



Poznań, dnia 05.05.2022 r

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO
TREŚCI SWZ**

postępowania na: „**Sukcesywną dostawę drobnego jednorazowego jałowego sprzętu medycznego**”

Znak sprawy: SR/XV-270-11-PH/22

Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, działając zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z zm.), udziela odpowiedzi do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 1

Pakiet 1

Ad. 1 Pakiet 1, poz. 1, 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości komory kroplowej 55 mm w części przezroczystej.

Ad. 2 Pakiet 1, poz. 1, 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm

Ad. 3 Pakiet 1, poz. 1, 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z kolcem ściętym trójplaszczynowo wykonanym ze wzmocnionego ABS.

Ad. 4 Pakiet 1, poz. 1-3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC

Ad. 5 Pakiet 1, poz. 1-3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym bezpośrednio na przyrządzie.

Ad. 6 Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania

Ad. 7 Pakiet 1, poz. 4-5

Proszę o dopuszczenie przedłużacza bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania



Ad. 8 Pakiet 1, poz. 6-7

Proszę o dopuszczenie strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową.

Ad. 9 Pakiet 1, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PVC o długości 55mm w części przezroczystej oraz długości całkowitej 60mm, z igłą biorczą wykonaną z ABS bez wzmocnień włóknem szklanym?

Ad. 10 Pakiet 1, pozycja 2 Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Ad. 11 Pakiet 1, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PVC o długości 55mm w części przezroczystej oraz długości całkowitej 60mm, z igłą biorczą wykonaną z ABS bez wzmocnień włóknem szklanym?

Ad. 12 Pakiet 1, pozycja 6-7 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą, czarną i czytelną skalą pomiarową?

Ad. 13 Pakiet 1, poz. 1, poz. 3

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

Ad. 14 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

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

Ad. 15 pakiet 1, poz. 2

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

Ad.16 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Ad. 17 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu



indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Ad. 18 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Ad. 19 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Ad. 20 pakiet 1, poz. 1-3,6-7

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3,6-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Ad. 21 Pakiet 1, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do infuzji grawitacyjnej o następujących parametrach:

- komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej
- Spike ABS, igła czterokanałowa/ stożek
- Kompatybilny z lipidami
- Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),
- PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony, elastyczny
- Objętość wypełnienia drenu 11 ml
- Średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO
- Złącze luer-lock stale
- Komora kroplowa o długości 57mm

na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

Ad. 22 Pakiet 1, pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do przetaczania krwi o następujących parametrach:

- zestaw do infuzji grawitacyjnej
- komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej



-
- Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek
 - Kompatybilny z lipidami
 - Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),
 - PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
 - długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony
 - Objętość wypełnienia drenu 11 ml
 - średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO
 - Złącze luer lock stale
 - Komora kroplowa o długości 57mm
 - na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji

Ad. 23 Pakiet 1, pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do infuzji grawitacyjnej - bursztynowego o następujących parametrach:

- zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy,
- precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca),
- **wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny**
- Spike ABS, igła ścięta czterostronnie
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60mm
- bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia ,
- długość drenu 150 cm, objętość wypełnienia drenu 12 ml.
- złącze luer lock **obrotowe**
- dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym **priming cap (do bezpiecznego napelniania linii)**, sterylny - EO,
- na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji

Ad. 24 Pakiet 1, pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie drenu / przedłużacza do pomp infuzyjnych/ o długości 150 cm, z informacją o braku lateksu i ftalatów na opakowaniu jednostkowym , bez opaski/ gumki stabilizującej.

Ad. 25 12) Pakiet 1, Pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie drenu / przedłużacza do pomp infuzyjnych / bursztynowego, o długości 150 cm, z informacją o braku lateksu i ftalatów na opakowaniu jednostkowym, bez opaski/ gumki stabilizującej.

Ad. 26 13) Pakiet 1, pozycja 6 i pozycja 7



Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy pod pojęciem „strzykawki kompatybilne z pompami infuzyjnymi Ascor B.Braun” należy rozumieć strzykawki wpisane fabrycznie w menu pompy przez jej prodenta?

Strzykawka, która **nie została zwalidowana do stosowania z pompą infuzyjną**, może narazić pacjentów na ryzyko błędów lekowych i problemów z prędkością przepływu, potencjalnie prowadząc do poważnych konsekwencji wynikających z błędów dawkowania.

Ad. 27 14) Pakiet 1, pozycja 6 i pozycja 7

Prosimy o dopuszczenie strzykawki posiadającą jednostronną skalę pomiarową - pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedzi na Pytanie 1

Ad. 1 – Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Ad. 2 – Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Ad. 3 - 20 - Zgodnie z SWZ

Ad. 21 – 25 Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Ad. 26 – Tak, właśnie tak należy rozumieć pojęcie strzykawek kompatybilnych

Ad. 27 - Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

Pakiet 2

Ad. 1 Pakiet 2, poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą

Ad. 2 Pakiet 2, poz. 5-8

Proszę o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą

Ad. 3 Pakiet 2, poz. 1-4

Proszę o odstąpienie od wymogu kodowania kolorystycznego na cylindrze.

Ad. 4 Pakiet 2, poz. 5-8

Proszę o dopuszczenie strzykawek z tłokiem wykonanym z polietylenu



Ad. 5 Pakiet 2, poz. 9

Proszę o dopuszczenie strzykawki do insuliny z igłą 0,33 x 13 mm

Ad. 6 Pakiet 2, poz. 10

Proszę o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45 x 13 mm

Ad. 7 Pakiet 2, poz. 11-12

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PUR

Ad. 8 Pakiet 2, poz. 11-12

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP

Ad. 9 Pakiet 2

Proszę o odstąpienie od wymogu jednego producenta

Ad. 10 Pakiet 2, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenia pojemności nominalnej?

Ad. 11 Pakiet 2, pozycja 5-8 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z zielonym, kontrastującym tłokiem?

Ad. 12 Pakiet 2, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml ze skalą co 0,5ml?

Ad. 13 Pakiet 2, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą 0,4x13mm?

Ad. 14 Pakiet 2, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą 0,45 x 13 mm?

