

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy:

**PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWĘ PRODUKTÓW JEDNORAZOWEGO
UŻYTKU UŻYWANYCH W SZPITALU**

Znak sprawy: WSzSL/FZ-55/1/19

W odpowiedzi na wnioski Wykonawców o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. 2019 poz. 1843), wyjaśniamy co następuje:

PYTANIA WYKONAWCY NR 5

Dotyczy przedmiotu zamówienia:

Pytanie nr 27

Pozycja 65. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego z wydajnością nawilżania 30 mg H₂O/litr i złączkami 22F/15M-22M/15F. -Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28

Pozycja 66. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o parametrach wyższych niż opisanych w SIWZ a mianowicie o masie 36 gram i objętości wewnętrznej 63 ml. Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga filtra ze złączkami 22F/15M-22M/15F.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29

Pozycja 67. Prosimy Zamawiającego o uznanie za równoważny filtr -"sztuczny nos", o wydajności nawilżania 26 mg H₂O/litr, objętości wewnętrznej 19 ml i masie 8 gram, przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30

Pozycja 68. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 30,6 mg H₂O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 7,8 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 60 ml, opory przepływu 0,8 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V_t 200-750 ml, waga 29 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi. Złącza pacjent/maszyna 15F/22M- 15M/22F

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Dotyczy postanowień siwz i wzoru umowy:

Pytanie nr 31

Prosimy o modyfikację §6 ust. a) na: „w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32

Prosimy o modyfikację §6 ust. b) na: „w wysokości 0,5% wartości towaru, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu o którym mowa w §2 ust.2”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33

Prosimy o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 6

Pytanie nr 34

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

1. Zamawiającemu przysługują kary umowne:

- a) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru;
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 2, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru;
- c) w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia dostawy w stosunku do terminu, o którym mowa w § 4 ust 4, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia;
- d) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia w przypadku dostarczenia asortymentu niezgodnego z umową.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 7

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu §6 ust. 1 pkt a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,5 % za opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy za każdy roboczy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu §6 ust. 1 pkt b:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 1 % za opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy za każdy roboczy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 2?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu §6 ust. 1 pkt c:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia, za każdy roboczy dzień opóźnienia dostawy w stosunku do terminu, o którym mowa w § 4 ust. 4?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu §6 ust. 1 pkt d:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,5 % wartości złożonego zamówienia w przypadku dostarczenia asortymentu niezgodnego z umową ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 8

Pytanie nr 39

Pozycja 9. Wnosimy o dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużaczem dł. 25 cm, o objętości wypełnienia 1,65ml, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Objętość wypełnienia nieznacznie różni się od wymaganej przez Zamawiającego, nie wpływa niekorzystnie na funkcjonalność i jest wystarczająca do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40

Pozycja 28. Wnosimy o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z filtrem bakteriowym 0,2µm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Jest to parametr lepszy od opisanego w SIWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 41

Pozycja 29. Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego, aparatu do podawania i przygotowania leków z filtrem antybakteryjnym 0,2µm, bez zatyczki i zastawki, ze zintegrowanym, bezpiecznym zaworem, zamykającym drogę przepływu po odłączeniu strzykawki, pełniącym funkcję tożsamą z zatyczką oraz zastawką, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Zaoferowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 42

Pozycja 36. Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego aplikatora do przygotowania leków cytotoksycznych bez zastawki, ze zintegrowanym, bezpiecznym zaworem, zamykającym drogę przepływu po odłączeniu

strzykawki, pełniącym funkcję tożsamą z zastawką, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Zaoferowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 43

Pozycja 44. Wnosimy o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej z cewnikiem wykonanym z PUR (poliuretan), pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Zaoferowana kaniula jest odpowiednia do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i jest powszechnie stosowana w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44

dotyczy zapisów SIWZ. Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga od Wykonawców złożenie oświadczenia zgodnie z treścią art. 24 ust. 11 uPzp.

PYTANIA WYKONAWCY NR 9

Pytanie nr 45

Dotyczy §2 ust. 1 Projektu umowy (dotyczy Rozdział XVII SIWZ): Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy §2 ust. 2 Projektu umowy (dotyczy Rozdział XVII SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw PILNYCH do 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy §4 ust. 4 Projektu umowy (dotyczy Rozdział XVII SIWZ): Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu na: Brak odpowiedzi na reklamację w terminie określonym w ust. 3 jest jednoznaczny z jej uwzględnieniem i skutkować będzie dostawą brakującego towaru bądź towaru wolnego od wad w terminie 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Oh

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 2: Czy Zamawiający uzna wymóg za spełniony w przypadku zaoferowania opakowania typu blister z oznaczeniem logo producenta? Wynika to z faktu, iż opakowanie to jest małej wielkości i nie mieści się na nim pełna nazwa producenta. Nazwa producenta znajduje się na najmniejszym opakowaniem handlowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 10

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający dopuści w Części 28 przyrząd do pobierania i podawania leków z butelek i worków z płaską powierzchnią do dezynfekcji do użytku do 96 godzin. Przyrząd posiada zastawkę uniemożliwiającą wyciek płynu w pozycji odwróconej. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuści w Części 29 przyrząd do pobierania leków z fiolek z filtrem 0,2 µm z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla leku tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekami? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 11

