



SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
SOKOŁÓW PODLASKI

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Sokółowie Podlaskim**

08-300 Sokółów Podlaski, ul. Ks. Bosko 5,

tel./25/ 781-73-20, fax /25/ 787-60-83

www.spzozsokolow.pl, e-mail: zp@spzozsokolow.pl

NIP: 823-14-22-165, REGON: 000306779

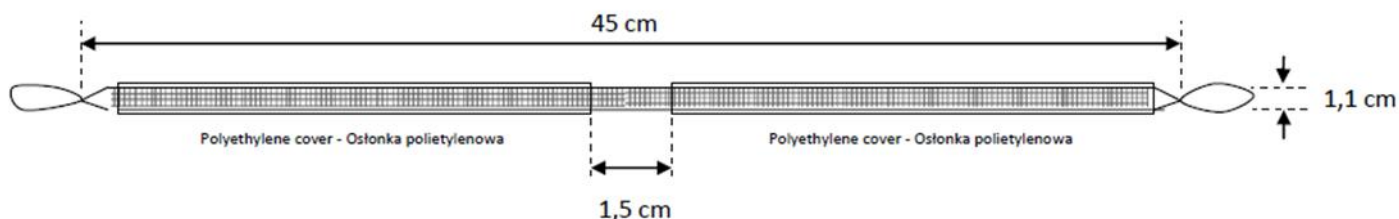
Znak sprawy: ZZ.26.278.2025

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: *postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów medycznych jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Sokółowie Podlaskim opublikowanego w Suplemencie Dziennika Urzędowego Wspólnot Europejskich z dnia 30.06.2025 r pod numerem 422086-2025*

Pytanie 1 zad. 42

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 42 taśmę do chirurgicznego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, sterylną, wykonaną z niewchłaniałnego polipropylenu monofilamentowego, grubość nici 0,15mm, szerokość 1,1cm, długość 45cm, grubość 0,34mm, gramatura 45g/m², wielkość porów 1mmx1,25mm



Do implantacji taśm służą narzędzia wielorazowego użytku. Użycie narzędzi wielorazowych oszczędza środowisko poprzez zmniejszenie produkcji odpadów. Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej, co jest jednoznaczne z ograniczeniem konkurencji. Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny. Zwracamy się z prośbą o przyjęcie oferty w powyższym składzie jako opcję/zamiennik - dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 2 zad. 74

poz. 1d Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 20 ml do pomp w kolorze bursztynowym?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 3 zad. 77

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów posiadającego elastyczną komorę kroplową, wolną od PVC, i ftalanów (do produkcji użyto bezftalanowe

plastyfikatory nowej generacji co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo pacjenta), przystosowany do infuzji grawitacyjnej, z dodatkowym łącznikiem Y, długość drenu 180 cm. Posiadający specjalny zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiegający przedostaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta, i utrzymujący stały poziom płynu. Przyrząd wyposażony w filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu. Pomaga zapobiegać zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI). Pomaga zmniejszać straty w płynach infuzyjnych poprzez ograniczeniu do zera niekontrolowaną utratę płynu poprzez kapanie.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 4 zad. 81 poz. 1

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 18 G o dł. 32 mm zamiast 33 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 16 G 1,8 x 45 mm zamiast 50 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 14 G 2,1 x 45 mm zamiast 50 mm? Pozostałe zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 zad. 84

1) Czy Zamawiający wymaga koreczka do wenflonów z trzpieniem poniżej krawędzi?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

2) Czy Zamawiający wymaga koreczka do wenflonów w opakowaniu twardej blister?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6 zad. 86

Czy Zamawiający dopuszcza: Aparat do przetoczeń z precyzyjną regulacją prędkości. Komora kroplowa z kropłomierzem 20 kropli/ mililitr. Odpowietrznik z filtrem. Regulator umiejscowiony na drenie. Regulator w kształcie beczułki tj. cylindra z podwójną skalą regulacji. Regulacja dla płynów o różnej gęstości: 1 zakres 5-250 ml/h 10 %, 2 zakres 5-200 ml/h 40%. Zakończenie drenu końcówką Luer Lock z zatyczką. Dodatkowo na drenie zacisk. Aparat bez zawartości ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 zad. 79 poz. 3

poz. 3 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru kompatybilnego typu UPP 110S.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oryginału.

poz. 8 Prosimy o dopuszczenie podania ceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50szt z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości do pełnych opakowań..

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 zad. 90, poz.1 Oddział ginekologia

Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji pas do KTG w rozm. (6cm.x140cm.), pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 9 zad. 79

poz. 3 Czy Zamawiający w tej pozycji wymaga papieru oryginalnego wyprodukowanego przez firmę Sony, czy dopuszcza zamiennik innego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga papieru oryginalnego.

poz. 7 Czy Zamawiający w tej pozycji wymaga papieru oryginalnego wyprodukowanego przez firmę Philips, czy dopuszcza zamiennik innego producenta

Odpowiedź: Zamawiający wymaga papieru oryginalnego.

Pytanie 10 zad. 79 poz. 11

Czy Zamawiający w tej pozycji dopuści elektrodę w rozmiarze 36x48mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11 zad. 1 poz. 16

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 16 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 12 zad. 1 poz. 16

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności,”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13 zad. 101 poz. 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do mierzenia RR + rurka przedłużająca do mankietów wielorazowego użytku, 1-żyłowy, ob. 25-35cm, dł. 55cm, szer. 14cm, dwuwarstwowy z pęcherzem. - 1-żyłowy, ob.33-47cm, dł 65cm, szer.17cm. - kompatybilny z kardiomonitorem Emtel FX 2000P. Oryginalny duży mankiet przeznaczony dla dorosłych, których obwód ramienia przekracza standardowe wymiary. Wykonany z bardzo wysokiej jakości materiału. Łatwy do dezynfekcji.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 14 zad. 101 poz. 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do aparatów elektronicznych do pomiaru ciśnienia metodą nieinwazyjną OMRON M2, M3, jednożyłowy z dodatkowa końcówką o rozmiarach : SS 10 - 15 cm , S 17 - 22 cm , M 22 - 32 cm, L 22 - 42cm. Mankiety przeznaczone do pomiaru RR dla dorosłych i dzieci. Wykonany z bardzo wysokiej jakości materiału, z mocnym rzepem. Łatwy do dezynfekcji. Uzasadnienie : Zamawiający w opisie wymaga oryginalnych mankietów Omrona jednak firma ta produkuje tylko trzy rozmiary swoich mankietów (S 17 - 22 cm , M 22 - 32 cm, L 22 - 42cm). Możemy zaproponować najmniejszy zamiennik czyli rozmiar 10-15 cm wraz z konektorem kompatybilnym z aparatem Omron.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 15 zad. 103 poz. 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do mierzenia RR + rurka przedłużająca do mankietów kompatybilny z kardiomonitorem BTL typ Q7 wielorazowego użytku, 1-żyłowy, ob. 25-35cm, dł. 55cm, szer. 14cm, dwuwarstwowy z pęcherzem. 1-żyłowy, ob.33-47cm, dł 65cm, szer.17cm ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 16 zad. 103 poz. 4

