateksu, przepływ 20ml/min., na opakowaniu informacja o braku lateksu, PCV oraz zapisana wartość przepływu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

113. Pytanie

Zadanie Nr 48 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przygotowania z filtrem o ponad dwa razy lepszej skuteczności filtra 0,2 mikrona, bez zastawki, z koreczkiem domykanym ręcznie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

114. Pytanie

Zadanie Nr 52 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyrobu do transferu leków niebezpiecznych w systemie zamkniętym, System obejmuje wszystkie procedury pracy z lekami niebezpiecznymi, zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji, wyrównuje różnicę ciśnień w fiolce w trakcie rozpuszczania leku do przezroczystej bańki o dwóch pojemnościach. Produkt pracuje w systemie podwójnych elastomerowych membran, bez sygnału dźwiękowego. pakowany pojedynczo. Czystość mikrobiologiczna leku potwierdzona badaniami. Pakowany po 50 lub 25 sztuk, w zależności od rozmiaru fiołki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

115. Pytanie

Zadanie Nr 52 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika na strzykawkę typu luer lock, umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiołki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, zaopatrzony w igłę 18 G.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

116. Pytanie

Zadanie Nr 52 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia dostępowego do linii infuzyjnej, do podłączenia do wkłucia dożylnego pacjenta. Zapewnia zamknięte połączenie z produktem z poz. 2. Urządzenie (łącznik) umożliwiające połączenie Injectora z żeńską końcówką luer lock miejsca wkłucia pacjenta w celu stworzenia zamkniętego systemu podania leku w formie iniekcji lub infuzji. Opakowanie zbiorcze – 200 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

117. Pytanie

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

118. Pytanie

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 8 ust. 1, 2:

W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 i 7. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

119. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli o przepływie 24 G 22 ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

120. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli o przepływie 20 G 54 ml/min, zamiast 60 ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

121. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji kaniuli o przepływie 17 G 128 ml/min.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

122. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

123. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 7-10

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z kompatybilnego poliuretanu, z plastikowym zatraskiem zabezpieczającym koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, z samozamykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radiocieniującymi, w opakowaniu blister-pack – papier klasy medycznej w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
18 G	1,20 x 45	100

	1,20 x 32	110
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38
24 G	0,70 x 19	22

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

124. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 11

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu żylnego z przedłużaczem – łączna długość zaworu z trzema drenami 9,5 cm, objętość wypełnienia 0,42 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

125. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 12

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji opatrunku do mocowania kaniuli w rozmiarze 6 x 8 cm włókninowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

126. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 12

Czy Zamawiający wymaga plastra włókninowego posiadającego dodatkowa podkładką, oprócz gazika z miękkiej wiskozy na końcu rozcięcia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

127. Pytanie

Zadanie nr 9 poz. 12

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

128. Pytanie

Zadanie nr 12 poz. 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycjach strzykawek ze skalą rozszerzoną: 5/6 ml, 10/12 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rozszerzoną skalę

129. Pytanie

Zadanie nr 15 poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

130. Pytanie

Zadanie nr 15 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

131. Pytanie

Zadanie nr 15 poz. 21

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji strzykawki Janetta 100 ml z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Nie

132. Pytanie

Zadanie nr 15 poz. 24

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania 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

133. Pytanie

Zadanie nr 15 poz. 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów ,o długości komory kroplowej w części przezroczystej 55 mm, z igłą ściętą stożkowo, z ostrym kolcem, dodatkowo wyposażonym w skrzydełka, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

134. Pytanie

Zadanie nr 15 poz. 24-26

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu z przyrządami, pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na ten asortyment.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

135. Pytanie

Zadanie nr 15 poz. 27-29

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu, pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

136. Pytanie

Zadanie nr 22 poz. 4-5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu z korkami, pozwoli to na złożenie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na ten asortyment.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

137. Pytanie

ZADNIE NR 23 POZ. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie równoważnej kaniuli wykonanych z FEP. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon. Obecny opis wskazuje tylko jednego producenta nie daje możliwość złożenia konkurencyjnej ceny oferty innym producentom. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

138. Pytanie

ZADNIE NR 23 POZ. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o przepływie 312 ml/min.

Odpowiedź: brak danej pozycji

139. Pytanie

Zadanie 5, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej w rozmiarze całkowitym 15x36,5 cm, rozmiar powierzchni przylepnej 15x28 cm pakowanej w rozrywalną torebkę i karton zbiorczy w pozostałym zakresie zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

140. Pytanie

Zadanie 5, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej w rozmiarze całkowitym 40x50,5 cm, rozmiar powierzchni przylepnej 40x42 cm pakowanej w rozrywalną torebkę i karton zbiorczy w pozostałym zakresie zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

141. Pytanie

Zadanie 5, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej w rozmiarze całkowitym 45x63,5 cm, rozmiar powierzchni przylepnej 45x55 cm pakowanej w rozrywalną torebkę i karton zbiorczy w pozostałym zakresie zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

142. Pytanie

Zadanie 5, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej bakteriobójczej poliuretanowej w rozmiarze powierzchni przylepnej 34x40 cm w pozostałym zakresie zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

143. Pytanie

Zadanie 5, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej bakteriobójczej poliuretanowej w rozmiarze powierzchni przylepnej 60x45 cm w pozostałym zakresie zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

144. Pytanie

Zadanie 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie licznika igieł z nieprzezroczystym wieczkiem nie będącego wyrobem medycznym, a w związku z tym objętego 23% stawką podatku VAT.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zobowiązany jest wskazać zmianę w ofercie.