Ad. 15 Pakiet 2, pozycja 13-17 Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne o następującym opisie: • posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem • igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut • cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG • kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru • uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką • filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia • dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G • jednorazowego użytku • nie zawiera lateksu • nie zawiera ftalanów • sterylizowana tlenkiem etylenu • pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru ?

Ad. 16 Pakiet 2, pozycja 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu



pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert. Pakiet 2, pozycja 19-20 Czy Zamawiający dopuści kaniule o następującym opisie: • igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut • cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG • kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru • uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką • filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia • komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock • dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G • jednorazowego użytku • nie zawiera lateksu • nie zawiera ftalanów • sterylizowana tlenkiem etylenu • pakowanie: 1 sztuka – twarde blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru ?

Ad. 17 Pakiet 2, pozycja 19-20 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań klinicznych?

Ad. 18 Pakiet 2, pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego bezigłowy o następującym opisie: • Wyrób stosuje się do zamknięcia portów infuzyjnych • Przeznaczony jest do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji (podaży płynnych leków, pobrania próbek krwi) • Zabezpiecza linię infuzyjną przed zanieczyszczeniem i infekcją podczas dożylną terapii infuzyjnej • Nie wymaga zastosowania koreczków zabezpieczających • Dedykowany dla standardowych złączy luer i luer lock • Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu • Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu • Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję • Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI • Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania • Nie zawiera lateksu • Nie zawiera ftalanów • Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji • Okres ważności: 3 lata • Objętość wypełnienia 0,09ml • Wysoki przepływ 350ml/min • Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI) • Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI) • Sterylizowany tlenkiem etylenu • Opakowanie jednostkowe: papier-folia • Ilość w opakowaniu : 100 szt

Ad. 19

Pyt. 1 – Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 2 kaniul z pozycji 13-17 lub stworzy z niej oddzielną część 2A?

Ad. 20 Pyt. 2 – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 pozycji 13-17: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły bez systemu kapilar, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w



momencie wkłucia, zamiast zastawki, biokompatybilność poliuretanu potwierdzona badaniami laboratoryjnymi

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min?

Ad. 21 Poz. 5, 6, 7, 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kompatybilność strzykawek z lekami cytostatycznymi ma być potwierdzona oświadczenie producenta dołączonym do oferty

Ad. 22 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają być pakowane w opakowanie 1 szt. z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczny i wyczuwalny) , co ułatwia bezpieczne i jałowe otwarcie opakowania strzykawki zawsze od strony tłoka i minimalizuje ryzyko przypadkowego skażenia końcówki luer lock

Ad. 23 Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawka insulinowej o sterylnym wnętrzu igłą U-100; 0,33 29G z 12,5 mm zamiast 0,22 (29G)x 12,7 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1/2”

Ad. 24 Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z igłą 25G x 5/8” 0,5 x 16 mm

Ad. 25 Poz. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego poli(tetrafluoroetylen)u z samodomykającym się korkiem portu bocznego z zastawką antyzwrotną, wyposażona w automatyczny zatrząsk o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed wkłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez plastikową osłonkę o gładkich krawędziach , 4 paski inkorporowane w materiał cewnika 22G 0,9 x 25 mm, przepływ 36 ml/min.

Ad. 26 Poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego poli(tetrafluoroetylen)u z samodomykającym się korkiem portu bocznego z zastawką antyzwrotną, wyposażona w automatyczny zatrząsk o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed wkłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez plastikową osłonkę o gładkich krawędziach , 4 paski inkorporowane w materiał cewnika 20G 1,1 x 32 mm, przepływ 60 ml/min.

Ad. 27 Poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego poli(tetrafluoroetylen)u z samodomykającym się korkiem portu bocznego z zastawką antyzwrotną, wyposażona w automatyczny zatrząsk o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed wkłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez plastikową osłonkę o gładkich krawędziach , 4 paski inkorporowane w materiału cewnika 18 G 1,3 x 33 mm, przepływ 90 ml/min.

Ad. 28 Poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego poli(tetrafluoroetylen)u z samodomykającym się korkiem portu bocznego z zastawką antyzwrotną, wyposażona w automatyczny zatrząsk o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed wkłuciem oraz zapobiegający



rozpryskiwaniu się krwi poprzez plastikową osłonkę o gładkich krawędziach , 4 paski inkorporowane w materiał cewnika 16 G 1,7 x 45 mm, przepływ 180 ml/min.

Ad. 29 Poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego poli(tetrafluoroetylen)u z samodomykającym się korkiem portu bocznego z zastawką antyzwrotną, wyposażona w automatyczny zatrząsk o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed wkluciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez plastikową osłonkę o gładkich krawędziach , 4 paski inkorporowane w materiał cewnika 17 G 1,5 x 45 mm, przepływ 125 ml/min.

Ad. 30 Poz. 24

1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o poniższych parametrach;

Łącznik 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 .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. Neutralne ciśnienie 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 od światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy alternatywny o zamknięty system dostępu naczyniowego ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer

Ad. 31 Pakiet 2, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie strzykawek 2 częściowych w opakowaniach zbiorczych max 100szt, spełniających poniższy wykaz norm, kodowanych kolorystycznie na opakowaniu jednostkowym: EN 556-1:2001 /AC:2006

EN ISO 10993 series, EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11138-2:2009, EN ISO 11607-1:2009, EN ISO 11607-2:2006, EN ISO 11737-1:2006 /AC:2009 , EN ISO 11737-2:2009, EN ISO 13485:2016 /AC:2016, EN ISO 14971:2012, EN 20594-1:1993, /A1:1997/AC:1996 , EN 1041:2008, EN ISO 15223-1:2016

Ad. 32 Pakiet 2 Pozycja 11, 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 11 i 12 kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radioceniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-



krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Opakowanie jednostkowe blister, rozmiar 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min, w rozmiarze 24G 0,7x19mm przepływ 19mm /min.

Ad. 33 Pakiet 2, Pozycja 13,14,15

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul w pozycjach 13,14,15, 16 dedykowanych dla pacjentów gdzie założenie kaniuli jest szczególnie utrudnione, spełniających stawiane wymogi SWZ, wykonanych w nowej technologii, posiadających dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiając natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniule te są dostępne w rozmiarach 22G (0,9 x 25mm) ; 20G (1,1 x 32mm) ; 18G (1,3 x 45 mm i 32 mm). Zastosowanie w/w kaniul znacząco poprawi bezpieczeństwo pracy i komfort pacjenta, jednocześnie nie wpłynie na podniesienie kosztów zakupu.