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do mierzenia RR + rurka przedłużająca do mankietów kompatybilny z kardiomonitorem Emtel FX 2000P wielorazowego użytku, 1-żyłowy, ob. 25-35cm, dł. 55cm, szer. 14cm, dwuwarstwowy z pęcherzem. 1-żyłowy, ob.33-47cm, dł 65cm, szer.17cm ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 17 zad. 103 poz. 5

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do mierzenia RR do (systemu emtel) wielorazowy mankiet NIBP (dla dorosłych, rozm.M dla obwodu ręki 25 – 35 cm) ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 18 zad. 83

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 83 podanie ceny jednostkowej nakłuwaczy za opakowania a'200, po przeliczeniu 125 op.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19 zad. 65

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 65 zaoferowanie wzierników do otoskopu pakowanych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem (tj. 60 opakowań)? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 20 zad. 79 poz. 7

Prosimy o informację, czy w ww. pozycji Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru producenta Philips chemo-termoczułego czy też dopuszcza termicznym zamiennik.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru.

Pytanie 21 zad. 31

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów i ładunków ze zszywkami do tkanki grubej o wysokości 4,5 mm, pozostałe parametry według wymagań.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 22 zad. 28

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 28 dopuści do zaoferowania wysokociśnieniowy system do drenażu ran ze wskaźnikiem poziomu próżni, z fabrycznie wytworzonym podciśnieniem o wartości początkowej 933mbar z butelką o pojemności 200 ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, dren łączący o długości 105cm z zaciskiem, końcówką luer lock i łącznikiem do drenów 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (przydałaby się próbka)

Pytanie 23 zad. 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wodę sterylną o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 24 zad. 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone, z podwójnym znacznikiem głębokości w postaci półpiersi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 25 zad. 34 poz. 2

Czy Zamawiający dren T-KEHR wykonany z lateksu naturalnego, długość 40 cm, rozm. 12,14,16, 18?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 26 zad. 44

poz. 1a Czy Zamawiający dopuści pojemnik z formaliną- zawartość formaliny- 18ml?

Odpowiedź: Nie.

poz. 3c Czy Zamawiający dopuści pojemnik z formaliną- zawartość formaliny- 80ml?

Odpowiedź: Dopuszcza.

poz. 5e Czy Zamawiający dopuści pojemnik z formaliną - zawartość formaliny 320ml?

Odpowiedź: Dopuszcza

poz. 7g Czy Zamawiający dopuści pojemnik z formaliną - zawartość formaliny 2000 ml?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 27 zad. 60 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 28 zad. 63 poz. 1

1) Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o długości 2000mm, zamiast 1800mm (30 szt.)?

Odpowiedź: Tak

2) Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o długości 2000mm, zamiast 2100mm (100 szt.)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 29 zad. 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 30 zad. 74 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga strzykawek 2-częściowych zgodnych z poniższym opisem:

Strzykawki j.uż. wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok kontrastujący w kolorze zielonym umożliwiającą dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną podwójną czarną skalę, stożek Luer kompatybilny z igłami j.u., podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, z prostym sztywnym tłokiem gwarantującym płynną podaż leku, pakowania jednostkowe typu blister pack, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, łatwy i płynny przesuw tłoka, oraz dobra szczelność między tłokiem i korpusem, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylindrze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i nazwa własna strzykawki. Oznaczenie na korpusie strzykawki w postaci piktogramów: jednorazowego użytku, brak lateksu, brak BPA, logo producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt. sterylna. Na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki informacja o braku ftalanów, kolorystyczne oznakowanie pojemności strzykawki, informacja Luer Tip (6%), skalowanie rozszerzone: strzykawka 2ml skala do 3ml; strzykawka 5ml skala do 6ml; strzykawka 10ml skala do 12ml; strzykawka 20ml skala do 24ml) – dotyczy poz.1a-1d (poz. 1a-1d strzykawki pochodzące od jednego producenta)

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 31 zad. 74 poz. 2

1) Czy Zamawiający wymaga strzykawki cewnikowej 50 (60) ml wyposażonej w zatyczkę oraz dodatkowy łącznik Luer?

Odpowiedź: Dopuszcza.

2) Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki cewnikowe 50 (60) ml pakowanej po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 32 zad. 74 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga strzykawki cewnikowej 100 ml z podwójną skalą pomiarową oraz dodatkowym łącznikiem Luer?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 33 zad. 75 poz. 1-2

1) Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania pozbawionych szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Tak.

2) Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania skalowanych co 1 cm (od 5 cm do 30 cm dla długości 40 cm oraz od 5 cm do 50 cm dla długości 60 cm)?

Odpowiedź: Dopuszcza.

3) Czy Zamawiający wymaga cewników do odsysania z linią RTG?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 34 zad. 76 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 zad. 76 poz. 10, 11, 13

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane pojemniki posiadały szczelne zamknięcie, uniemożliwiające przeciekanie płynów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 36 zad. 76 poz. 10, 11, 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pojemników pakowanych w kartonowe opakowania zbiorcze, która ułatwiają transport i magazynowanie, a także znacznie lepiej zabezpieczają produkt przed uszkodzeniem?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 37 zad. 77 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga Aparatu do infuzji grawitacyjnych zgodnego z poniższym opisem:

Aparat do infuzji grawitacyjnych oraz ciśnieniowych: długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120mm, kolec ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym. Filtr odpowietrzania w odpowietrzniku aparatu tworzy system zamknięty w rozumieniu definicji NIOSH, co jest potwierdzone badaniem. Skuteczność filtracji bakterii (BFE) min. 99,9999941% ; skuteczność filtracji wirusów (VFE) min. 99,99964% - potwierdzona badaniami. Górna część komory kroplowej twarda, dolna część komory kroplowej elastyczna w celu łatwego ustawienia poziomu płynu. Pierścień okalający komorę kroplową pozwalający na łatwiejsze wkłuwanie się do opakowania, 15µ filtr płynu, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na unieruchomienie i zabezpieczenie kolca komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszenia drenu. Nazwa firmy na komorze kroplowej umożliwiająca identyfikację producenta w przypadku incydentu medycznego i reklamacji. Odporny na ciśnienie 4,5bara; sterylizowany promieniami

gamma długość drenu 150 cm zakończona końcówką lock. Możliwość stosowania do 96 godzin, potwierdzona przez producenta.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 38

zad. 78 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przedłużaczy do pomp infuzyjnych dł. 1500mm Luer – Lock pakowanych w rękaw papierowo-foliowy, bez zawartości ftalanów, na opakowaniu nadrukowany opis w języku polskim, sterylnych?

