

Pismo: PZP-225/01/2018

Korfantów dnia: 13.02.2018 r.

O D P O W I E D Z I na pytania w sprawie SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na ” **Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego i materiałów medycznych jednorazowego użytku**”

Zamawiający przekłada wyjaśnienia do SIWZ będące odpowiedzią na zapytania Wykonawców przesłane od 09.02.2018 r. do 13.02.2018 r., dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji.

Pakiet nr 1

Poz. 1-11

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły iniekcyjne, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 7864:2016-12 „Jałowe igły iniekcyjne jednorazowego użytku - Wymagania i metody badań”.

Odpowiedź: oferowane igły mają spełniać wymagania określone Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. nr 16 poz. 74).

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane igły powinny pochodzić od jednego producenta, co zapewnia, zastosowanie w procesie produkcyjnym jednolitego typu ostrzenia igieł, a tym samym zapewnia stworzenie analogicznych warunków klinicznych nakłucia w trakcie wykonywanej procedury z użyciem igieł o różnych rozmiarach.

Odpowiedź: Nie

Poz. 13-15

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 7886-1:2000 „Jałowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku - Strzykawki do ogólnego stosowania”.

Odpowiedź: oferowane igły mają spełniać wymagania określone Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. nr 16 poz. 74).

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki powinny posiadać nominalną skalę pomiarową, o dokładności wskazanej w siwz.

Odpowiedź: mogą posiadać skalę nominalną lub rozszerzoną

Poz. 25

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane nasadki do fiolek z bezigłowym portem, powinny posiadać przestrzeń martwą nie większą niż 0,1ml przy zachowanym przepływie min. 500ml/min, co zapewnia spełnienie wymogu siwz cyt. „wielokrotne, bezpieczne pobieranie” lub o opisanie tego wymogu zgodnie z Art. 29 i 30 Ustawy PZP.

Odpowiedź: Tak

Poz. 26

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do aspiracji płynów z butelek powinny posiadać konstrukcję, która zapobiega wyciekaniu płynu po odłączeniu strzykawki, co minimalizuje ryzyko wystąpienia powikłań septycznych, związanych z obsługą przyrządów do wielokrotnego pobierania i aspiracji płynów, ale także zabezpiecza personel przed niezamierzonym kontaktem z toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami lub ich aerozolami.

Odpowiedź: NIE, wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy do aspiracji płynów z butelek, ze względu na długi czas ich użytkowania /także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego/, powinny posiadać jakąkolwiek możliwość identyfikacji pochodzenia wyrobu medycznego np. poprzez oznaczenie na samym wyrobie minimum jednego z poniższych identyfikatorów: producent /logo lub nazwa/, nr serii, nr katalogowy lub inne dane identyfikujące wyrób, wskazane przez Zamawiającego w oparciu o Art. 29 ust. 1 i Art. 30 ust. 1 Ustawy PZP.
Odpowiedź: NIE, wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ
3. Prosimy o potwierdzenie, iż wymagany w siwz filtr bakteryjny, musi znajdować się w torze aspiracji płynów, co zapewnia wypełnienie jego oczywistej funkcji bezpieczeństwa i zapewnia wielokrotne i bezpieczne użytkowanie tego typu przyrządów.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza

Pakiet nr 2

Poz. 1-3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż wymagany zapisami siwz pryzmat zmieniający swą barwę, po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym (tak jak w dotychczas stosowanych igłach w Państwie Szpitalu), powinien być widoczny z każdej strony uchwytu igły, co pozwala na natychmiastową i prawidłową identyfikację położenia igły w każdych warunkach klinicznych.
Odpowiedź: Nie, wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

Poz. 4

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „łącznik do cewnika musi gwarantować stabilne umocowanie cewnika oraz eliminować jego deformację i zaginanie w miejscu łączenia” oznacza wymóg zaoferowania zestawu z samoprzylepnym systemem mocowania do skóry pacjenta (tak jak w dotychczas stosowanych w Państwie Szpitalu).
Odpowiedź: Nie, wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