145. Pytanie

Zadanie 56

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga markera chirurgicznego do wyboru ze standardową końcówką bądź cienką w zależności od zapotrzebowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

146. Pytanie

dotyczy zadania 43 – zestaw do przetoczeń do pompy objętościowej Volumat AGILIA, czy Zamawiający mógłby uściślić opis oczekiwanego produktu lub wskazać jego przeznaczenie? Obecnie opisany filtr 15 µm jest cechą zestawów zarówno do przetaczania krwi, żywienia jak i leków.

Odpowiedź: Zestaw stosuje się do podawania cytostatyków

147. Pytanie

Dotyczy zad. 9 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 125ml/min spełniające pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

148. Pytanie

Dotyczy zad. 11 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców a Zamawiającemu pozyskanie korzystniejszych ofert cenowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

149. Pytanie

Dotyczy zad. 15 poz. 14-17

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki strzykawki widniała informacja o braku ftalanów oraz aby opakowania były oznakowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru strzykawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

150. Pytanie

Dotyczy zad. 15 poz. 14-17

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rozszerzoną skalę

151. Pytanie

Dotyczy zad. 17 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestawy w rozmiarze Ch 25 spełniające pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

152. Pytanie

Dotyczy zad. 22 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści worki do moczu z zaworem poprzecznym (typ T)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

153. Pytanie

Dotyczy: Zadanie 9 pozycja 7,

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy uzna za produkt równoważny kaniulę żylną wykonana z poliuretanu z czterema wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w specjalny automatyczny metalowy zatrząsk samozakładający się po wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Port do dodatkowych wstrzyknięć zamykany bezpiecznym korkiem, uniemożliwiającym samoistne otwarcie się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji. Dla ułatwienia koloru muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Koreczek posiadający trzpień zamykający światło kaniuli zgodny z normą ISO. Hydrofobowy filtr gwarantujący wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę. Rozmiar 0,7 (24G)x19mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

154. Pytanie

Zadanie 9 pozycja 8,

wracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy uzna za produkt równoważny kaniulę żylną wykonana z poliuretanu z czterema wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w specjalny automatyczny metalowy zatrząsk samozakładający się po wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Port do dodatkowych wstrzyknięć zamykany bezpiecznym korkiem, uniemożliwiającym samoistne otwarcie się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji. Dla ułatwienia koloru muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Koreczek posiadający trzpień zamykający

światło kaniuli zgodny z normą ISO. Hydrofobowy filtr gwarantujący wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę. Rozmiar 0,9 (22G)x25mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

155. Pytanie

Zadanie 9 pozycja 9,

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy uzna za produkt równoważny kaniulę żylną wykonana z poliuretanu z czterema wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w specjalny automatyczny metalowy zatrask samozakładający się po wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Port do dodatkowych wstrzyknięć zamykany bezpiecznym korkiem , uniemożliwiającym samoistne otwarcie się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji. Dla ułatwienia kolory muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Koreczek posiadający trzpień zamykający światło kaniuli zgodny z normą ISO. Hydrofobowy filtr gwarantujący wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę. Rozmiar 1,1 (20G) x 32mm,

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

156. Pytanie

Zadanie 9 pozycja 10,

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy uzna za produkt równoważny kaniulę żylną wykonana z poliuretanu z czterema wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w specjalny automatyczny metalowy zatrask samozakładający się po wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Port do dodatkowych wstrzyknięć zamykany bezpiecznym korkiem , uniemożliwiającym samoistne otwarcie się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji. Dla ułatwienia kolory muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Koreczek posiadający trzpień zamykający światło kaniuli zgodny z normą ISO. Hydrofobowy filtr gwarantujący wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę. Rozmiar 1,3 (18G) x 32mm i 45mm,

Prosimy o wskazania przesłanek merytorycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie kaniul dożylnych firmy Braun o parametrach opisanych SIWZ, podczas gdy na rynku jest kilku producentów oferujących kaniule dożylnie o porównywalnych a czasami nawet lepszych parametrach niż zawarte w SIWZ działania takie mają wyłącznie ograniczyć konkurencję, ponieważ preferuje w sposób nieuzasadniony, tylko jednego producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

157. Pytanie

Zadanie 9 Poz. 12

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy ze względu na bezpieczeństwo użytkownika i standardy pielęgnacji miejsca wkłucia obwodowego, oferowane opatrunki do mocowania kaniul, powinny umożliwiać swobodną obserwację miejsca wkłucia ?