Odpowiedź: Dopuszcza.

zad. 78 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga przedłużaczy do pomp infuzyjnych bursztynowych dł. 1500mm Luer – Lock pakowanych w rękaw papierowo-foliowy, bez zawartości ftalanów, na opakowaniu nadrukowany opis w języku polskim, sterylnych?

Odpowiedź: Dopuszcza.

zad. 78 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kranika trójdrożnego z drenem 10 cm i średnicą - wewnętrzną drenu 3mm.

Odpowiedź: Dopuszcza.

zad. 78 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewników Foleya z zaworem plastikowym, podwójnie pakowanych – opakowanie wewnętrzne foliowe, opakowanie zewnętrzne folia-papier, sterylizowanych tlenkiem etylenu, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

zad. 78 poz. 11-15

Czy Zamawiający wymaga masek do podawania tlenu pozbawionych ftalanów?

Odpowiedź: Dopuszcza.

zad. 78 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2m w opakowaniu folia-folia?

Odpowiedź: Dopuszcza.

zad. 78 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne w rozmiarze S, M, L?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 39

zad. 80 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie worka na mocz z podziałką co 100ml, wykonany z PCV bez zawartości lateksu, z drenem o długości 110cm, zakończonym łącznikiem schodkowym i zastawką antyrefluksyjną, uniemożliwiającą cofnięcie się moczu z worka do cewnika, z poprzecznym zaworem odpływu dennego, portem do pobierania próbek.

Pojemność worka 2 000 ml, worek z klamra zaciskowa na drenie, tylna biała ściana, wzmocniony podwójny zgrzew w górnej i dolnej części worka, nazwa producenta na worku pozwala na identyfikację produktu po użyciu, pakowany pojedynczo w blister-pack, jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Dopuszcza.

zad. 80 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wieszaki do worków pakowane po 5 szt.?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 40 zad. 81 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga bezpiecznych kaniul zgodnie z poniższymi parametrami?

Kaniuła bezpieczna poliuretanowa do długotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli (z metalowym zatrzaskiem chroniącym ostry koniec igły bezpośrednio po jej usunięciu z naczynia), wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, z 4 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, posiadająca komorę z hydrofobową membraną hemostatyczną zintegrowaną z koreczkiem luer-lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się poniżej krawędzi koreczka, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, port boczny umiejscowiony bezpośrednio nad skrzydełkami, mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym otwarciem koreczka po obrocie o 180° aktywowany ruchem obrotowym, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, muszą posiadać badania laboratoryjne potwierdzające biokompatybilność materiału z którego są wykonane (załączone do oferty); międzynarodowy kod kolorów, sterylizowana EO, sterylna. Kaniule wyposażone w gwintowany, aktywowany ruchem obrotowym w mechanizm zapobiegający przypadkowemu otwieraniu się koreczka portu bocznego. Kaniul dożylna z portem bocznym umiejscowionym centralnie nad skrzydełkami co zapobiega podrażnieniom miejsca wkłucia poprzez zapobieganie efektowi „dźwigni” w czasie podłączenia strzykawki. Port iniekcyjny (górny) w kaniulach musi posiadać efektywną barierę mikrobiologiczną potwierdzoną badaniami .

Kaniuła do wlewów dożylnych

24G dł. 19mm (przepływ 22ml/min),

22G dł. 25mm (przepływ 36ml/min),

20G dł. 25mm (przepływ 65ml/min);

20G dł. 33mm (przepływ 61ml/min),

18G dł. 33mm (przepływ 103ml/min),

18G dł. 45mm (przepływ 96ml/min),

17G dł. 45mm (przepływ 128ml/min),

16G dł. 50mm (przepływ 196ml/min),

14G dł. 50mm (przepływ 343ml/min).

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 41 zad. 83 poz. 1

1) Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

2) Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 42 zad. 85 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę igły iniekcyjnej w rozmiarze 0,3 x 12mm a'100 szt.?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 43 zad. 86 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do infuzji z precyzyjną kontrolą przepływu spełniającego poniższy opis: Przyrząd do infuzji z regulatorem przepływu wyposażony w dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący, szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami, hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską klapką, dużą komorę kroplową (55 mm w części przezroczystej), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml, filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, dren wykonany z PVC o długości 200cm, przezroczysty łącznik stożkowy luer lock, oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami, niebieski przesuwany zacisk na drenie do zamknięcia infuzji, regulator przepływu w kształcie cylindra, 2

skale dla płynów o różnej gęstości: (1 zakres 5-250 ml/h - 10%, 2 zakres 5-200 ml/h - 40%, dodatkowy port do iniekcji typu Y, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 44

zad. 5 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie poniższych rurek:

Sterylnie, jednorazowe rurki intubacyjne wykonane z przezroczystego termoplastycznego medycznego PVC zbrojonego drutem z zaoblonymi wszystkimi krawędziami mającymi kontakt z tkankami, również otworu Murphy'ego, z znacznikami głębokości co 1 cm i oznaczeniem poziomym. Dostarczane z cienkościennym, stożkowym łącznikiem 15 mm z oznaczeniem rozmiaru rurki z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym zapewniającym skuteczne uszczelnienie przy niewielkiej powierzchni styku ze ścianą tchawicy i spowalniającym wzrost ciśnienia w mankiecie w czasie intubacji, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankietu (płaski przed wypełnieniem) z oznaczeniem rozmiaru rurki, z otworem Murphy'ego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

zad. 5 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rurek intubacyjnych spełniających opis przedmiotu, ale nie posiadających potwierdzonej klinicznie obniżonej przepuszczalności dla podtlenku azotu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 45 zad. 4, 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy będzie wymagał rurek intubacyjnych w opakowaniach z punktowymi zgrzewami umożliwiającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 46 zad. 15 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy będzie wymagał rurek tracheostomijnych ze stałym jak i ruchomym szyldem.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 47

zad. 29 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach:

Elektrody powrotne bez kabla, dla dorosłych i dzieci, dzielone, hydrożelowe, na podłożu z pianki PE, rozmiar 157 x 113 mm, powierzchnia przewodząca 107 cm², powierzchnia całkowita 177 cm², impedancja <2 Ohm przy 500 kHz, maksymalna temperatura <3,5 C°@ 700 mA, współpraca z systemem kontroli przylegania, z orientacją kierunkową do pola operacyjnego (dłuższy bok prostopadle do pola operacyjnego), każda elektroda zapakowana indywidualnie z etykietą do wklejania do protokołu pacjenta, opakowanie zbiorcze 100szt



Odpowiedź: Dopuszcza.

zad. 29 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie wagi 70g.