Pakiet nr 3

Poz. 1

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu braku bisfenolu w oferowanych cewnikach do podawania tlenu oraz dopuszczenie do składania ofert na równoważne, standardowe cewniki do podawania tlenu, wykonane z antyalergicznego, delikatnego tworzywa pozbawionego lateksu oraz ftalanów DEHP (tak jak dotychczas stosowane w Państwie Szpitalu), spełniające pozostałe wymogi siwz.
Odpowiedź: Zamawiający odstępuje i dopuszcza
2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, cewniki do podawania tlenu z drenem o przekroju gwiazdkowym, zapobiegającym załamywaniu się drenu na długości drenu, który najbardziej jest narażony na załamanie, t.j. od łącznika do źródła tlenu do elementu umożliwiającego blokadę części okołogłowej.
Wymóg przekroju gwiazdkowego także w części opasującej głowę, nie znajduje w naszej ocenie żadnego uzasadnienia, a może znacząco ograniczać możliwość złożenia ofert przez wielu Wykonawców.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza
3. Prosimy o doprecyzowanie czy zapis siwz cyt. „ze specjalnie ukształtowanym niedrażniącym donosowym elementem o długości gwarantującej nie wysuwanie się z nosa” należy interpretować jako wymóg zaoferowania cewników do podawania tlenu przez nos z zakrzywionymi, anatomicznie ukształtowanymi czy też rozszerzonymi wypustkami donosowymi?
Odpowiedź: wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

Poz. 2

1. Prosimy o doprecyzowanie czy oferowane przedłużacze do podawania tlenu, powinny analogicznie do cewników do podawania tlenu z poz. 1, mieć przekrój gwiazdkowy, zapobiegający ich załamywaniu.
Odpowiedź: Nie

Poz. 3

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC, Zamawiający dopuszcza do składania ofert na równoważne maski do podawania tlenu o średniej koncentracji tlenu, wykonane z nietoksycznego, atraumatycznego i niepodrażniającego pacjenta polipropylenu, a tym samym pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP) i lateksu - europejskiego lidera w produkcji tego typu masek.

Odpowiedź: Tak

2. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na ofert na równoważne maski do podawania tlenu, pakowane i oznakowane zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie normami.

Wymóg sposobu pakowania oraz oznakowania maski do podawania tlenu, która nie jest wyrobem inwazyjnym, nie znajduje w naszej ocenie żadnego uzasadnienia, a może znacząco ograniczać możliwość złożenia ofert przez wielu Wykonawców.

Odpowiedź: Tak

Poz. 9

1. Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC, oferowane rurki ustno-gardłowe, powinny być wykonane z materiałów pozbawionych szkodliwych dla zdrowia ftalanów, pcv i lateksu, co zapewnia bezpieczeństwo anafilaktyczne pacjenta, a jednocześnie powoduje iż produkt jest przyjazny środowisku.

Odpowiedź: Tak

2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „kod barwny ułatwiający identyfikację rozmiaru” należy rozumieć jako wymóg zaferowania rurek ustno-gardłowych, posiadających kolorystyczny kod rozmiaru, zgodny z ISO, widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia wymaganą identyfikację rozmiaru w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

3. Mając na uwadze treść Art. 29 ust. 1 oraz Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe, pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodnie z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 13

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz masek typu FFP3, renomowanego amerykańskiego producenta, ze specjalnym czterowarstwowym, polipropylenowym filtrem submikronowym N-95, rozłożonym na całej powierzchni maski /bez konieczności stosowania zaworu oddechowego/, o konstrukcji umożliwiającej swobodne oddychanie przy zapewnieniu pełnego bezpieczeństwa użytkowania, spełniające w pełni cechy środka ochrony indywidualnej wg Dyrektywy 89/686/EWG, w zakresie PN-EN 149, posiadające certyfikat CE oraz zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych i Dyrektywą 2007, dodatkowo w pełni zgodne z PN-EN 14683, z powodzeniem użytkowane zarówno w pracowniach aseptycznych i cytostatycznych, a także rekomendowanych m.in. do zabezpieczenia przed gruźlicą (TB), świąską grypą (SF), zespołem ostrej ciężkiej niewydolności oddechowej (SARS), itp. - z czasem bezpiecznego użytkowania do 4 godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „maska ochronna... klasyfikacja FFP3” należy rozumieć jako wymóg zaferowania masek o skuteczności filtracji dla cząstek (0,1µm) na poziomie minimum 99%, filtracji bakteryjnej dla cząsteczek 3µm na poziomie minimum 99%, odporności na rozpryski na poziomie minimum 160 mm Hg oraz zdolności oddechowej (opór wdychanego i

wydychanego powietrza) na poziomie poniżej 5.0 mm H₂O, które to parametry zapewniają najwyższy poziom ochrony oraz ich bezpieczne użytkowanie w różnego rodzaju zagrożeniach biologiczno-chemicznych oraz kliniczno-epidemiologicznych lub o wskazanie innych, minimalnych wymagań Zamawiającego w tym zakresie.