2. Jeżeli tak, to czy oferowane opatrunki powinny być wykonane z przeziernej folii poliuretanowej, o wymiarze 6 x 7cm +/- 1cm , powinny posiadać ramkę i metkę do oznaczenia i wygodnej aplikacji.

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane opatrunki powinny być wyrobami medycznym klasy IIa, powinny być odporne na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

158. Pytanie

Zadanie 17 Poz. 4

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zestawy do odsysania pola operacyjnego bez wymaganego w siwz „jasnoniebieskiego zabarwienia”, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

W naszej ocenie zestaw bezbarwny pozwala na lepszą wizualizację odsysanej wydzieliny, a wnioskowane dopuszczenie umożliwi Zamawiającemu na pozyskanie zamówienia publicznego od większej liczby Wykonawców.

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zestawy do odsysania pola operacyjnego z drenem o średnicy wewnętrznej 5,6mm lub 7,0mm /przy wymaganym w siwz 6,0mm/, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wnioskowana tolerancja w średnicy drenu /do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, poszerza możliwości użytkowe oferowanych zestawów, a jednocześnie umożliwia złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

159. Pytanie

Zadanie 22 Poz. 3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne, ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz niepożądane, karcynogenne działanie EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Powinny być sterylne, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

160. Pytanie

Zadanie 22 Poz. 4

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane koreczki do venflonów, powinny ze względów na wymaganą aseptykę ich użytkowania posiadać trzpień wewnętrzny, zamykający światło kaniuli dożylniej, położony poniżej własnej krawędzi.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane koreczki do venflonów, powinny być pojedynczo pakowane w opakowanie łatwe do otwarcia (z szerokim szewronem), umożliwiające aseptyczne wyjęcie koreczka z oznaczeniem na opakowaniu minimum daty ważności, numeru serii oraz nazwy producenta ?

Odpowiedź: Tak

161. Pytanie

Zadanie 24 Poz. 2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowany przedłużacz, powinien (analogicznie do wskazanego nr katalogowego jednego z producentów) posiadać: możliwość rozciągania i dowolnego formowania kształtu w zależności od potrzeb klinicznych oraz powinien posiadać długość min. 16cm w stanie rozciągniętym.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowany łącznik powinien posiadać łącznik kątowy podwójnie obrotowy z zamykanym zatyczką portem, złącze 15M, złącze pacjenta 22M/15F, powinien być sterylny, pakowany w opakowanie typu folia/papier lub równoważne.

Odpowiedź: Tak

162. Pytanie

Zadanie 24 Poz. 15

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z kontraste RTG”, oznacza wymóg zaofiarowania cewników posiadających znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Thorax z trokarem, powinny posiadać kolorystyczne oznaczenie rozmiaru zgodne z ISO, min. na uchwycie trokaru, co pozwala na łatwą identyfikację rozmiaru.

Odpowiedź: Tak

163. Pytanie

Zadanie 25 Poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rurki intubacyjne ustno-nosowe z mankietem, z równoważnym znacznikiem typu „RTG BLUE LINE”, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

164. Pytanie

Zadanie 25 Poz. 2

1. Zakładając, iż przedmiotem zamówienia są rurki intubacyjne ustno-nosowe bez mankietu, prosimy o wykreślenie omyłkowo użytego zapisu odnoszącego się do rurek z mankietem cyt. „balonik kontrolny z zaworem jednorazowym”.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśli

165. Pytanie

Zadanie 44 Poz. 3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z wymiennikiem ciepła i wilgoci” oznacza iż oferowane filtry powinny posiadać wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci, zapewniający skuteczną filtrację przy jednoczesnej optymalnej wymianie gazowej i cieplnej.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry dla dorosłych, powinny charakteryzować się wagą własną do 30g, co zapewnia wygodne i bezpieczne użytkowanie w każdych warunkach klinicznych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

166. Pytanie

Zadanie 44 Poz. 4

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z wymiennikiem ciepła i wilgoci” oznacza iż oferowane filtry powinny posiadać wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci, zapewniający skuteczną filtrację przy jednoczesnej optymalnej wymianie gazowej i cieplnej.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry dla dzieci, powinny charakteryzować się wagą własną do 9g, co zapewnia wygodne i bezpieczne użytkowanie w każdych warunkach klinicznych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

167. Pytanie

Zadanie 48 Poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „posiadający zawór zintegrowany pozwalający napełniać wkłady strzykawkowe w pozycji odwróconej bez wyciekania kontrastu” oznacza wymóg zaoferowania przyrządów posiadający specjalną zastawkę otwierającą światło przepływu tylko w momencie jej podłączenia do przyrządu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią SIWZ i są wiążące przy składaniu ofert.