Odpowiedź: Dopuszcza

zad. 29 poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, że chodzi o kabel przedstawiony na grafice poniżej



Odpowiedź: Tak.

Pytanie 48 zad. 96

Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych, niż do strzygarki 3M pod warunkiem nieodpłatnego użyczenia strzygarek kompatybilnych z zaferowanymi ostrzami na czas realizacji umowy. Strzygarka kompatybilna z oferowanymi ostrzami posiada trzyczakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 0° i 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. W przypadku dopuszczenia prosimy o podanie liczby potrzebnych strzygarek.

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych, jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej zaproponowanej powyżej. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość cicia ostrza tnącego 36 mm, wysokość cicia włosów 0,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry, wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Strzygarka 1 sztuka.

Pytanie 49 zad. 103

poz. 3 Prosimy o dopuszczenie obwodu ramienia 25-35cm, długość 50cm, szerokość 14,5cm

Odpowiedź: Dopuszcza.

poz.3 Prosimy o dopuszczenie obwodu ramienia 34-47cm, długość 65cm, szerokość 17,5cm

Odpowiedź: Dopuszcza.

poz. 4 Prosimy o dopuszczenie obwodu ramienia 25-35cm, długość 50cm, szerokość 14,5cm

Odpowiedź: Dopuszcza

poz.4 Prosimy o dopuszczenie obwodu ramienia 34-47cm, długość 65cm, szerokość 17,5cm

Odpowiedź: Dopuszcza

poz. 5 Prosimy o dopuszczenie obwodu ramienia 25-35cm

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 50

zad. 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękojeść jednorazową światłowodową ze światłem LED zgodną z ISO-7376, plastikowo-metalową, gdzie część chwytana wykonana jest z wytrzymałego PP w kolorze zielonym z 12 poprzecznymi frezami, natomiast mocowanie wykonane jest z stopu metalu, zawierającą wewnątrz baterie, kompatybilne z rękojeścią, całość o długości 15cm, średnica ok. 2,9 cm i obwód ok. 11 cm, waga około 70,5 gram, pakowana indywidualnie w folię?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

zad. 3 poz. 2

Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ Macintosh - rozmiary 0 (76mm), 1 (95mm), 2 (105mm), 3 (135mm), 3,5 (145mm) 4 (155mm), 5 (175mm) - wszystkie łyżki pochodzą od jednego producenta, nieodkształcająca się łyżka wykonana z lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja), profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku, końcówka łyżki od strony pacjenta atraumatyczna, zaokrąglona, pogrubiona mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego (cała podstawa plastikowa), ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376, wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło, światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło o

średnicy 5mm, wyraźnie oznakowany nr serii, rodzaj, rozmiar, znak CE oraz symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) na części metalowej łyżki, pakowanie folia-folia, na opakowaniu informacja od producenta o dacie ważności z min. 3 letnim okresem przydatności, numer seryjny, mikrobiologicznie czyste, bez lateksu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

zad. 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łyżkę o parametrach:

- Wykonane w całości ze stopu metalu
- Światłowód z tworzywa sztucznego o średnicy 5 mm zapewnia jasne i maksymalne oświetlenie
- Zatrząsk kulkowy w podstawie koloru zielonego
- Nieosłonięty światłowód zapewniającym doświetlenie jamy ustnej i gardła
- Kompatybilna ze wszystkimi uchwytami laryngoskopowymi według zielonego oznaczenia (green standard) zgodnymi z normą ISO 7376/3
- Oznakowanie łyżek typu Macintosh: nr serii na grzbiecie łyżki, rodzaj, rozmiar, znak CE oraz symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) nad stopką od strony wyprowadzenia światłowodu
- Jednorazowego użytku
- Czyste mikrobiologicznie
- Opakowanie foliowe
- Dostępne rozmiary: Macintosh: 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (długość od 68 mm do 175 mm); Miller: 00, 0, 1, 2, 3 (długość od 65 mm do 195 mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 51 zad. 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z przewodnicą wykonaną z aluminium pokrytego tworzywem sztucznym?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 52

zad. 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę o parametrach:

- Ustno-nosowa
- Typ Murphy
- Wykonana z medycznego PVC
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, średnicą mankieta i numerem LOT
- Zbrojenie na całej długości rurki
- Odporna na załamanie
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki
- Podwójny znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni
- Skalowana co 1cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w opakowanie papier-folia zachowujące kształt rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

zad. 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system ochrony do rurek tracheo w rozm. 8x9 cm, pokryty warstwą aluminium, , średnica otworu: 12 - 19 mm, z nacięciem, sterylne, pakowany pojedynczo, w kartonowym dozowniku op.50 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 53 zad. 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego o parametrach i składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80mm

- Cewnik epiduralny 0,8mm o długości 90cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2 μ m
- Zatraskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny
- Jałowy, podwójne pakowanie: plastikowa zamykana tacka + zewnętrznie opakowanie papierowo-plastikowe (sztywny blister)



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 54 zad. 10

poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści igły Quincke długości 88mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści igły długości 88mm Quincke i 120mm Pencil Point?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści igły Pencil Point długości 88mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści tylko rozmiar 7F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści zestaw z kanałami 16/18/18 tylko w rozmiarze 7F ze strzykawką 5ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 55 zad. 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę nieskalowaną w rozmiarach od 000 (40mm) do 6 (120mm)?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 56 zad. 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiary 6,0 – 9,5mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 57 zad. 20

poz. 1 Czy Zamawiający dopuści system do zbiórki stolca o parametrach:

- Cewnik wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 160cm
- Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika
- Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo
- Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący
- Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)) z filtrem węglowym i zastawką antyzwrotną
- Wieszaki umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka
- Sterylny
- Zestaw pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe
- Zestaw zawiera: cewnik, 3x worek, 1x strzykawkę 60ml, 2x przyklepne opatrunki
- Wymienny worek pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 2 Czy Zamawiający dopuści worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml)), nieprzezroczysty, z filtrem węglowym i zastawką

antyzwrotną, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 58 zad. 68 poz. 1

1) Czy Zamawiający dopuści elektrody z przewodami wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Dopuszcza.

2) Czy Zamawiający dopuści elektrody w opakowaniu a'2, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: W opakowaniu są dwie elektrody, które stanowią komplet na jednego pacjenta.

**Pytanie 58 zad. 78
poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi o parametrach:

- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej zapewniający szczelne i pewne połączenie z pojemnikami oraz workami
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (czerwoną) klapką
- elastyczna komora kroplowa o wielkości 8,5cm
- kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 200 µm
- miękki, elastyczny dren o długości 150 cm z zakończeniem Luer-Lock
- uniwersalne całkowicie przezroczyste zakończenie drenu luer-lock,
- precyzyjny zacisk rolkowy wyposażony w zaczep na dren do podwieszenia
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera lateksu
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowany pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe?