Pytanie nr 51

Pakiet 28 poz. 1: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus Ka-biPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek posiadającego filtr cząsteczkowy 5µm i filtr bakteryjny odpowietrzający 3µm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 52

Pakiet 29 poz. 1: Czy zamawiający dopuści Extra Spike Chemo z filtrem odpowietrzającym (bakteryjnym) 0,2mikro i filtrem 5 mikro, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją, bez zastawki zwrotnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający w par 4 ust. 3 projektu umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej towar bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) jego dostarczenia. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 12

Pytanie nr 54

Pakiet nr 41. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości alternatywnych rękawic o cechach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe, kolor biały, powierzchnia wewnętrzna pokrywana poliuretanem i silikonowana, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawica chlorowana oraz silikonowana. Grubość na palcu 0,230 mm, AQL = 1.0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne,

średni poziom protein < 30 µg/g (raport niezależny na potwierdzenie zawartości protein), mankiet rolowany i opaska samoprzylepna, koperta zewnętrzna foliowa, koperta wewnętrzna papierowa, długość min. 295 mm (dane techniczne potwierdzone kartą techniczną producenta lub folderem), badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 3 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez producenta), badania na przenikalność cytostatyków (dla 9 cytostatyków) zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa; Środek ochrony indywidualnej w kategorii III. Oznakowane datą produkcji, oznakowane datą ważności i numerem serii. Pakowane po 50 par. Rozmiar od 6 do 9 do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 13

Pytanie nr 55

Pozycja 36. Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego aplikatora do przygotowania leków cytotoksycznych bez zastawki oraz jej obudowy w kolorze czerwonym, ze zintegrowanym, bezpiecznym zaworem w kolorze niebieskim z przezroczystą obudową, zamykającym drogę przepływu po odłączeniu strzykawki, pełniącym funkcję tożsamą z zastawką, aplikator w kolorze czerwonym, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Kolor czerwony identyfikuje przeznaczenie aplikatora do przygotowywania leków cytotoksycznych. Ponadto równoważne są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 56

Pozycja 36. Wnosimy o odstąpienie od powoływania się na zgodność z „definicją NIOSH”. Jest to bowiem definicja Amerykańskiego Krajowego Instytutu Zdrowia i Bezpieczeństwa, która nie ma zastosowania w europejskim systemie prawa, na który składają się m.in. MDD i ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. W sposób nie budzący wątpliwości wynika to z przepisów Prawa zamówień publicznych, w tym z zasad opisu przedmiotu zamówienia, zawartych w art. 29 ust. 3 i art. 30 ust. 1 i 3, dających podstawę do powoływania się wyłącznie na Polskie Normy i europejskie oceny techniczne. Stąd wymóg zgodności z amerykańską definicją, nie posiadającą nawet waloru normy, narusza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zawartą w art. 7 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych oraz wskazane zasady opisu przedmiotu zamówienia. Wymóg ten ponadto jest swoistym „blokerem”, którym posługuje się konkretny wykonawca, mający w swojej ofercie na wyłączność aplikatory producenta spełniającego zalecenia NIOSH.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w Części 36 i żąda od Wykonawców dokumentów zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 14

Pytanie nr 57

Zad. 53. Czy Zamawiający w zadaniu 53 dopuści igłę do znieczuleń splotów typu Stimuplex z 30° z drenikiem infuzyjnym trwale połączonym z uchwytem igły, o długości do 50 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań określonych w SIWZ. Przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny

sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania)

Pytanie nr 58

Zad. 54. Czy Zamawiający w zadaniu 54 dopuści igłę do znieczuleń splotów typu Stimuplex z 30° z drenikiem infuzyjnym trwale połączonym z uchwytem igły, o długości do 50 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań określonych w SIWZ. Przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania)

Pytanie nr 59

Zad. 55. Zamawiający w zadaniu 55 dopuści igłę do znieczuleń splotów typu Stimuplex z 30° z drenikiem infuzyjnym trwale połączonym z uchwytem igły, o długości do 50 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań określonych w SIWZ. Przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania)

PYTANIA WYKONAWCY NR 15

Pytanie nr 60

Poz. 8. Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na równoważne kraniki trójdrożne z pokrętłami w kolorze czerwonym lub niebieskim /zamiast wymaganych zapisami siwz barwnych koreczków/, dla odróżnienia linii tętnic/żyła, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy możliwość złożenia ofert wielu wykonawcom.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 61

Poz. 8. Czy opisane w siwz cyt. „Każde z wejść kranika zabezpieczone fabrycznie zamontowanym korkiem” oznacza zabezpieczenie ze względów aseptycznych koreczkiem z trzpieniem poniżej własnego brzegu, ale tylko wyjść luer-lock, a nie „każdego” z wejść kranika ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 62

Poz. 8. Czy oferowane kraniki powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie, umożliwiające identyfikację ich pochodzenia, co do min. producenta, w trakcie całego okresu użycia klinicznego t.j. po wypakowaniu z opakowania jednostkowego ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 63