Odpowiedź: wymóg zaferowania maski posiadającej klasyfikację FFP3

Poz. 16

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki, zgodnie z wymogiem siwz powinny zawierać strzykawkę wypełnioną gliceryną, która jest dodatkowo indywidualnie pakowana, a stężenie roztworu gliceryny wynosi 10% (tak jak w dotychczas stosowanych w Państwa Szpitalu).

Odpowiedź: wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

Pakiet nr 5

Poz. 1-4

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „balon o pojemności 5-10ml” oznacza możliwość zaferowania równoważnych cewników Foleya, które oznakowane przez producenta są jako cewniki posiadające balon 10ml, a więc istnieje możliwość ich dowolnego wypełnienia do 10ml, która to objętość w sposób optymalny stabilizuje cewnik w pęcherzu, jednocześnie prosimy o dopuszczenie do składania ofert na tak oznakowane cewniki, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Tak

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Tak

3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya, które ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, są pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, światowego lidera w produkcji tego typu cewników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 7-9

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „balon 5-10ml” oznacza możliwość zaferowania równoważnych cewników Foleya silikonowych, które oznakowane przez producenta są jako cewniki posiadające balon 10ml, a więc istnieje możliwość ich dowolnego wypełnienia do 10ml, która to objętość w sposób optymalny stabilizuje cewnik w pęcherzu, jednocześnie prosimy o dopuszczenie do składania ofert na tak oznakowane cewniki, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Tak

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foleya silikonowe, powinny być wykonane z przezrystego 100% silikonu oraz powinny posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego /do 28 dni/ utrzymania cewnika, co jest wymogiem zawartym w siwz i jednocześnie zaleceniem EAU i PTU lub o wskazanie innych parametrów technicznych wymaganych przez Zamawiającego umożliwiających tak długie i bezpieczne utrzymanie.

Odpowiedź: wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

Poz. 19

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.

Odpowiedź: wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „otwór końcowy i dwa boczne”, oznacza wymóg zaofierowania cewników, których otwory boczne są położone naprzeciwlegle na tej samej wysokości, co zapobiega niepożądanemu przysysaniu się cewnika do śluzówki w danym momencie wykonywania procedury, czy w inny wskazany przez Zamawiającego sposób ?

Odpowiedź: wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

3. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „nasadka lejkowa”, oznacza wymóg zaofierowania cewników, które posiadają uniwersalne zakończenia typu lejek z wewnętrznym karbowaniem, zapewniającym w pełni szczelne połączenie z drenami łączącymi, a tym samym zapewniającym skuteczne i bezpieczne wykonanie procedury lub inne rozwiązanie wskazane przez Zamawiającego ?

Odpowiedź: wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny być pakowane na wprost (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łóżkach (stanowiskach) pacjenta.

Odpowiedź: wymagania takie, jak zostały określone w SIWZ

PAKIET NR 1, poz. 1-12

1. Czy Zamawiający oczekuje, aby w celu łatwiejszej identyfikacji wszystkie igły z pozycji 1-12 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy PAKIET NR 1, poz. 12

2. Czy Zamawiający, w celu zagwarantowania odpowiedniej jakości produktu, już na etapie składania oferty, będzie wymagał złożenia deklaracji zgodności potwierdzającej, że wyrób jest wyrobem medycznym klasy Is (zgodnie z ustawą PZP)?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy PAKIET NR 1, poz. 13-15

3. Czy Zamawiający oczekuje strzykawki ze skalą rozszerzoną z tłokiem w kolorze mlecznym?

Odpowiedź: Strzykawka może posiadać skalę nominalną lub rozszerzoną z tłokiem w kolorze mlecznym lub innym, nieprzeziernym, zgodnie z SIWZ

Dotyczy PAKIET NR 1, poz. 16

4. Prosimy o doprecyzowanie jakiej strzykawki oczekuje Zamawiający Luer czy Luer-lock?

Odpowiedź: Luer

Dotyczy PAKIET NR 1, poz. 22

5. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez łącznika, duża komora dł. min 6,0 cm ,dren dł. min 150cm bez igły iniekcyjnej jałowy typ IS opakowanie papierowo foliowe, bez filtrów antybakteryjnych?