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 9

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach CH6-CH24, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Dopuszcza.

poz. 10-15, 25

Czy Zamawiający dopuści produkty zawierające szkodliwe ftalany?

Odpowiedź: Nie.

poz. 19

Czy Zamawiający dopuści osłonki w opakowaniu a'144, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 59 zad. 86

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z precyzyjną kontrolą przepływu z komorą kroplową o

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 60 zad. 74

poz. 1a-1d

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez nadrukowanego typu strzykawki oraz informacji o braku ftalanów na cylindrze, a z informacjami tymi na opakowaniu jednostkowym oraz o rozszerzonej skali dla strzykawki 2ml - skala do 2,5ml, dla strzykawki 10 ml – skala do 11ml, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Wymagane oznaczenia na strzykawkach stanowią wyłącznie kwestię techniczną niemającą wpływu na wykonywane procedury medyczne. Zaproponowane strzykawki są wystarczające do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i są powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej. Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert oraz racjonalne

gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

poz. 4 i 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 50-60ml przezroczyste oraz bursztynowe renomowanej firmy Margomed?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

poz. 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml zgodną z normami: EN-ISO-80369-7 oraz EN-ISO-7886-1?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 61 zad. 77 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do infuzji grawitacyjnych i ciśnieniowych do 2 barów oraz sterylizowany tlenkiem etylenu, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Większość pomp infuzyjnych wytwarza maksymalnie ciśnienie 2 barów, stąd wytrzymałość do 2 barów jest parametrem wystarczającym. Zamawiający wymaga aparatu do infuzji grawitacyjnej odpornego na ciśnienie 4,5 barów, które grawitacyjnie jest niemożliwe do osiągnięcia.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 62 zad. 85 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjna w rozmiarze 0,3x12 lub 0,33x12?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 63 zad. 86 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z precyzyjną kontrolą przepływu, z białym przesuwym zaciskiem rolkowym na drenie do zamknięcia infuzji, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 64 Zadanie 70

pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik gastrostomijny, zakładany metodą PULL, wykonany z silikonu medycznego. Dostępny w rozmiarach 16, 18, 20 oraz 24 FR (do wyboru Zamawiającego)?

Zestaw składający się z:

- 1.przezroczysty, silikonowy zgłębnik o długości 60 cm ze skalą pomiarową, zakończony miękkim, żelowym pierścieniem o średnicy 25 mm w kolorze białym
- 2.niebieska kłamra zaciskowa o długości 37 mm
- 3.2 adaptory żywieniowe – ENFit i LUER
- 4.nić prowadząca z pętlą do przeciągania o średnicy 0,6 mm i długości 260 cm
- 5.pętla do polipektomii o długości roboczej 180 cm
- 6.pierścień mocujący z niebieskim zaciskiem kierujący położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod kątem około 90 stopni
- 7.igła wprowadzająca o długości 100 mm
- 8.ustnik z gumką materiałową
- 9.igła 19G
- 10.igła 25G
- 11.strzykawka Luer o pojemności 10 ml
- 12.skalpel z ostrzem nr 11
- 13.nożyczki o długości 14 cm
- 14.pean o długości 12,5 cm
- 15.4 gaziki 10x10 cm
- 16.obłożenie 80x60 cm z otworem w centralnej części z przyklepcem



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zapasowy zestaw naprawczy ze złączami ENFit do stosowania z przezskórnymi zgłębnikami do gastrostomii mocowanymi metodą endoskopową. Dostępny w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik gastrostomijny trójportowy silikonowy służący jako wymiennik PEG. Pojemność balonika 20ml. Przezroczysty zgłębnik o długości 155mm z 10 - centymetrową podziałką co 1cm. Posiada porty - dwa do podawania diety i leków (typu ENFit) oraz port do napełniania balonika. Port do napełniania balonu oznaczony cyfrowo wskazujący na zalecaną objętość balonu. Zgłębniki dostępne z pierścieniem mocującym o średnicy 35 mm typu standard lub

pierścieniem mocującym z niebieskim zaciskiem, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni).

Rozmiary do wyboru 12Fr, 14Fr, 16Fr, 18Fr, 20Fr, 22Fr, 24Fr?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 Do umowy:

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 66

Zadanie 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, w miejsce opisanego w SWZ, opatrunek z włókniny z nieprzywierającą, perforowaną warstwą aluminium z otworem posiadający rozchodzące się promieniście nacięcia umożliwiające dopasowanie wokół rurki tracheostomijnej lub drenu; warstwa chłonna 100% wiskoza; nie zawiera lateksu, rozmiar 8 cm x 9,3 cm.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę stabilizującą składającą się z dwóch części wykonaną z delikatnej hydrofobowej włókniny w kolorze cielistym. Na każdej części występują paski mocujące z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiające zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurkę tracheostomijną. Krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany umożliwiając dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizującej rurkę tracheostomijną, opakowanie papier - folia, niejałowa.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 67 Zadanie 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną, ukształtowaną prosto, z prowadnicą wykonaną z aluminium + PVC i z podwójnym znacznikiem głębokości w formie półpierścieni oraz z nieznaną ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 68 Zadanie 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki o parametrach:

Wykonana z elastycznego PVC

- Zbrojenie na całej długości rurki
- Zawiera prowadnicę
- Znacznik RTG na całej długości rurki
- Wyposażona w boczny otwór Murphy'ego
- Skalowanie co 1 cm
- Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki
- Informacja o rozmiarze rurki w czterech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz w dwóch miejscach na korpusie rurki)
- Uniwersalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15 mm
- Nie zawiera lateksu
- Jednorazowa
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka/papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 69

Zadanie 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela bez skalowania w rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ	KOLOR
000	40 mm	różowy
00	50 mm	ciemnoniebieski
0	60 mm	czarny
1	70 mm	biały
2	80 mm	zielony
3	90 mm	zółty
4	100 mm	czerwony
5	110 mm	pomarańczowy
6	120 mm	fioletowy

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne w opakowaniu standardowym, niezachowującym kształtu rurki?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 70 Zadanie 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem o parametrach:

Wykonana z medycznego, elastycznego PCV

- Obrotowy łącznik o średnicy 15mm
- Elastyczne skrzydełka mocujące z możliwością montażu tasiemek stabilizujących rurkę
- Miękki, niskociśnieniowy, cienkościenny mankiet
- Balonik kontrolny w kontrastującym kolorze wyraźnie wskazujący stan napełnienia mankieta
- 2 tasiemki mocujące zabezpieczone fabrycznie folią
- Wyraźne oznaczenie rozmiaru na skrzydełkach
- Kaniula atraumatyczna, miękko wyoblona, wygięta
- Widoczna w promieniowaniu RTG
- Wyposażona w obturator
- Jednorazowego użytku
- Pakowana pojedynczo w sztywne opakowania typu tyvec?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 71 Zadanie 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenami łączącymi: pomiędzy igłą a kranikiem trójdrożnym o długości 40cm, oraz pomiędzy kranikiem a workiem zbiorczym 85cm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 72 Zadanie 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych skalowany co 1ml, cyfrowo co 5ml?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 73

Zadanie 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką

zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 74

Zadanie 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelki sterylne bez harmonijki w dolnej części?