Poz. 15. Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na równoważne zawory dostępu naczyniowego, o optymalnym przepływie, opisanym przez producenta jako 21-45l/h w zależności od ciśnienia płynu oraz dopuszczalnej ilości dostępów na poziomie 200, co przy interpretacji Zamawiającego, uwzględniającej 3 czynności, daje ilość wymaganą w siwz - europejskiego lidera w ich produkcji - przy bezwzględnyemu spełnieniu pozostałych wymogów siwz, co poszerzy możliwość złożenia ofert wielu wykonawcom ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 64

Poz. 15. Czy oferowane koreczki, powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie, umożliwiające identyfikację ich pochodzenia, co do min. producenta, w trakcie całego okresu użycia klinicznego t.j. po wypakowaniu z opakowania jednostkowego, w tym wypadku przez okres wskazany przez Zamawiającego jako 7 dni ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 65

Poz. 28-29-36. Czy Zamawiający potwierdzi, iż oferowane aparaty, powinny być przeznaczone zarówno do pojemników stojących /butelek/ jak i leżących /worków/ i powinny zapewniać brak wyciekania płynów i jego mikroaspiracji, co niesłoby ze sobą ryzyko kontaminacji płynu, ale także narażało użytkownika na kontakt z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami ?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza dla Części 29 i 36, natomiast dla Części 28 wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 66

Poz. 28-29-36. Czy oferowane aparaty, jako wyroby użytkowane do wieloetapowych i długotrwałych procedur, powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie, umożliwiające identyfikację ich pochodzenia, co do min. producenta, w trakcie całego okresu użycia klinicznego t.j. po wypakowaniu z opakowania jednostkowego ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 16**Pytanie nr 67**

Pakiet nr 1. Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul bez logo producenta bezpośrednio na koreczku, z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 68

Pakiet nr 8. Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne z przedłużaczem z optycznym identyfikatorem przepływu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 69

Pakiet nr 9. Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne z przedłużaczem z optycznym identyfikatorem przepływu z objętością wypełnienia 1,8ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 70

Pakiet nr 22. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości całkowitej 60mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 71

Pakiet nr 28. Czy Zamawiający dopuści urządzenie do pobierania płynów z zatraskową zatyczką z filtrem bakteryjnym 1,2µm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 72

Pakiet nr 29. Czy Zamawiający dopuści aparaty do podawania i przygotowywania leków z filtrem 1,2 μ m?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 73

Pakiet nr 60. Czy Zamawiający dopuści igły typu motylek rozmiar 0,5x19mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań określonych w SIWZ. Przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania)

Pytanie nr 74

Pakiet nr 61. Czy Zamawiający dopuści strzykawki tuberkulinowe 1ml skalowane co 0,05ml z dołączoną igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 75

Pakiet nr 67. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepłą i wilgoci o masie 5,7g, objętości wypełnienia 12,5ml i wydajności nawilżania 24mg H₂O/l przy V_t=500ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 76

Pakiet nr 73. Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela wykonane z polietylenu pakowane w opakowanie foliowe, bez blokera zgrzyzu zakończonego miękką gumką z kolorowym wewnętrznym pierścieniem na wejściu do rurki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 17**Pytanie nr 77**

Część 35 - Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny o następujących parametrach :

- Bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek
- dwuświatłowy
- Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji
- Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2 μ m z możliwością zamknięcia klapką
- Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi
- Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiające całkowite opróżnienie butelki/fiolki
- Płaska powierzchnia membrany
- Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem
- Bez lateksu, PCV oraz DEHP
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 78

Część 36 - Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny o następujących parametrach :

- Bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek
- dwuświatłowy
- Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji
- Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm z możliwością zamknięcia klapką
- Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi
- Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiającego całkowite opróżnienie butelki/fiolki
- Płaska powierzchnia membrany
- Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem
- Bez lateksu, PCV oraz DEHP
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 79

Część 44- Czy zamawiający dopuści kaniule dotętniczą 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 55ml/min wykonana z TPU, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 80

Część 62 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy antybakteryjny/antywirusowy dla dzieci z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci - sterylny, elektrostatyczny mechaniczny, o następujących parametrach :

- skuteczność filtracji bakteryjnej [%] 99,999%
- skuteczność filtracji wirusowej [%] 99,999%
- posiadający port do kapnografii z zatyczką luer lock
- wydajność nawilżenia 24 mg H₂O/ litr przy V_t=500 ml
- wymiennik ciepła i wilgoci w postaci wydzielonej hydrofobowej, harmonijkowej membrany celulozowej
- opakowanie typu blister
- numer serii data ważności na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 81

Część 63 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy antybakteryjny/antywirusowy z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych. Sterylny, mechaniczny (bez warstwy elektrostatycznej), o następujących parametrach :

- skuteczność filtracji bakteryjnej [%] 99,999%
- skuteczność filtracji wirusowej [%] 99,999%
- membrana filtrująca wydajność nawilżania 34mg H₂O/l +/-5% przy V_t=500 ml,
- zakres objętości oddechowych 150-1500ml.
- wymiennik ciepła i wilgoci w postaci osobnej, wydzielonej hydrofobowej, harmonijkowej membrany celulozowej.
- filtry posiadające port kapno z zatyczką luer-lock.
- Opakowanie jednostkowe typu blister,
- numer serii; data ważności na opakowaniu ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 82