Ad. 34 Pakiet 2, pozycja 18

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętniczych wprowadzanego po igle , wyposażonego w zawór kulowo-suwakowy typu flow-swith w kolorze czerwonym, rozmiar 20 x 1 ¾” (20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min), ze skrzydełkami z otworami do przyszycia do skóry pacjenta, sterylny, jednorazowego użytku czas stosowania do 30 dni potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym. Materiał z jakiego wykonany jest cewnik: PTFE, sposób pakowania: blister pack, opakowanie 25 szt.?

Ad. 35 Pakiet 2, pozycja 23

Prosimy o doprecyzowanie jakiej długości przedłużacza z kranikiem Zamawiający oczekuje?

Ad. 36 20) Pakiet 2, pozycja 24

Prosimy o dopuszczenie zamkniętego system dostępu naczyniowego o następujących parametrach: Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 0,20 mm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml.



Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100.
Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi.
Ten sam producent co kaniule lub rekomendowany i sprzedawany przez producenta kaniul,
umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym
dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów.

Ad. 37 Pakiet 2, pozycja 24

Czy zaofiarowany w pozycji 24 zawór powinien posiadać na obudowie konektora
naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze
strzykawką, aby bezpiecznie bez ryzyka wyśliznięcia wykonywać procedury?

Ad. 38 Pakiet 2

Czy w związku z obecną sytuacją epidemiologiczną Zamawiający oczekuje zaofiarowania
dostępu do interaktywnego narzędzia edukacyjnego jako formy doształcania personelu,
dająca możliwość podnoszenia kwalifikacji i umiejętności na czas trwania umowy
przetargowej z zakresu: „Zakładaniem i pielęgnacją dostępów naczyniowych” Sesje
szkoleniowe z filmami instruktażowymi / lektor polski. Moduł zakończony testem i
wydaniem certyfikatu.

Ad. 39 Pakiet 2

Czy zamawiający wymaga, aby wszystkie pozycje w pakiecie 2 pochodziły od tego samego
producenta, zapewni to kompatybilność używanych sprzętów oraz umożliwi łatwą
identyfikację używanych wkłuc w wypadku wystąpienia incydentów medycznych?

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by wszystkie produkty pochodziły od
jednego producenta, przy zachowaniu pełnej kompatybilności oferowanych produktów
dzięki zgodności z odpowiednimi normami i standardami właściwymi dla oferowanych
produktów.

**Wymaga aby wszystkie pozycję w pakiecie nr 2 pochodziły od jednego producenta,
zgodnie ze Specyfikacją techniczną – Załącznik nr 2 do SWZ**

Ad. 40 Poz. 1, 2, 3, 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych z końcówką luer z
kodowaniem kolorystycznym na opakowaniu handlowym zamiast na cylindrze, tak jak
dotychczas stosowane. Na cylindrze oferowanej wyraźne i czytelne oznaczenie pojemności i
skali w kolorze czarnym

Odpowiedzi na Pytanie 2



-
- Ad. 1 – 3 Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu**
Ad. 4 – Zgodnie z SWZ
Ad. 5 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu
Ad. 6 – 9 – Zgodnie z SWZ
Ad. 10 – 11 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu
Ad. 12 – 18 - Zgodnie z SWZ
Ad. 19 – Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w Specyfikacji SWZ
Ad 20 – Zgodnie z SWZ
Ad. 21 - 23 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu
Ad. 24- 30 – Zgodnie z SWZ
Ad.31- 36 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu
Ad. 37 – TAK
Ad. 38 – TAK
Ad. 39 – TAK, wymaga
Ad. 40 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 3

Pakiet 3

Ad. 1 Poz.13:

Prosimy o dopuszczenie zaofierowania cewnika foley trójdrożnego silikonowanego w rozmiarze 22ch z balonem 30-50ml.

Ad. 2 Poz.10-13:

Prosimy o sprecyzowanie czy maska anestetyczna ma być pozbawiona DEHP i lateksu?

Ad. 3 Poz.24:

1. Prosimy o dopuszczenie zaofierowania jałowego drenu do odsysania z łącznikiem męskim ch24, średnica wewnętrzna 5,6mm/ średnica zewnętrzna 8.0 x 2,1m.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy dren ma być pakowany w opakowanie podwójne czyli wewnętrzny worek foliowy perforowany na całej powierzchni i całkowicie zamykający produkt oraz zewnętrzne opakowanie folia/papier, co pozwala na aseptyczne użytkowanie?

Ad. 4 Poz.14-18:

Prosimy o sprecyzowanie czy w oryginalnym opakowaniu producenta, razem z cewnikiem foley i strzykawką wypełnioną 10% roztworem gliceryny, ma się znajdować druga pusta strzykawka do opróżniania balonu, co ułatwia aplikację i usunięcie cewnika?

Ad. 5 Poz.28:

Prosimy o sprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek moczu ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek moczu?

Ad. 6 pakiet 3, poz. 4

czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Ad. 7 pakiet 3, poz. 4-5,24



Czy zamawiający wydzieli poz.4-5,24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Ad. 8 pakiet 3, poz. 24

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

Ad. 9 Pakiet 3 poz 1-3

Pakiet 3 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe sterylne łyżki plastikowe do laryngoskopu typ Macintosh: kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376; wykonane z trwałego tworzywa, światłowodowe; opakowanie papier/folia; w rozmiarach 2- 120mm, 3-140mm i 4-160mm?

Odpowiedzi na Pytanie 3

Ad. 1 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Ad. 2 – Zgodnie z SWZ

Ad. 3 – Błąd w zapytaniu

Ad. 4 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Ad. 5 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Ad. 7 – Zgodnie z SWZ, nie wyraża zgody

Ad. 8 – Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie wyceny

Ad. 9 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 4

Pakiet nr 4

Ad. 1 Pak.4 poz. 26 Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów, dopuści dren Kehra w rozmiarze Ch9?

Ad. 2 Pak.4 poz. 28 i 29 Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów, dopuści dren Kehra w rozmiarze Ch15?

Ad. 3 Poz.1-6:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewnika do kierunkowego odsysania oskrzela, bez kontroli odsysania o dł. Min.50cm, spełniającego pozostałe wymogi swz.