Odpowiedź: Nie.

Zadanie 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelki sterylne z możliwością połączenia z drenami od 8CH-16CH?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelki sterylne o pojemności 200ml?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 75 Zadanie 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści stapler skórny zawierający tylko i wyłącznie 35 metalowych zszywek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 76 Zadanie 34, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehra wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu o długości 45cm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 77 Zadanie 37, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podwieszki do naczyń silikonowe o długości 45cm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 78

Zadanie 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu FEP?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule 24G (0,7x19mm) przepływ 23ml/min, 26G (0,6x19mm) przepływ 17ml/min?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 53, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule z niezdejmowalnym uchwytem?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 79**Zadanie 60, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności minimalnej 300 ml i pojemności maksymalnej 900 ml?

Odpowiedź: Dopuszcza o pojemności maksymalnej 900 ml, pozostałe zgodnie z SWZ.

Zadanie 60, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o wadze 17g +/-3g?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 60, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'300 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 80**Zadanie 63, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o długości 2100mm w miejsce 1800mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 63, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o długości 4260mm w miejsce 3000mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 81**Zadanie 74, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z nadrukowaną informacją o braku ftalanów na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 74, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 74, pozycja 2, 3, 4, 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'25 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Nie.

Zadanie 74, pozycja 4, 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 74, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 74, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki di insuliny z igłą w wersji U-40j oraz U-100j?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 82**Zadanie 75, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych o twardości 78 Sha poświadczony oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 75, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści cewnik z oświadczeniem producenta potwierdzającym twardość?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 83**Zadanie 76, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'90 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 76, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 76, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 76, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 18G x 40 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 84**Zadanie 77, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:

Dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami

-odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką

-elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami

-kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1 ml;

-filtr płynu zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm

-precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia

-na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta

-miękki elastyczny dren o długości min. 150 cm

-uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu

-jednorazowego użytku

-niepirogenny, nietoksyczny

-nie zawiera lateksu

-nie zawiera ftalanów

-sterylizowany tlenkiem etylenu

-termin ważności: 5 lat

-opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 77, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji o parametrach

Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami

- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką
- Elastyczna komora kroplowa o długości 9,5 cm
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- Specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm
- Miękki elastyczny dren o długości 150cm
- Uniwersalne zakończenie drenu Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
- Precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę bioreczą i zaczep na dren do podwieszenia
- Na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- Oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- Jednorazowego użytku
- Niepirogenny, nietoksyczny
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe typu blister-pack z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu
- Zgodność z normą techniczną:
 - EN ISO 1135-4
- Okres trwałości: 5 lat?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 85

Zadanie 78, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji o parametrach

dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantuje szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami

- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (czerwoną) klapką
- elastyczna komora kroplowa
- kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml
- specjalny filtr do krwi o dużej powierzchni, wielkości oczek 200µm
- miękki elastyczny dren o długości min. 150cm
- uniwersalne zakończenie drenu luer-lock
- precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę bioreczą i zaczep na dren do podwieszenia
- na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta
- oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
- jednorazowego użytku
- niepirogenny, nietoksyczny
- dostępny w wersji bez ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- termin ważności: 5 lat
- opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (czerwonym) identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 78, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik Tiemanna z nieprzezroczystym, kolorowym konektorem. Z niezmrożoną powierzchnią?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 78, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelatona z nieprzezroczystym kolorowym konektorem?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 78, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z gumową zastawką, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 78, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'144 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 78, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos pakowany w folię?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 78, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 2000mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 78, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści wziernik ginekologiczny, który posiada blokadę wziernika poprzez wykonanie ćwierć obrotu szpilki blokującej (bez konieczności wkręcania śruby)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 86**Zadanie 79, pozycja 3,6**

Czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego gwarantującego najwyższą jakość wydruku i pełną kompatybilność?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 79, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści papier KTG 111x100x150?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 79, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG do monitoringu, na bazie gąbki PE, z żelazem stałym, sensor Ag/AgCl, o średnicy 43 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 79, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG do monitoringu, na bazie gąbki PE, z żelazem stałym, sensor Ag/AgCl, 48x36mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 79, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do TK o średnicy 43 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 79, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do TK w rozmiarze 48x36mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 79, pozycja 8,11

Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 87**Zadanie 80, pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 80, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 80, pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 88 Zadanie 83, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 89 Zadanie 84, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 250 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 90**Zadanie 85, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną 03 x 13 mm?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Zadanie 85, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną 04 x 19 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 91 Zadanie 86, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z precyzyjną kontrolą przepływu z drenem o długości 180 cm pozostałe wymogi SWZ bez zmian?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 92**Zadanie 94, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści szynę w rozmiarze 1000x100 w miejsce szyny 800x100?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 94, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szynę w rozmiarze 600x80 w miejsce szyny 700x100?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szynę w rozmiarze 600x80.

Zadanie 94, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 93

1. Czy zamawiający w **pakiecie nr 44 poz. 3c** dopuści zaoferowanie szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego Formaldehydem 4% (syn. Formalina 10%) z buforem fosforanowym o objętości roztworu 50ml w 100ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna

z FP i z Ph.Eur.) Dopuszczenie ww. pojemnika pozwoli na przystąpienie większej ilości wykonawców do postępowania a co za tym idzie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert, zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Dopuszcza

2. Czy zamawiający w pakiecie nr 44 poz. 4d dopuści zaoferowanie szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego Formaldehydem 4% (syn. Formalina 10%) z buforem fosforanowym o objętości roztworu 125ml w 250ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.) Dopuszczenie ww. pojemnika pozwoli na przystąpienie większej ilości wykonawców do postępowania a co za tym idzie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert, zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Dopuszcza.