Część 64- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy antybakteryjny/antywirusowy dla dzieci/ noworodków z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci - sterylny, elektrostatyczny mechaniczny, o następujących parametrach :

- skuteczność filtracji bakteryjnej [%] 99,999%
- skuteczność filtracji wirusowej [%] 99,999%
- posiadający port do kapnografii z zatyczką luer lock
- zakres objętości oddechowych 150-300
- wydajność nawilżenia 24 mg H₂O/ litr przy V_t=500 ml
- wymiennik ciepła i wilgoci w postaci wydzielonej hydrofobowej, harmonijkowej membrany celulozowej
- opakowanie typu blister
- numer serii data ważności na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 83

Część 65- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy antybakteryjny/antywirusowy dla dzieci z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci - sterylny, elektrostatyczny mechaniczny, o następujących parametrach :

- skuteczność filtracji bakteryjnej [%] 99,999%
- skuteczność filtracji wirusowej [%] 99,999%
- posiadający port do kapnografii z zatyczką luer lock
- zakres objętości oddechowych 150-300
- wydajność nawilżenia 24 mg H₂O/ litr przy V_t=500 ml
- wymiennik ciepła i wilgoci w postaci wydzielonej hydrofobowej, harmonijkowej membrany celulozowej
- opakowanie typu blister
- numer serii data ważności na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 84

Część 66- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy antybakteryjny /antywirusowy dla dorosłych bez wymiennika ciepła i wilgoci sterylny, mechaniczny (bez warstwy elektrostatycznej) o następujących parametrach :

- membrana hydrofobowa, harmonijkowa,
- skuteczność filtracji bakteryjnej [%] 99,999%
- skuteczność filtracji wirusowej [%] 99,999%
- zakres objętości oddechowych 150-1500 ml
- filtry posiadające port kapno z zatyczką luer-lock.
- Opakowanie jednostkowe typu blister,
- numer serii; data ważności na opakowaniu
- masa 30 gram
- martwa przestrzeń 30 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 85

Część 67 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” sterylny, pakowany papier folia, wydajność nawilżenia 24 mg H₂O/l przy VT 500 ml z portem do odsysania i z portem do podawania tlenu, martwa przestrzeń 16 ml, masa 9 g?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 86

Część 68 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr elektrostatyczny mechaniczny o następujących parametrach :

- skuteczność filtracji bakteryjnej [%] 99,999%
- skuteczność filtracji wirusowej [%] 99,999%
- membrana filtrująca wydajność nawilżania 32mg H₂O/l przy V_t=500 ml,
- zakres objętości oddechowych 150-1500ml.
- przestrzeń martwa 40 ml, waga 29 gram
- opory przepływu 1,0 cm H₂O przy przepływie 30 l/min
- port kapno z zatyczką luer-lock.
- złącze proste, sterylne
- złącza pacjent/ maszyna 22M/15F- 22F/15M?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 87

Część 68- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr elektrostatyczny mechaniczny o następujących parametrach :

- skuteczność filtracji bakteryjnej [%] 99,999%
- skuteczność filtracji wirusowej [%] 99,999%
- membrana filtrująca wydajność nawilżania 24mg H₂O/l przy V_t=500 ml,
- zakres objętości oddechowych 150-300ml.
- przestrzeń martwa 12 ml, waga 15 gram
- opory przepływu 1,2 cm H₂O przy przepływie 30 l/min
- port kapno z zatyczką luer-lock.
- złącze proste, sterylne
- złącza pacjent/ maszyna 22M/15F- 22F/15M?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 88

Część 69- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” sterylne, pakowany papier folia, wydajność nawilżenia 24 mg H₂O/l = VT 500ml, opory przepływu 0,5 hPa (cm H₂O) przy przepływie 30l/min z portem do odsysania i z portem do podawania tlenu, martwa przestrzeń 16 ml, masa 9 g, łącznik 15F, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 89

Część 73- Czy zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z nietoksycznego PE ze zintegrowanym blokerem zgryzu, zakończona miękką gumą, z kolorowym kodem rozmiarowym widocznym u nasady rurki, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 18**Pytanie nr 90**

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.1 dopuści wycenę koreczka z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 91

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.1 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 92

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.2 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 93

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.3 dopuści wycenę zaworu bezigłowego o wytrzymałości na ciśnienie 350PSI z możliwością podłączenia u pacjenta do 7dni lub 600 aktywacji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 94

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.5 dopuści wycenę zestawu z zaworem bezigłowym sterylizowanego tlenkiem etylenu (EO)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 95

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.6 dopuści wycenę zestawu z zaworem bezigłowym o długości 10 cm oraz obj. napełnienia 0,35ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 96

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.7 dopuści wycenę zestawu z zaworem bezigłowym o długości 10 cm oraz obj. napełnienia 0,42ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 97

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz. 28 dopuści wycenę równoważnego przyrządu do pobierania leków?