Ad. 4 Poz.7:



Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenu o długości min.210cm i średnicy wewn.5,6/ zewn.8,0 mm, spełniającego pozostałe wymogi swz.

Ad. 5 Poz.8:

- 1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenu o długości min.300-350cm i średnicy wewn.5,6/ zewn.8,0 mm, spełniającego pozostałe wymogi swz.
- 2.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenu o dł.min.300cm i średnicy wewn.7,0, spełniającego pozostałe wymogi swz.

Ad. 6 Poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli żyłnej bez portu, wykonana z poliuretanu widocznej w RTG, wyposażona w zawów/ zastawkę eliminującą wypływ krwi podczas kaniulacji. Wyposażona w mechanizm w pełni izolujący igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem),. Dla ułatwienia kolory muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Zatyczka odpowietrzająca zgodna z normą ISO 10555-5 gwarantująca wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę 22G 0,9 x 25 mm

Ad. 7 Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli żyłnej bez portu, wykonana z poliuretanu widocznej w RTG, wyposażona w zawów/ zastawkę eliminującą wypływ krwi podczas kaniulacji. Wyposażona w mechanizm w pełni izolujący igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem),. Dla ułatwienia kolory muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Zatyczka odpowietrzająca zgodna z normą ISO 10555-5 gwarantująca wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę 20G 1,1 x 25 mm

Ad. 8 Poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli żyłnej bez portu, wykonana z poliuretanu widocznej w RTG, wyposażona w zawów/ zastawkę eliminującą wypływ krwi podczas kaniulacji. Wyposażona w mechanizm w pełni izolujący igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem),. Dla ułatwienia kolory muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Zatyczka odpowietrzająca zgodna z normą ISO 10555-5 gwarantująca wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę 18G 1,3 x 31 mm

Ad. 9 Poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli żyłnej bez portu, wykonana z poliuretanu widocznej w RTG, wyposażona w zawów/ zastawkę eliminującą wypływ krwi podczas kaniulacji. Wyposażona w mechanizm w pełni izolujący igłę po wyjęciu z kaniuli (łącznie z ostrym końcem),. Dla ułatwienia kolory muszą odpowiadać kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Zatyczka odpowietrzająca zgodna z normą ISO 10555-5 gwarantująca wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę 16G 1,7 x 31 mm

Ad. 10 Poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Urządzenia do przygotowania leku tworzące system zamknięty spełniający definicje NIOSH 2004, dopasowane do fiolki o średnicy 13 mm (zamiast w rozmiarze S)

Ad. 11 Poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Urządzenia do przygotowania leku tworzące system zamknięty spełniający definicje NIOSH 2004, dopasowane do fiolki o średnicy 20 mm (zamiast w rozmiarze M)



Ad. 12 Poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Urządzenia do przygotowania leku tworzące system zamknięty spełniający definicje NIOSH 2004, dopasowane do fiolki o średnicy 28 mm (zamiast w rozmiarze L)

Ad. 13 Poz. 16

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korków do zamykania światła kaniuli sterylne, pakowanych pojedynczo, trzpień koreczka powyżej krawędzi korka i odstąpienie od wymogu, by pochodziły tego samego producenta co kaniule.
2) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie koreczków innego producenta niż kaniule spełniających wymagania normy PN-EN ISO 80369-7:2017-08 *Łączniki z otworami o małej średnicy do płynów i gazów stosowane w medycynie ogólnej -- Część 7: Łączniki do zastosowań wewnątrznaczyniowych lub iniekcyjnych*, przez co kompatybilnych z każdą kaniulą, bo taki wymóg stawia norma. Podobnie jak igły i strzykawki różnych producentów pasują do siebie, bo spełniają te same normy.

Ad. 14 Poz. 21

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 21 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców

Ad. 15 Poz.,24:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do pobierania próbek wydzielin z drzewa oskrzelowego o poj.25ml.

Ad. 16 Pakiet 4, poz. 16,

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualne w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Ad. 17 Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Ad. 18 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Ad. 19 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedzi na Pytanie 4

Ad. 1 - Brak w pakiecie pozycji 26



Ad. 2 – Brak w pakiecie pozycji 28-29

Ad. 3 -18 – Zgodnie z SWZ

Ad. 19 – Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 5

Pakiet nr 5

Ad. 1 Pakiet nr 5, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne z minimum 2 oznaczeniami rozmiaru na korpusie rurki, z drenem oraz balonikiem kontrolnym w takim samym kolorze (niebieskim) różniącym się od korpusu rurki?

Ad. 2 Pakiet nr 5, pozycja nr 25-30 – Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem w kształcie walca; rurka bez możliwości skrócenia?

Ad. 3 Pakiet nr 5, pozycja nr 35-41 – Czy zamawiający dopuści prowadnicę w innym kolorze?

Ad. 4 Pakiet nr 5, pozycja nr 45-50 – Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z minimum 2 oznaczeniami rozmiaru na korpusie rurki?

Ad. 5 Pakiet nr 5, pozycja nr 54-57 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
 - obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
 - zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
 - przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
 - blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
 - suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
 - system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
 - cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
 - cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm



- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Ad. 6 Pakiet nr 5, pozycja nr 58 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 2m?

Ad. 7 Pakiet nr 5, pozycja nr 62 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
 - Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
 - Przestrzeń martwa: 70ml
 - Waga: 36,5 g
 - Objętość oddechowa: 150-1500ml
 - Skuteczność nawilżania: -
 - Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
 - Złącza: 22M/15F-22F/15M
 - Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
 - Opakowanie: papier/folia
 - Jałowy: tak

Ad. 8 Pakiet nr 5, pozycja nr 62 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o następujących parametrach:

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



Ad. 9 Pakiet nr 5, pozycja nr 63 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Ad. 10 Pakiet nr 5, pozycja nr 64 – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

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

Ad. 11 Pakiet nr 5, pozycja nr 69 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 180cm oraz dodatkowym ramieniem o długości 120cm?

Ad. 12 Pakiet nr 5, pozycja nr 70 – Czy zamawiający dopuści wąsy tlenowe o długości 2m?

Ad. 13 Pakiet nr 5, pozycja nr 72 – Czy zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z drenem o długości 210cm?