Odpowiedź: Tak

Dotyczy PAKIET NR 1, poz. 23

6. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi duża komora ,min 9cm, dren dł. min 150cm bez łącznika ,bez igły iniekcyjnej jałowy typ TS sterylny ; opakowanie papierowo-foliowe, bez filtrów antybakteryjnych?

Odpowiedź: Tak

Dotyczy PAKIET NR 1, poz. 27

7. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnej bez zabezpieczenia końcówek?

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza igłę iniekcyjną 0,6 x 30 mm zamiast 0,6 x 40?

Odpowiedź: Nie

Pakiet nr 1, poz. 11

Czy Zamawiający dopuszcza igłę iniekcyjną 1,6 x 40 mm zamiast 1,6 x 50?

Odpowiedź: Nie

Pakiet nr 1, poz. 13-15

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z tłokiem w kolorze kontrastującym w stosunku do cylindra (kolor tłoka inny niż kolor cylindra, np. niebieski)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 22

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z napisami w kolorze niebieskim na opakowaniu jednostkowym, w celu łatwiejszego odróżnienia od przyrządu do przetaczania krwi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 23

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym gwarantującym pełną sterylność i łatwość otwarcia. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 24

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z filtrem krwi, którego aktywna powierzchnia filtrująca wynosi min. 15 cm²?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pakiet 1, poz. 24

Czy Zamawiający wymaga zabezpieczenia na igłę biorczą po użyciu, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu?

Odpowiedź: nie wymaga

Pakiet 1, poz. 24

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z komora kroplową o długość w części przezroczystej wynoszącej min. 90 mm?

Odpowiedź: zgodnie wymaga

Pakiet 1, poz. 24

Czy Zamawiający wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym, pozwoli to na szybszą i sprawniejszą identyfikację asortymentu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: nie wymaga

Pakiet 1, poz. 24

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu do aspiracji płynów z butelek z filtrem bakteryjnym 0,1 µm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 24

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu do aspiracji płynów z butelek z filtrem bakteryjnym 1,2 µm bez filtra cząsteczkowego, z zatrząskową nakrętką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 25

Czy Zamawiający dopuszcza w wyżej opisanej pozycji przedłużacz tylko o długości 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 19

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby strzykawki posiadały prostopadłe wycięcie w tłoku, gdyż nie każda strzykawka wpisana w menu pomp wymienionych przez zamawiającego posiada takie nacięcia.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu

Pakiet 1, poz. 18, 19

Proszę o doprecyzowanie, jakie konkretnie strzykawki są wpisane w menu pomp użytkowanych przez szpital.

Odpowiedź: KDM KD-JET, MARGOMED, BBraun (Omnifix, OPS), TYCO EU (Monoject), BD Plastikpak

Pakiet 1, poz. 18, 19

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie

Pakiet 2, poz. 9-13

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie

Pakiet 2, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP (PTFE=teflon, FEP=teflon), ze standardowym systemem zamykania portu górnego, z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radiocieniującymi, w opakowaniu blister-pack – papier klasy medycznej w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
17 G	1,50 x 45	130
18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	90
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33

Odpowiedź: Nie

Pakiet 2, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z plastikowym zatrzaskiem zabezpieczającym koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, wykonaną z kompatybilnego poliuretanu, z samozamykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radiocieniującymi, bez logo na kaniuli?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 2, poz. 11

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu 0- 300 ml/min. Długość drenu 180 cm. Wyposażony w bezlateksowy port do dodatkowej iniekcji. Możliwość obsługi jedną ręką. Posiada dodatkowy zacisk rolkowy. Miękką komora kropłowa zakończona ostrym kolcem. Zakończenie dreny luer lock. Nie zawiera lateksu i PHT, DEHP. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Jednokrotnego użytku.