Cechy przyrządu:

- umożliwiał higieniczne pobieranie leków z opakowań wielodawkowych różnej pojemności;
- łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt;
- z filtrem powietrza 0,1um;
- kompatybilny ze złączami luer oraz luer-lock;
- szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kolcowi biorczemu;
- pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów; sterylizowany tlenkiem etylenu;
- opakowanie opisane w języku polskim;
- mała objętość napełniania (0,25ml)
- dodatkowa nasadka zabezpieczająca kolec do nakłuc?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 19

Pakiet 48 – przetwornik.

Pytanie nr 98

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy Zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającej wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, nie posiadający

koreczka tłumiącego, w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu dołączony dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. System bez zakrzywionej linii w zbiorniku wyrównawczym, która nie ma żadnego wpływu na dokładność i jakość pomiaru.

Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. W przypadku dopuszczenia oferowanych parametrów dostarczymy wymagane kable połączeniowe.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 99

Prosimy Zamawiającego o informację do jakich monitorów będą dedykowane przetworniki i jaka jest ich ilość w celu zapewnienia odpowiedniej ilości kabli.

Odpowiedź:

Przetworniki są przeznaczone do monitorów Mindray i Delta, w ilości sztuk 10 (Midray -1 szt., Delta- 9 szt.)

PYTANIA WYKONAWCY NR 20

Pytanie nr 100

Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zatyczki - do kaniul dożylnych z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, karbowane na całej długości części chwytnej koreczka, pakowana pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200szt, blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka, sterylne, jednorazowego użytku, na najmniejszym opakowaniu handlowym nazwa producenta, data produkcji, data ważności, nr serii

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 101

Poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zatyczki do kaniul dożylnych dwufunkcyjnej - dwustronne męsko-żeńskie (combi), z trzpieniem nie wystającym poza krawędź koreczka kompatybilna i szczelne z zakończeniami kraników i wkłuc obwodowych, centralnych, tętnicznych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pojedynczo pakowane, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200szt, w kolorze czerwonym na najmniejszym opakowaniu handlowym nazwa producenta, data produkcji, data ważności, nr serii

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 102

Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu naczyniowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, bez mechanicznych, przezroczysty, sterylny, kompatybilny z końcówką luer-lock, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min.17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne min.6,7 bara=97psi., wyposażony w aplikator zapobiegający przypadkowej kontaminacji podczas wyciągania z opakowania. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 103

Poz. 3. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu naczyniowego żywotność 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński

Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. Przestrzeń martwa maksymalnie 0,01 ml, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami,

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 104

Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu naczyniowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, bez mechanicznych, przezroczysty, sterylny, kompatybilny z końcówką luer-lock, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min.17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne min.6,7 bara=97psi., wyposażony w aplikator zapobiegający przypadkowej kontaminacji podczas wyciągania z opakowania. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 105

Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wewnątrz pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml , o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 106

Poz. 12. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy objętość napełnienia zestawu zawiera się w przedziale od 7,5 do 8,0ml

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 107

Poz. 13. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy objętość napełnienia zestawu zawiera się w przedziale od 8,0 do 8,3ml.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 108

Poz. 14. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy objętość napełnienia zestawu zawiera się w przedziale od 8,5 do 8,7ml.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 109

Poz. 15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji (w rozumieniu, że jedna aktywacja to przepłukanie, podanie i ponowne przepłukanie zaworu). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej

membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wewnątrz pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml , o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 110

Poz. 15. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy koreczek – bezigłowy, przezroczysty – zawór dostępu naczyniowego żylnego ma być wyposażony w zdejmowalny przed podłączeniem do wkłucia protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 111

Poz. 16. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy koreczek – bezigłowy, przezroczysty – zawór dostępu naczyniowego żylnego ma być wyposażony w zdejmowalny przed podłączeniem do wkłucia protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 112

Pozycja 16. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji (w rozumieniu, że jedna aktywacja to przepłukanie, podanie i ponowne przepłukanie zaworu).. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wewnątrz pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml , na zaworze dodatkowe oznaczenie wersji dotętnicznej, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 113

Poz. 28. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock, chronionym białym koreczkiem domykany ręcznie, z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 114

Poz. 28. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 115

Poz. 29. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock, chronionym białym koreczkiem domykany ręcznie, z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 116

Poz. 29. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock w postaci zaworu bezigłowego z płaską powierzchnią do dezynfekcji, z filtrem bakterieryjnym 0,2 mikrona, Czas stosowania 7 dni oraz 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 117

Poz. 29. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock, w postaci zaworu bezigłowego z płaską powierzchnią do dezynfekcji, z filtrem bakterieryjnym 0,2 mikrona, z możliwością użycia do 28 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 118

Poz. 35. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock w postaci zaworu bezigłowego z płaską powierzchnią do dezynfekcji, z filtrem bakterieryjnym 0,2 mikrona, Czas stosowania 7 dni oraz 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji, objętość wypełnienia całego systemu 0,35 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 119

Poz. 35. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 120

Poz. 35. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock, w postaci zaworu bezigłowego z płaską powierzchnią do dezynfekcji, z filtrem bakterieryjnym 0,2 mikrona, z możliwością użycia do 28 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 121