Ad. 14 Pakiet nr 5, pozycja nr 73 – Czy zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem i z drenem o długości 210cm?

Ad. 15 Pakiet nr 5, pozycja nr 74 – Czy zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem i z drenem o długości 210cm?

Ad. 16 Pakiet nr 5, pozycja nr 75 – Czy zamawiający dopuści dren tlenowy pakowany zbiorczo po 100 sztuk?



Ad. 17 Pakiet nr 5, pozycja nr 76 – Czy zamawiający dopuści maski z workiem oraz z drenem o długości 210cm?

Ad. 18 Pakiet nr 5, pozycja nr 77 – Czy zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z nebulizatorem skalowanym co 1ml oraz z drenem o długości 210cm?

Ad. 19 Pakiet 5, poz. 70-71,73-74,76

Czy zamawiający wydzieli poz.70-71,73-74,76 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Ad. 20 czy zamawiający dopuszcza dren min. 200 cm?

Ad. 21 Pytanie do pakietu 5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 5 poz., 1-8, 9-11, 14-24, 25-30, 31-34, 35-41,42-44, 45-50, 61, 62, 63, 64, 65, 66 i utworzenie odrębnego pakietu. Zmiana taka spowoduje, że więcej konkurencyjnych ofert otrzyma Zamawiający na w/w asortyment.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 22 Pytanie do pakietu 5 poz. 1-8

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych renomowanej firmy Rüsche wg opisu: przezroczysta rurka intubacyjna, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym mankietem ustno-nosowa z otworem Murphy, roz. 6.0/6.5/ 7.0/ 7.5/ 8.0/ 8.5/ 9.0/9.5 z częściowo osadzonym łącznikiem 15, zawór do strzykawk Luer i Luer-lock, wklęsła, gładka zaokrąglona końcówka, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy w postaci grubego oringu, niebieski balon kontrolny, skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa. Mankiet ma kształt baryłkowy.

Ad.23 Pytanie do pakietu 5 poz. 9-11

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych do mikrochirurgii krtani renomowanej firmy Rüsche wg opisu wykonana z PCV, wysokoobjętościowy, niskociśnieniowy mankiet ustno-nosowa. Rozmiar 4.0/5.0/6.0 długość 360mm. Cieńszy korpus, częściowo osadzony łącznik zawór do strzykawk Luer i Luer-lock, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy w postaci grubego oringu, niebieski balon kontrolny, skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa. Mankiet ma kształt baryłkowy.

Ad. 24 Pytanie do pakietu 5 poz.14-24

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej renomowanej firmy Rüsche wg opisu: zbrojona, wstępnie wyprofilowana rurka intubacyjna zagięta, wykonana z PCV z wysokoobjętościowym niskociśnieniowym mankietem. Ustno- nosowa roz. 3.5/4.0/4.5/5.0/5.5/6.0/6.5/7.0/7.5/8.0/8.5/ Trwale połączony z rurką biały łącznik, niebieski balon kontrolny, zawór do strzykawk Luer i Luer-lock, widoczna w RTG, skalowana, sterylna,



jednorazowa. Dodatkowo zaproponowany rozmiar 8.5 w miejsce 3.0, żeby można złożyć porównywalne oferty.

Ad. 25 Pytanie do pakietu 5 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej renomowanej firmy Rüscher wg opisu: Rurka intubacyjna specjalna z mankietem w kształcie baryłki do przedłużonej intubacji, wyposażona w system drenażu przestrzeni podgłośniaowej. 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, półtransparentny łącznik 15 mm, mankiet niskociśnieniowy, kształt baryłkowaty. Możliwość skrócenia rurki o 10 cm, znacznik RTG na całej długości. Rurka z mankietem z mankietem wysokoobjętościowym niskociśnieniowym. Rozmiary 6.0 do 9.0 co 0.5

Ad. 26 Pytanie do pakietu 5 poz. 35-41

Prosimy o dopuszczenie rurki tracheotomijnej renomowanej firmy Rüscher wg opisu: Rurka tracheostomijna, z mankietem, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, w zestawie dwie elastyczne kaniule wewnętrzne kodowane kolorem, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, żel na bazie wody. Sterylna, rozmiary zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego.

Ad. 27 Pytanie do pakietu 5 poz. 42-44

Prosimy o dopuszczenie rurki tracheostomijnej renomowanej firmy Rüscher wg opisu: Rurka tracheostomijna z mankietem z odsysaniem z nad mankietem, z kątem 98°, z atraumatycznym otworem umieszczonym z boku rurki tuż nad mankietem oraz z mankietem wstecznie wklejonym, co ułatwia skuteczne odessanie gromadzącej się wydzieliny, z obrotowym łącznikiem 15mm, linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, szeroka, miękka opaska szyjna, mandryn, przewód do odessania w kolorze żółtym, na baloniku kontrolnym rozmiar rurki i średnica mankietu, sterylna, dostępne kaniule wewnętrzne, rozmiary zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego.

Ad. 28 Pytanie do pakietu 5 poz. 45 – 50

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych renomowanej firmy Rüscher wg opisu: przezroczysta rurka intubacyjna, wykonana z PCV bez mankietu ustno-nosowa z otworem Murphy, z częściowo osadzonym łącznikiem 15, wklęsła, gładka zaokrąglona końcówka, linia, RTG na całej długości, czarny znacznik w postaci czarnej całej końcówki ułatwiający prawidłowe umieszczenie w skalowana, bez lateksu, sterylna, jednorazowa. Z 2 oznaczeniami rozmiaru na korpusie rurki. Rozmiary zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego.

Ad. 29 Pytanie do pakietu 5 poz. 61

Prosimy o dopuszczenie trzeciej rury o długości 90cm, pozostałe zgodnie z SWZ.

Ad. 30 Pytanie do pakietu 5 poz. 62

Prosimy o dopuszczenie filtrów wg opisu: 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 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 , filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15.

Ad. 31 Pytanie do pakietu 5 poz. 63

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów wg opisu: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze 22-23 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 26-30 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15 ; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,6 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, pakowany po 25 szt.

Ad. 32 Pytanie do pakietu 5 poz. 64

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów wg opisu: Sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; o wadze 6,3g.; 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, ftalany; posiadający standardowe złącze 15, pakowany po 20 szt.