.3 dotyczy pakietu nr 44

Czy zamawiający może potwierdzić, iż wymaga zaoferowania Formaldehydu 4% (syn. Formalina 10%) z buforem fosforanowy o pH w przedziale 7,2-7,4 zgodnie z wytycznymi standardów akredytacyjnych w patomorfologii wydanymi w 2022r. przez Polskie Towarzystwo Patologów (PTP)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 94 Dotyczy Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści zestaw do dobowej pielęgnacji higieny jamy ustnej co 8 godzin o potwierdzonej badaniami skuteczności w profilaktyce VAP.

Zestaw składa się z:

- 1 saszetki zawierającej szczoteczkę z możliwością odsysania, chlorheksydyne, kieliszek, gąbkę do nawilżania ust;
- 2 saszetek zawierających aplikator czyszczący - odsysający, chlorheksydyne, kieliszek, gąbkę do nawilżania ust.

Możliwość zawieszenia zestawu za pomocą dołączonego uchwytu.

Zestaw dedykowany jednemu pacjentowi?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 95 Dotyczy Pakiet 58

Czy Zamawiający dopuści układ o średnicy 10 mm długości 1,2 m mikrobiologicznie czysty reszta zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 96 do projektu umowy (załącznik nr 6 do SWZ):

1) Dotyczy paragrafu 3, ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin, o którym mowa w ustępie 4 był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

2) Dotyczy paragrafu 4, ustęp 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby płatność została uregulowana w terminie do 45 dni licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu poprawnie wystawionej faktury VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

3) Dotyczy paragrafu 5, ustęp 1, podpunkt b): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych i zmianę Par. 5 ust. 1 b) do następującej treści: „Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2 % wartości zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru w przypadku zwłoki w dostawie za każdy dzień zwłoki”?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

4) Dotyczy paragrafu 5, ustęp 2: Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: : Zgodnie z projektem umowy.

5) Dotyczy paragrafu 5, ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby łączna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 10% wartości umowy?

Odpowiedź: : Zgodnie z projektem umowy.

6) Dotyczy paragrafu 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do zapisu następującego zastrzeżenia: „Przed skorzystaniem z prawa do zakupu produktu u innego wykonawcy, Zamawiający wezwie Wykonawcę do realizacji zamówienia wyznaczając mu dodatkowy termin”.

Odpowiedź: : Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 97 do zapisów SWZ:

1) Dotyczy punktu VI, podpunkt 1, pozycja b): Czy Zamawiający potwierdza, iż wymóg potwierdzenia posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu i używania oraz oznakowania znakiem CE dotyczy tylko pozycji zarejestrowanych na rynku polskim jako wyroby medyczne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 98

1. Czy zamawiający zgodzi się w zadaniu 92 pkt 1 na:

worki stomijne, otwarte, szczelny elastyczny przylepiec łagodny dla skóry, idealnie przylegający, dopasowany kształt, delikatny materiał tekstylny worka, bezpieczne, wygodne zapięcie na rzep lub zapinkę zewnętrzną, niezawodny filtr gazów?

Odpowiedź: Dopuszcza.

2. Czy zamawiający zgodzi się w zadaniu 92 na:

Składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się poza granicami kraju skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Bardzo prosimy o dopuszczenie do przetargu. Jesteśmy firmą stomijną z 75 letnim doświadczeniem w produkowaniu sprzętu stomijnego oraz szerokim portfolio produktów, a obecny opis produktu uniemożliwia Nam przystąpienie, ponieważ zawierają nie tylko parametry, ale też określenia/ nazwy producenta.

Odpowiedź: Dopuszcza.

3. Czy Zamawiający zgodzi się na aby do każdego częściowego zamówienia dołączać dokument WZ potwierdzający rodzaj, ilość i cenę towaru, natomiast faktura była dostarczana osobno listem poleconym. Dostawy odbywają się z magazynu poza granicami kraju, natomiast faktury są wysyłane z siedziby biura w kraju. Możemy także dostarczać faktury w formacie pdf na adres mailowy.

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 99 Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści wodę do nawilżania tlenu w pojemnikach jednorazowych , pojemność 340 ml, do stosowania dla jednego pacjenta do 35 dni od otwarcia?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 100 Zadanie 72

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje możliwości zamknięcia opakowania jednym ruchem ręki.

Pytanie 101 Zadanie 83

Czy Zamawiający dopuści wycenę na opakowanie handlowe 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 102 Zadanie 10 poz. 4)

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wszystkich rozmiarów zestawów do kaniulacji dużych naczyń ze strzykawką o poj. 5 ml, zamiast 10 ml.

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do kaniulacji dużych naczyń z cewnikiem o średnicy 5F, zamiast 5,5F.

oczekiwaniu na przychylną odpowiedź,

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 103 Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści wodę do nawilżania tlenu w pojemnikach jednorazowych, stosowanie do 35 dni od otwarcia?340

Odpowiedź: Dopuszcza, pojemność nie większą niż 340.

Pytanie 104 Pakiet 44

Poz 1: ppkt. 5e-8h Czy Zamawiający dopuści pojemniki ze szczelnym zamknięciem na wcisk.

Pojemnik biało-granatowy. Pozostałe parametry zachowane

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 105 Pakiet 61

Czy Zamawiający dopuści kolor pola do opisu pomarańczowy lub różowy zamiast czerwonego?

Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Tak

Pytanie 106 Pakiet 62

Poz 1 Czy Zamawiający miał na myśli szkiełka z dwustronnym polem do opisu? Szkiełka z matowym polem do opisu na obu końcach zmniejszałyby fizyczne pole diagnostyczne i

Wykonawca nie spotkał się z tego typu rodzajem szkiełek na rynku.

Odpowiedź: pole do opisu ¼ mat.

Pytanie 107 Pakiet 32 poz 1

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego staplera skórniego o anatomicznym kształcie ułatwiającym operowanie staplerem, ilość zszywek 35, wymiar zszywki przed zamknięciem: długość 13,05 mm, wysokość 3,45 mm, grubość: 0,6 mm, po zamknięciu: długość 6,91 mm, wysokość 4,18 mm. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 108**Pakiet 100 poz 1**

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie poduszki o rozmiarze 40 x 40 cm jest przeznaczona do krótkotrwałego, jednorazowego użytku w placówkach opieki zdrowotnej. Kolor: niebieski, wypełnienie: 60g/m² Poliester ,zewnątrzna warstwa: 35g/m² Polipropylen ,waga: 310 gram .W celu zachowania higieny pakowana indywidualnie. Wyrób medyczny klasy I, zgodny z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 2017/745 z 5 kwietnia 2017r.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza poduszki w rozmiarze 55 x 40 cm.

Pakiet 100 poz 1

Zwracamy się do zamawiającego o odstąpienie z wymogu recyklingu .Poduszka jest wyrobem medycznym i podczas jest używania może zostać skażona płynami ustrojowymi i powinna podlegać utylizacji .Wyroby tego typu nie są przeznaczone do recyklingu .