Poz. 36. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora do przygotowania leków wyposażonego w port dostępu w postaci zaworu bezigłowego z płaską powierzchnią do dezynfekcji, z filtrem bakterieryjnym 0,2 mikrona wbudowanym w część chwytnej przyrządu i filtrem cząsteczkowym 5 mikronów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 122

Poz. 36. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie materiałów producenta potwierdzających, że przyrząd stanowi system zamknięty i nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w Części 36 i żąda od Wykonawców dokumentów zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 123

Poz. 37. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu o poniższych parametrach :

Urządzenie dostępne do fiolek, które posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteriowym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolece w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolece. Filtr wbudowany w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. Czas stosowania 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 124

Poz. 37. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje kolca mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwi maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 125

Poz. 44. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy kaniuli dotętnicznej wraz z nieinwazyjnym systemem mocowania, z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2 podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z paskiem do prowadzenia linii tworzącym gotowy do założenia zestaw o składzie: kaniula wraz z opatrunkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 126

Poz. 67. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania 24mg H₂O/l przy V_t=500ml oraz wadze 6g, czysty mikrobiologicznie, pozostałe warunki SIWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 127

Poz. 73. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej typ Guedel, sterylnej, rozm.: 000, 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 wykonanej z półsztywnego i nietoksycznego polietylenu, o gładko zaokrąglonych, atraumatycznych krawędziach, posiadającą blokadę zgryzu, kodowaną kolorystycznie, pakowaną pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 128

Poz. 74. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej typ Guedel, sterylnej, rozm. 6, wykonanej z półsztywnego i nietoksycznego polietylenu, o gładko zaokrąglonych, atraumatycznych krawędziach, posiadającą blokadę zgryzu, kodowaną kolorystycznie, pakowaną pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 129

Poz. 75. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek intubacyjnych zbrojonych wykonanych z medycznego PCV, bez lateksu i PCV, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5

oraz dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0, dostępne w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, pozostałe warunki SIWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 130

Pakiet 40 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych jednorazowych rękawic chirurgicznych bezlateksowych neoprenowe bezpudrowe. Wewnętrzne pokrycie polimerowe w technologii Smooth Donning™ gwarantuje bezproblemowe nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany, wzmocniony strefą adhezyjną, zapobiega rozwijaniu i rozdarciu. Przeznaczone dla osób uczulonych na lateks i z problemami skórnymi. Grubość (pojedyncza ścianka; min): Palec – 0,23 mm, dłoń – 0,20 mm, mankiet – 0,17 mm, siła zrywania po starzeniu: min. 14 N.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 131

Pakiet 40 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych jednorazowych rękawic chirurgicznych w 100% poliizoprenowych bezpudrowych bezlateksowych o zwiększonej wrażliwości dotykowej. Kształt w pełni anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń z poszerzoną częścią grzbietową dłoni kciukiem przeciwstawnym. Mankiet z równomiernie rolowanym brzegiem. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana (antyślizgowa). Podwyższona barierowość dla substancji chemicznych i leków cytostatycznych. Przeznaczone dla osób uczulonych na lateks. Kolor kremowy, AQL: max. 0,65 (po zapakowaniu). Grubość (pojedyncza ścianka; mm): Palec - 0,27±0,02 mm, dłoń - min. 0,19 mm, mankiet - min. 0,17 mm, Długość rękawicy wg EN 455-2: min. 270 – 285 mm (w zależności od rozmiaru). Siła zrywania przed / po starzeniu: 18 N / 15 N

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 21

Pytanie nr 132

Dotyczy Kaniule dotętnicze, zestawy do tętnicy udowej i promieniowej, zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia poz.45 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów, typu Arrow, a więc światowego lidera, o znacznie wyższych parametrach jakościowych i użytkowych oraz następujących parametrach technicznych: zestaw do cewnikowania tętnic metodą Seldingera, w składzie: poliuretanowy cewnik 18Ga/23cm z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi giętkimi skrzydełkami mocującymi ustawionymi pod kątem i przedłużaczem z przesuwającym zaciskiem, igła punkcyjna o niskim współczynniku tarcia, z końcówką kodowaną kolorem w rozm. 18G/7cm, przewodnik z końcówką w kształcie „J” i drugim końcem prostym w rozm. 0,025”x60cm

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 133

Dotyczy Kaniule dotętnicze, zestawy do tętnicy udowej i promieniowej, zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia poz.46 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow, a więc światowego lidera, o znacznie wyższych parametrach jakościowych i użytkowych oraz następujących parametrach technicznych: zestaw do cewnikowania tętnic metodą Seldingera, w składzie: poliuretanowy cewnik 20Ga/16cm z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi giętkimi skrzydełkami mocującymi ustawionymi pod kątem i przedłużaczem z przesuwającym zaciskiem, igła punkcyjna o niskim współczynniku tarcia, z końcówką kodowaną kolorem w rozm. 20G/7cm, przewodnik o obu końcach prostych w rozm. 0,021”x50cm