Odpowiedzi na Pytanie nr 5

Ad. 1 – 32 - Zgodnie z SWZ

Ad. 20 – Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 6

Pakiet nr 6

Ad. 1 Pakiet 6, poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach:

- 1) 0,5 x 25
- 2) 0,6 x 32
- 3) 0,7 x 32
- 4) 0,8 x 38
- 5) 0,9 x 38
- 6) 1,1 x 38
- 7) 1,2 x 38



Ad. 2 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach wynosi 1 ¼"

Ad. 3 Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,7 x 32 mm zamiast 0,7 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach wynosi 1 ¼"

Ad. 4 Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy igły do pobierania leków z filtrem mają mieć nasadkę w kolorze fioletowym/purpurowym dla łatwej identyfikacji tego typu igieł i odróżnienie ich od igieł iniekcyjnych ostrych

Odpowiedzi na Pytanie nr 6

Ad. 1-4 – Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 7

Pakiet nr 7

Ad. 1 Pakiet 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do bezpiecznego pobierania leków z fiolek lub ampułek G18, (1,2x40 mm),zamiast 1,2 x 40 mm

Odpowiedzi na Pytanie nr 7

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8

Pakiet nr 9

Ad. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego urządzenia Spike z zaworem Clave bez odpowietrznika, długość systemu ok 6,7 mm, nie zawiera lateksu naturalnego i DEHP. Służy do przygotowywania i pobierania leków, z zaworem samozamykającym Clave z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, (chemicznie i mechanicznie kompatybilna z 70% alkoholem izopropylowym, 10% jodyną powidonową i 0,2% roztworem chlorheksydyny – zgodnie z zaleceniami p[roducenta] do zastosowania do 7dni godzin lub maksymalnie 600 razy

Ad. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego rozwiązania z zaworem Microclave zamiast Onelink o poniższych parametrach
Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego , do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem.



Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. 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

Ad. 3 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego rozwiązania z zaworem Microclave zamiast Onelink o poniższych 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. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Ad. 4 Poz. 2 i 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z **przedłużaczem/przedłużaczami poz. 3** ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania.

Odpowiedzi na Pytanie nr 8

Ad. 1 – 4 - Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 9

Pakiet nr 11



Ad. 1 Pakiet nr 11, pozycja nr 1-4 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowaną rurki tracheostomijne ze stałym szyldem?

Ad. 2 Pakiet nr 11, pozycja nr 1-4 – Czy zamawiający dopuści rurki z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedzi na Pytanie nr 9

Ad. 1 – 2 - Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 10

Pakiet nr 16

Ad. 1 Poz.8: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze Ch 24.

Ad. 2 Poz.1-8: Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki foley mają posiadać sztywną zastawkę do napełniania balonu?

Ad. 3 Poz.26-30:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania drenów Kehra w kształcie litery T wykonanych z nieprzeźroczystego, giętkiego lateksu, w rozm. zgodnych z opisem SWZ.

Ad. 4 Poz.31-32:

1.Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki Pezzera mają posiadać min.4 otwory drenujące o zaoblonych krawędziach, co zapewnia prawidłowy drenaż?

2.Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki Pezzera mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedzi na Pytanie nr 10

Ad. 1 – 4 - Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 11

Pakiet nr 17

Ad. 1 Pakiet 17, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści dren do jamy otrzewnej CH21? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Ad. 2 Pak.17 poz. 2

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów, dopuści dren do jamy otrzewnej 100% silikon w rozmiarze Ch15?

Ad. 3 Pak.17 poz. 6

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów, dopuści dren do jamy otrzewnej 100% silikon w rozmiarze Ch21?

Ad. 4 Pak. 17, poz. 13



Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów, dopuści dren z trokarem w rozmiarze Ch16?

Odpowiedzi na Pytanie nr 11

Ad. 1 - 4 - Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 12

Pakiet nr 20

Ad. 1 Pakiet 20, pozycja 3-7 Czy Zamawiający dopuści dren Redona pakowany papier-folia? Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedzi na Pytanie nr12

Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 13

Pakiet nr 21

Pakiet 21, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści kankę CH22 o średnicy 7,3mm lub CH24 o średnicy 8,0mm? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedzi na Pytanie nr 13

Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 14

Pakiet nr 23

Pak.23 poz. 1

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów, dopuści dren do cystoskopu i resektoskopu z miękką końcówką z drenu silikonowego? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedzi na Pytanie nr 14

Ad. 1 Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 15



Pakiet nr 26

Ad. 1 Pakiet nr 26, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający dopuści cewniki do odsysania z 2 naprzeciwległymi otworami?

Ad. 2 Pakiet nr 26, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający dopuści cewniki pakowane zbiorczo po 100 sztuk?

Ad. 3 Pakiet nr 26, pozycja nr 1-2 – Czy zamawiający dopuści cewniki z niewielką zawartością ftalanów?

Ad. 4 Poz.1 i 2:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania cewników do odsysania górnych dróg oddechowych renomowanej firmy Convatec, wykonanych z medycznego PCV ze śladową zawartością ftalanów o twardości 78Sha, o zmrożonej powierzchni dla ułatwienia wprowadzenia przez rurkę dotchawiczą, zakończonych prosto (atraumatyczny, zaokrąglony otwór końcowy), posiadających dwa otwory boczne naprzeciwległe o średnicy otworów bocznych mniejszych od średnicy otworu centralnego, z łącznikiem kodowanym kolorystycznie zależnie od rozmiaru w celu identyfikacji produktu, pakowanych prosto w opakowanie typu folia-papier z listkami ułatwiającymi otwieranie (min. 1cm) w rozmiarach 6 i 8 i długości 40cm. Wyjaśniamy, iż śladowa zawartość ftalanów w cewnikach do odsysania z uwagi na ich zastosowanie do procedury krótkotrwałego odessania wydzieliny nie ma negatywnego wpływu na organizm pacjenta (cewnik wprowadzany jest na krótki czas i nie pozostaje w długotrwałym kontakcie z błonami śluzowymi).

2.Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania?

3.Prosimy o doprecyzowanie czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na łączniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru na opakowaniu?

Odpowiedzi Pytanie nr 15

Ad 1 – Ad. 4 Dopuści pod warunkiem zgodności z SWZ

Pytanie nr 16

Pakiet nr 27

Pakiet 27

Poz.27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze CH6.