Odpowiedź: Odstępuje.

Pakiet 100 poz 2

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga koca pikowanego na całości, rozmiar 150 x 220 cm, 2 x włóknina PP 30 g/m kw. + wypełnienie Molton 60 g/m kw, pakowanie indywidualne.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pakiet 100 poz 2

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie koca kolor: niebieski, wypełnienie: Poliester 85g/m², warstwa zewnętrzna: włóknina PP, 30g/m², wodoodporny, waga: 300 gram. Rozmiar: 190x110 cm, pikowany, szwy ultradźwiękowe .Pakowany indywidualnie. Wyrób medyczny klasy I, zgodny z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego I Rady (EU) 2017/745 z 5 kwietnia 2017r.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość 190 cm ,szerokość 150cm.

Pytanie 109

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: : Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 110

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 5, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 111

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 112

Pakiet 44, poz.2b

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych o zawartości 10% buforowanej formaliny w ilości 40 ml.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pakiet 44, poz.3c

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych o zawartości 10% buforowanej formaliny w ilości 90 ml.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pakiet 44

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych szczelnie zakręcanych, przezroczystych (w poz. 1a-4d) oraz szczelnie zamykanych na wcisk (w poz. 5e-8h).

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pakiet 44, poz.2b-8h

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych posiadających oznakowanie oraz opisy w języku włoskim oraz angielskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu).

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie towaru wyłącznie w opakowaniach zbiorczych fabrycznie dostarczanych przez producenta? Taka forma transportu ogranicza ryzyko wycieku formaliny, co w przypadku toksycznej substancji, jaką jest formalina, jest bardzo istotne.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 113

Zad. 68 Elektroda poz.1,2

1.Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami Lifepak, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta defibrylatora Lifepak oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkowania, umieszczoną bezpośrednio na elektrodach lub na ich opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2.Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami Lifepak, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta defibrylatora Lifepak oraz aby były zgodne z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation), zalecającymi stosowanie odpowiednich dla danego urządzenia elektrod. Powierzchnia kontaktu z żelazem przewodzącym: min.230 cm²/parę (elektrody dla dorosłych- przeznaczone dla pacjentów o masie ciała powyżej 15 kg); min.104 cm²/parę (elektrody pediatryczne- przeznaczone dla pacjentów o masie ciała co najwyżej 15 kg.)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

3.Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami Lifepak, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta defibrylatora Lifepak. Elektrody prostokątne, wykonane ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta?

Jednocześnie informujemy, że stosowanie elektrod innych niż tych z parametrami wymienionymi powyżej spowoduje zdjęcie z producenta defibrylatorów Lifepak odpowiedzialności za ewentualne incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii, wynikających z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

1. Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta, czy zamawiający w tej pozycji będzie wymagał:

Jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą 340 ml sterylizowany gorącą parą wodną (A) ze sterylnym adapterem fabrycznie zapakowane w jedno opakowanie. Zestaw do nawilżania tlenu do włączenia w linię gazową, który utrzymuje system zamknięty podczas procedury. Adapter w rozmiarze 9/16 cala. Sterylna woda o wysokim stopniu czystości: destylowana, dejonizowana, odchlorowana, minimum 2 razy filtrowana, apirogenna, zgodna ze standardem USP. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku spełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**Pytanie 115 Pakiet 11****Poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o opuszczenie trójdzielnego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o następujących parametrach:

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami zatrzaskowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. B badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

Odpowiedź: Dopuszcza próbki 1-2szt**Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwudzielnego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o następujących parametrach:

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami,

chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Dopuszcza Próbki 1-2 szt

Poz. 1 i 2

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny. Jednoświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w odpowietrznik, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na długości minimum 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z liczbowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 45 do 90 ml co 5 ml i od 100 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 100 ml. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej z systemem mocowania o poniższych parametrach:

Sterylny, paroprzepuszczalny opatrunek do wkłuc obwodowych 7x7,3 +/-0,01 cm z zaokrąglonymi rogami z profilowanym wycięciem w kształcie trójlistnej kończyny, z przezroczystym okienkiem z folii poliuretanowe 3,9x4,7 cm umożliwiającym inspekcje miejsca wkłucia(z warstwą klejącą na bazie akrylu naniesioną wzorem podobnym do diamentu), z włókninowym obrzeżem stabilizującym, z dodatkowym paskiem z perforacją stanowiącym zabezpieczenie przeciwległe, z metką z nadrukiem data/godzina i ramką ułatwiającą aplikację. Zapewnia dopasowanie do ciała i stabilizację kaniul do 7dni, odporny na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM1671.Opakowanie jednostkowe torebka papierowa typu peel pouch. Opakowanie zbiorcze karton 100 szt. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Wyrób medyczny klasy I s.

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 116 Pakiet 24

Czy pod opisem “Systemy higieny jamy ustnej Sage dla pacjentów respirowanych” Zamawiający wymaga

Zestawy producena Sage/Srayker o składzie nie mniejszym niż:

Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o składzie:

Dwa osobne opakowania każde zawierające:

- Jedną szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni
- Płyn do czyszczenia jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 7ml
- Jedną gąbkę aplikator

Cztery osobne opakowanie zawierające:

- Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką,
- Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających zawierający chlorek cetylopirydyny w wyciskanej saszetce, 7ml

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.

Opakowanie: 20 zestawów

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 117 Zadanie 74

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jedn.uz. do cewników 50 ml z rozszerzeniem skali do 60 mlopakowanie 85 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Poz.3

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

Odpowiedź: Tak.

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

Odpowiedź: Na cylindrze lub korpusie.

Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 118 Zadanie 77

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznego aparatu do infuzji grawitacyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z zastawką antyzwrotną typu BCV na końcu drenu zapobiegającą cofaniu się krwi do aparatu, komora kroplowa z polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, zatyczka ze sterylnym filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zabezpieczająca przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika, nazwa producenta bezpośrednio na produkcie umożliwiającą identyfikację w przypadku incydentu medycznego lub reklamacji, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier z fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), sterylny, opakowanie 150 szt.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 119 Zadanie 82

Poz.1-7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznych igieł iniekcyjnych pakowanych po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 120 Dotyczy zadania 12

Czy Zmawiający zgodzi się na zaoferowanie w zadaniu 12, dwóch opakowań zbiorczych czujnika ProAQT pakowanego po 5 sztuk co pozwoli nam na złożenie oferty w ilościach wskazanych w powyższym zadaniu?

Odpowiedź: Dopuszcza.

Pytanie 121

Dotyczy projektu umowy – zał. nr 6 do SWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na 30-dniowy termin płatności faktury?

Odpowiedź: Zgodnie z Projektem umowy.

/ - /

Zdzisława Miłkowska