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 134

Dotyczy Kaniule dotętnnicze, zestawy do tętnicy udowej i promieniowej, zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia poz.47 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów typu Arrow, a więc światowego lidera, o znacznie wyższych parametrach jakościowych i użytkowych oraz następujących parametrach technicznych: zestaw do cewnikowania tętnic metodą Seldingera, w składzie: poliuretanowy cewnik 20Ga/5cm z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi giętkimi skrzydełkami mocującymi ustawionymi pod kątem i przedłużaczem z przesuwającym zaciskiem, igła punkcyjna o niskim współczynniku tarcia, z końcówką kodowaną kolorem w rozm. 20G/4cm, przewodnik o obu końcach prostych w rozm. 0,021"x35cm

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 135

Dotyczy Zestawy do znieczuleń, igły do blokady nerwów poz.51 - Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w miejsce wymaganych parametrów: zestawów najwyższej jakości/światowego lidera, tj. typu Rusch, o następującej charakterystyce: igła Touhy ze skrzydełkami o niewielkiej średnicy zewnętrznej, dająca mniejszy uraz opony 18G/8cm, cewnik 19Ga/90cm i średnicy wewnętrznej odpowiadającej cewnikom 16Ga, a więc dającej mniejszy opór przepływu, koniec cewnika miękki atraumatyczny, z bocznymi otworami, adapter Touhy Borst, płaski filtr 0,22 , strzykawka niskooporowa 10ml. Całość zapakowana razem. Wyrób medyczny sterylny, jednorazowego użytku

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 136

Dotyczy Filtry oddechowe oraz wymienniki ciepła i wilgoci poz.63 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,9999% , przeciwprątkowej 99,999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni min. 1400 cm²; o wadze 52 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 80 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.4; 500ml: 37.1; 750ml: 36.3; 1000ml: 35.1; 1200ml: 34.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.61; 500ml: 6.90; 750ml: 7.69 ;1000ml: 8.92; 1200ml: 9.30; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.1.1 cm H₂O oraz przy 60 l/min.2.6 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15. skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 137

Dotyczy Filtry oddechowe oraz wymienniki ciepła i wilgoci poz.64 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr hydrofobowy elektrostatyczny dla dzieci/novorodków o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 14,5 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 13,4 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 10.1; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 50 - 250 ml; posiadający opór przepływu przy 20 l/min.1,4 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15. skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 138

Dotyczy Filtry oddechowe oraz wymienniki ciepła i wilgoci poz.65 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 14,5 g; z portem kapno zakręcany korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 13,4 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 10.1; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 50 - 250 ml; posiadający opór przepływu przy 20 l/min.1,4 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15. skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 139

Dotyczy Filtry oddechowe oraz wymienniki ciepła i wilgoci poz.66 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99999% , przeciwprątkowej 99.9999%; o wadze 37 g; z portem kapno zakręcany korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 74,5 ml; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2.8 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, skuteczność filtracji wg NaCl zgodna z ISO.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 140

Dotyczy Filtry oddechowe oraz wymienniki ciepła i wilgoci poz.67 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania wymienników światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej: objętość wewnętrzna 10ml, masa 6,3g. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 141

Dotyczy Filtry oddechowe oraz wymienniki ciepła i wilgoci poz.68 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99999% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 22 g; z portem kapno zakręcany korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 25ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 37.9; 500ml: 35.6; 750ml: 34.5; 1000ml: 33.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 6.07; 500ml: 8.42; 750ml: 9.44; 1000ml: 10.25; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2,1 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 142

Dotyczy Filtry oddechowe oraz wymienniki ciepła i wilgoci poz.69 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania filtrów światowego lidera, o parametrach wyższych od oczekiwanych, jak niżej:

Sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwnych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztery częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83 ; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O; wolny od latex, PCV, ftalanu; posiadający standardowe złącze 15

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 143

Dotyczy Rurki Guedela, rurki tracheostomijne, zawory foniatryczne 73 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce istniejących wymogów siwz, możliwości zaoferowania rurek światowego lidera, o parametrach jak niżej:

Rurka ustno-gardłowa Guedela z polietylenu, ze zintegrowanym blokerem zgryzu, z kolorowym kodem rozmiarowym, sterylna, bez PCV i ftalanów, opakowanie jednostkowe typu blister, oznaczenie rozmiaru i data ważności na opakowaniu. Rozmiary: 000; 00; 0; 1; 2; 3; 4; 5*.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 144

Dotyczy Rurki Guedela, rurki tracheostomijne, zawory foniatryczne 76 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rurek światowego lidera, z cienkościennym mankietem uszczelniającym (producent nie podaje grubości). Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 22**Pytanie nr 145**

Część 1. Czy Zamawiający dopuści koreczek/zatyczkę do kaniuli dożylnych typu Luer Lock z trzpieniem poniżej krawędzi z oznaczeniem nazwy producenta numerem serii oraz datą przydatności do użycia na opakowaniu jednostkowym tak jak w części nr 2

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 146

Część 1, Część 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie asortymentu na opakowania po 100 szt. w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 147

Część 3. Prosimy Zawijającego o dopuszczenie koreczka zaworu bezigłowego z łątwą jednorodną materiałowo powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną, silikonową membraną osadzoną wewnątrz na przezroczystym poliwęglanowym konektorze, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o przepływie 312 ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 58 PSI,. Możliwość podłączenia u pacjenta do 600 aktywacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 148