Odpowiedzi Pytanie nr 16

Dopuści pod warunkiem zgodności z SWZ



Pytanie nr 17

Pakiet nr 28

Ad. 1 Pak. 28, poz. 1 Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów, dopuści nakłuwacz prosty (nie w kształcie litery T) spełniający pozostałe wymogi określone w SWZ.

Ad. 2 Pak. 28, poz. 1

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów, dopuści nakłuwacz w kształcie grzybka (nie w kształcie litery T) i o głębokości nakłucia 1,6 mm, który spełnia pozostałe wymogi określone w SWZ

Odpowiedzi Pytanie nr 17

Ad. 1- 2 Nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ

Pytanie nr 18

Pakiet nr 29

Ad. 1 Pakiet 29, pozycja 1 Czy Zamawiający oczekuje sondy silikonowej?

Ad. 2 Pakiet nr 29, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści sondę Sengstaken'a wykonaną z medycznego PCV, w rozmiarze CH 21?

Odpowiedzi na Pytanie nr 18

Ad. 1 -2 - Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 19

Pakiet 33

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia (dreny) które wymagają specjalnego sprowadzania zza granicy a także obecną sytuację wynikającą ze skutków pandemii COVID-19 i wojny oraz zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw komponentów produkcyjnych, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 33 do 30 dni od złożenia zamówienia?



Ponadto, przedmiotem zamówienia nie są leki ratujące życie, a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedz na Pytanie nr 19

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w umowie. Zgodnie z SWZ

Pakiet 34

Ad. 1 Poz.1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka do ekstrakcji kamieni z nitinolu, z atraumatyczną końcówką w rozmiarach CH1,5 oraz CH2,2, długość całkowita koszyka 120 cm do użytku w moczowodzie i w nerce, otwarcie koszyka 9-11 mm.

Koszyk posiada rozbieralną rękojeść, sterylny, jednorazowego użytku

Ad. 1 Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 20

Pakiet 39

Ad. 1 Pakiet 39, poz. 1

Proszę o dopuszczenie worka 1 000 ml o wymiarach: 21 cm x 30 cm

Ad. 2 Pakiet 39, poz. 1

Proszę o dopuszczenie worka 3 000 ml o wymiarach: 35 cm x 55 cm

Ad. 3 Pakiet 39, poz. 3

Proszę o dopuszczenie worka 500 ml o wymiarach: 16 cm x 30 cm

Ad. 4 Pakiet 39, poz. 3

Proszę o dopuszczenie worka 1 000 ml o wymiarach: 21 cm x 30 cm

Ad. 5 Pakiet 39, poz. 5

Proszę o dopuszczenie worka 100 ml o wymiarach: 11 cm x 19 cm

Ad. 6 Pakiet 39, poz. 5

Proszę o dopuszczenie worka 250 ml o wymiarach: 16 cm x 23 cm

Ad. 7 Pakiet 39, poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga, aby worek był wyposażony w dodatkowy pasek klejący pozwalający na zamknięcie worka ?

Odpowiedzi na Pytanie nr 20

Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu



Ad. 2 – 6 – Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ

Ad. 7 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 21

Pakiet nr 40

Ad. 1 Pakiet 40, pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze do pobierania krwi z naczyń włosowatych pakowane po a'100 sztuk oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Ad. 2 Pakiet 40, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze do pobierania krwi z naczyń włosowatych o głębokości nacięcia 1,8 mm?

Odpowiedzi na Pytanie nr 21

Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 22

Pakiet nr 41

Ad. 1 Pakiet nr 41 1. Która z poniższych końcówek łączy przetwornik z kablem monitora w poz.1 i poz.2?

Ad. 2. Bardzo prosimy Zamawiającego o udostępnienie zdjęć końcówki kabla interfejsowego łączącego przetwornik z monitorem, którego wymaga Zamawiający – do monitorów HP, Philips?

Ad. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 i poz.2 linii do pomiaru ciśnienia zgodnie z poniższym schematem?

Odpowiedzi na Pytanie nr 22

Ad. 1 -2 - Zamawiający wyraża zgodę na udostępnienie zdjęć

Ad. 3 - Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie produktu

Pytanie nr 23

Pakiet nr 42

Ad. 1 Pakiet 42, pozycja 1-2 Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek intubacyjnych o następujących rozmiarach: ?



Ad. 2 dotyczy pakietu 42 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prowadnicy do rurek intubacyjnych z rdzeniem aluminiowym w rozmiarze 10FR i długości 340 mm?

Ad. 3 dotyczy pakietu 42 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prowadnicy do rurek intubacyjnych z rdzeniem aluminiowym w rozmiarze 14FR i długości 340 mm?

Ad. 4 dotyczy pakietu 42 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prowadnicy do trudnych intubacji typu Bougie w rozmiarze 15FR i długości 700 mm?

Ad. 5 Pakiet nr 42, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści prowadnice przeznaczone do rurek intubacyjnych o I.D. 5,5-6,5 mm?

Ad. 6 Pakiet nr 42, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści prowadnice przeznaczone do rurek intubacyjnych o I.D. 5,5-10,0 mm?

Ad. 7 Pakiet nr 42, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści prowadnice o długości 340mm przeznaczone do rurek intubacyjnych o I.D. 5,5-10,0 mm?

Odpowiedzi na Pytanie nr 23

Ad. 1 – 7 Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 24

Pakiet nr 46

Dotyczy pakiet 46

Czy Zamawiający dopuści w poz 1 Laparoskopowy woreczek ekstrakcyjny, sterylny, wykonany z tworzywa o wysokiej wytrzymałości Ripstop, . Pojemność 500ml.

Odpowiedz na Pytanie nr 24

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 25

Pakiet nr 49

Ad. 1 Pakiet 49, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wzierniki Cusco o następującym opisie: • Łyżki wykonane z transparentnego polistyrenu • Szpilka blokująca wykonana z polietylenu • Blokada położenia łyżek poprzez wykonanie ćwierć obrotu szpilki blokującej (bez konieczności wkręcania śruby) • Idealnie gładkie i opływowe brzegi łyżek •



Kolorystyczne oznaczenie szpilki w zależności od rozmiaru • Jednorazowego użytku • Nie zawiera lateksu • Nie zawiera ftalanów • Sterylizowany tlenkiem etylenu • Pakowanie: 1 szt./folia

Ad. 2 pakiet 49, poz 1-3

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

Odpowiedzi na Pytanie nr 25

Ad. 1 - Zgodnie z SWZ

Ad. 2 – Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 26

Pakiet nr 56

Ad. 1 Dotyczy Pakiet 56

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsy polimerowe wraz z oświadczeniem producenta klipsownic które posiada Zamawiający (firma Grena), że oferowane klipsy są kompatybilne z w/w klipsownicami.

Ad. 2 Dotyczy Pakiet 56

Czy zamawiający wymaga zaoferowania klipsów polimerowych II generacji Klipsy polimerowe z zamkiem, niewchłaniające. Ładunek zawierający 6 szt. W wersji o podwyższonej stabilności na naczyniu, z dwukierunkowo naprzemiennie ułożonymi zębami gwarantującymi podwyższoną stabilność poprzeczną eliminującą ryzyko zsunięcia się z naczynia pod wpływem ciśnienia krwi lub manipulacji w polu operacyjnym o wartości min 15 N. Zęby zakończone ostrzem uniesionym w kierunku przeciwległego ramienia pod kątem ok. 45°.

Odpowiedz na Pytanie nr 26

Ad. 1 - Zamawiający nie wymaga złożenia oświadczenia producenta klipsownic firmy Grena. Wymaga jednak aby klipsy były w pełni kompatybilne z klipsownicą GRENA 0301-04ML, pod rygorem odrzucenia oferty

Ad. 2 – Zgodnie z SWZ



Pytanie nr 27

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

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

za niedostarczenie towaru w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 3 w wysokości **0,5 %** wartości **brutto niedostarczonej w terminie części** zamówienia, liczoną za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części zamówienia**;

za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z tytułu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości **10%** wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy określonej w § 3 ust. 1.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ

3. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji ora zmianę słów „... od daty jej zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ

4. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany



przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ

Czy w celu umiarkowania kar umownych, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary o której mowa we wzorze umowy §6 ust.1 pkt. a z 1% na 0,5%? W naszej ocenie obecna wysokość kar jest wygórowania i nieadekwatna do ewentualnych uchybień oraz stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ze wzoru umowy §6 ust.1 pkt. d. Zamawiający opisał już karę za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności za które odpowiada wykonawca w §6 ust.1 pkt. b.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 4, proszę o ujednoczenie wysokości kary umownej opisanej w §6 ust.1 pkt. d do wysokości kary opisanej w §6 ust.1 pkt b, tj. 10%.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ

Czy ze względu na obecną sytuację wynikającą z następstw pandemii COVID-19, zakłócone łańcuchy dostaw, wojnę oraz niestabilne kursy walut, Zamawiający wyrazi zgodę na Skrócenie czasu obowiązywania umowy z 18 miesięcy do 12 miesięcy?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ

Rozdział III, pkt 8 ppkt d) i e)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy zgodnie z Ustawą z dnia 11 września 2019 PZP Zamawiający wymaga dołączenia dokumentów przedmiotowych (pkt d i e) wraz z ofertą a nie na uzupełnienie tak jak w treści SWZ.



2) Dokumenty przedmiotowe

Prosimy o dodanie do SWZ zapisu zgodnego z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019:

Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

W nawiązaniu do brzmienia art. 106 ust. 3. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

Brak zgody na powyższe może spowodować liczne odrzucenia ofert, unieważnienie a w konsekwencji przedłużający się czas i koszt trwania postępowania.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmian w umowie. Zgodnie z SWZ oraz zgodnie z zapisami ustawy Prawo zamówień publicznych z 11.09.2019 roku czyli zgodnie z treścią art. 107

Art. 107. [Złożenie przez wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych]

1. Jeżeli zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, wykonawca składa je wraz z ofertą.

2. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, o ile przewidział to w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia.

3. Przepisu ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

4. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

3) Rozdział IX (sposób obliczenia ceny)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

4) Formularz cenowy

Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację formularza cenowego i sposobu liczenia cen na następujący:

Wartość netto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa netto

Wartość brutto = wartość netto + VAT

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że wystawiane faktury będą weryfikowane na podstawie ceny jednostkowej netto i stawki podatku VAT, a dalsze obliczenia muszą być zgodne z ogólnie przyjętymi zasadami fakturowania na terenie Polski dla klientów instytucjonalnych. Obliczanie wartości brutto dla pozycji poprzez dodanie podatku VAT do wartości netto za pozycję jest odgórnie ustawieniem systemu obsługującego sprzedaż i nie ma możliwości modyfikacji tego



ustawienia pod konkretnego klienta/ konkretną umowę.

Uzasadnienie:

Na fakturze wartość brutto liczona jest wg schematu matematycznego: cena jednostkowa netto x ilość + VAT.

Natomiast Zamawiający wymaga w formularzu cenowym odmiennego sposobu liczenia ceny co, w przypadku wygrania przetargu, może skutkować rozbieżnością ceny z umowy z ceną na fakturze.

Sposób liczenia wartości brutto wymagany przez Zamawiającego (Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa brutto) spowoduje, że ceny na fakturze nie będą zgodne z cenami w formularzu cenowym.

Powyższe wynika z różnic w zaokrągleniach matematycznych.\

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w SWZ, będzie dokonywał wyceny ofert zgodnie z zasadami rachunkowości i opisem wyliczania ceny podanym w SWZ.

5) § 4 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie terminu płatności 60 dni?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu płatności

6) § 7 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy:

„Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na zmiany w zapisie umowy z wybranym Wykonawcą.

7) § 8 ust. 3 pkt a) wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga określonego terminu przydatności do użycia w dniu dostawy. Zapis w umowie dotyczący reklamacji na to wskazuje, ale w zapisach umowy termin nie jest doprecyzowany.

Odpowiedz

Zamawiający wymaga terminu przydatności do użycia w dniu dostawy, co wydaje się oczywistym



Szpital Miejski im. Franciszka Raszei

60-834 Poznań, ul. Mickiewicza 2

Zamawiający:

.....

Telefony: centrala 61-848-10-11; sekretariat 61-841-74-70; fax. 61-848-49-90

NIP 781-16-19-837 REGON 000313325

KONTO: PKO BP I O/Poznań nr 20 1020 4027 0000 1902 0049 2777