Część 5. Czy zamawiający dopuści zawór bezigłowy z drenem o całkowitej długości 8,2 cm z jednym drenem posiadającym dodatkowy zamek ślizgowy; zawór bezigłowy na końcu drenu, przezroczysty z silikonową membraną łatwą do dezynfekcji i prostym torem przepływu. Kompatybilny z końcówkami Luer Lok i Luer. Przepływ 143 ml/min. Kompatybilny z lipidami i chemioterapeutykami. Możliwość stosowania do 7 dni lub 500 aktywacji. Końcówka dostępu naczyniowego zabezpieczona koreczkiem. Sterylny, niepirogenny, wolny od PVC i lateksu. Pakowany pojedynczo w opakowanie folia-papier. Sterylizowanym tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 149

Część 6. Prosimy o dopuszczenie Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o całkowitej długości zestawu 9,5 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,35 ml. 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, (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 500 aktywacji. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 150

Część 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości całego zestawu 9,5 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi (3 zatrzaski kodowane kolorystycznie dla odróżnienia linii), o objętości wypełnienia 0,42 ml. 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, (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 500 aktywacji. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 151

Część 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z optycznym identyfikatorem przepływu pozycji o/z. sterylizowanym tlenkiem etylenu z kolorowymi trójramiennymi pokrętłami w kolorze czerwonymi i niebieskim do oznaczania linii tętnica/żyła. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 152

Część 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji grawitacyjnej nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań określonych w SIWZ. Przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania)

Pytanie nr 153

Część 21. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp o średnicy wewnętrznej 1,2 mm. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 154

Część 31. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniula typu bezpiecznego do żył obwodowych z łamanymi, barwnie oznakowanymi skrzydełkami (zgodnie z kodem rozmiaru), z portem iniecyjnym do podawania bolusów, z koreczkiem samodomykającym się, FEP, bez lateksu, bez PVC, kontrastująca w promieniach Rtg 2 wtopionych paskami kontrastującymi z filtrem hydrofobowego zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny plastikowy zatrząsk zabezpieczający przed przypadkowym zakuciem personelu, dodatkowy koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, opakowanie typu blister. Wszystkie rozmiary w pozycji od jednego producenta. W rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	95 m/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 155

Część 42, 43. Czy Zamawiający wymaga osłonek na leki światłoczułe w kolorze żółtym.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 156

Część 42, 43. Czy Zamawiający wymaga osłonek na leki światłoczułe z wycięcia na szczycie umożliwiające zawieszenie butelki, wycięcie w dolnej części pozwalające na swobodne wyprowadzenie drenu, dodatkowy pasek klejący pozwalający na zamknięcie worka

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 157

Część 60. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły typu motylek w rozmiarach 0,5 x 20 mm, 06 x 20 mm, 0,7 x 20 mm, 0,8 x 20 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań określonych w SIWZ. Przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania)

Pytanie nr 158

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej do 4 miejsc po przecinku, a wartość netto i brutto do 2 miejsc po przecinku.

Odpowiedź:

CS

Zamawiający odsyła Wykonawcę do treści SIWZ w Rozdziale XIII ust. 3, w którym zostało dopuszczone przedstawienie cen jednostkowych do 4 miejsc do przecinku, w przypadku gdy wymaga tego prawidłowe złożenie oferty.

PYTANIA WYKONAWCY NR 23

Pytanie nr 159

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.8 dopuści wycenę kranika z wyczuwalnym oraz optycznym indykatorem, z białymi koreczkami zabezpieczającymi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 160

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.9 dopuści wycenę kranika z przedłużaczem o objętości wypełnienia 0,612ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 161

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.15 dopuści wycenę koreczka/zaworu bezigłowego o przepływie 540ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 162

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.31 dopuści wycenę kaniul wykonanych z PUR, z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego, z 6 paskami RTG, z koreczkiem powyżej własnej krawędzi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 163

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.31 dopuści wycenę kaniul o przepływie 23ml/min dla rozm. 0,7x25mm; 56ml/min. dla rozm. 1,1x32mm; 90ml/min. dla rozm. 1,3x45mm; 142ml/min. dla rozm. 1,5x45mm; 200ml/min dla rozm. 1,7x45mm; 305ml/min. dla rozmiaru 2,1x45mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 164

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.31 dopuści wycenę kaniul wykonanych z FEP w rozmiarze 0,7x19mm; z dwoma paskami RTG; o przepływie 23ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 165

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.38 dopuści wycenę igieł o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym; która łatwo i szybko przebija korek fiolki bez uszkodzeń i strzępienia/wycięcia gumy? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 166

Czy Zamawiający w Zadaniu w poz.60 dopuści wycenę igieł o długości 19mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 24

Pytanie nr 167

Część 42, 43. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłonki na worek bez nadanego numeru katalogowego, identyfikacja na podstawie rozmiaru.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

1. Odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
2. W wyniku udzielonych odpowiedzi Zamawiający zmodyfikował treść Załącznika 2A, a dokonane zmiany zostały oznaczone czcionką koloru czerwonego.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

Anna Płotnicka-Mieloch

OK