Odpowiedź: Nie

Pakiet 3, poz. 17

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Nie

Pakiet 3, poz. 17

Proszę o dopuszczenie igieł do pena sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne 1,6 x 40mm?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'100 szt. z przeliczeniem ilości na 30 opakowań?
Ponadto prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje 50 op. a'100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie ilości, po przeliczeniu oczekuje 30 opakowań po 100 szt.

Pakiet 1 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych z czterostronnym podcięciem tłoka, umożliwiającym stabilne zamocowanie w ramieniu pompy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji płynów z filtrem bakteryjnym o średnicy porów 0,1µm lub 1,2µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pakiet 1 poz. 27

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pompy infuzyjnej o średnicy wewnętrznej 1,24mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 poz. 1 - 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z możliwością utrzymania do 7 dni?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 5 poz. 1 - 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności 5-15ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny typu Foley'a z końcówką Tiemanna, wykonany z lateksu pokrytego silikonem, możliwość utrzymania do 7 dni?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 5 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści silikonowy cewnik urologiczny typu Foley'a z końcówką Nalatoną?

Odpowiedź: Nie

Pakiet 5 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści sterylny worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym o pojemności 2500 ml, z drenem o długości 105cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści worek na mocz na nogę z drenem o dł. 5,5cm + łącznik 3cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5 poz. 17

Czy Zamawiający oczekuje żelu sterylizowanego najbezpieczniejszą dla pacjenta metodą, tj. parą wodną, jak w poz. 16 ?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 5 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 50cm?

Odpowiedź: Nie

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe staplery skórne z 35 zszywkami o wymiarach 5,9x3,9mm, o grubości 0,5mm, zszywki nie są pokryte teflonem?

Odpowiedź: Nie

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe staplery skórne z 35 zszywkami o wymiarach 7,2x4,9mm, o grubości 0,6mm, zszywki nie są pokryte teflonem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4 poz.6

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu CH 30 długości 300 cm zaopatrzonego w obustronny łącznik żeński elastyczny, uniwersalny pasujący bez docinania do wszystkich typów złączy, tak jak obecnie stosowany, pozostałe cechy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu CH 24, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: nie

Pakiet 5, poz. 7-9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie balonu 15ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie balonu 15ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylne worka na mocz na nogę, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne żelu do cewnikowania, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego przeznaczonego do podawania decewnikowego o działaniu znieczulającym i antybakteryjnym, nie zawierający substancji konserwujących. Aplikator harmonijkowy 12,5 g żelu. Zawartość aplikatora wystarcza do wypełnienia żelem cewki moczowej u jednego pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne żelu do cewnikowania, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego przeznaczonego do podawania decewnikowego o działaniu znieczulającym i antybakteryjnym, nie zawierający substancji konserwujących. Aplikator harmonijkowy 8,5g żelu. Zawartość aplikatora wystarcza do wypełnienia żelem cewki moczowej u jednego pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 5, poz. 16, 17

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami

wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza żelu do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Pakiet 5, poz. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników żołądkowych z atraumatycznym zakończeniem typu oliwka z dwoma otworami bocznymi, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 7, poz. 2

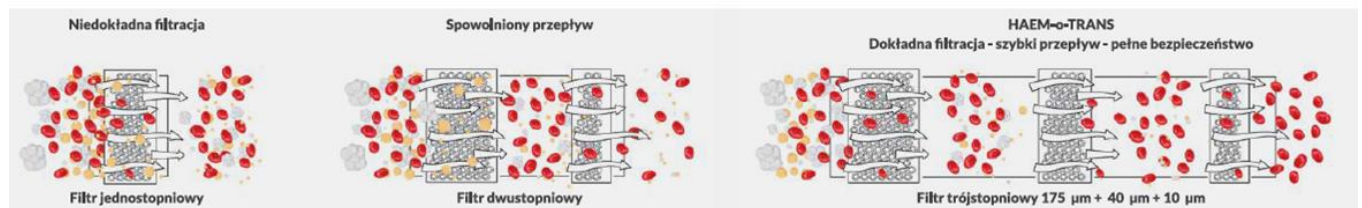
Prosimy o dopuszczenie jak poniżej:

Zamknięty, niskociśnieniowy system ssący do autologicznej autotransfuzji pooperacyjnej, sterylny, pakowany podwójnie, składający się z: pojemnika ssącego typu płaski mieszek harmonijkowy o pojemności maksimum 250 ml, z zastawką przeciwwrotną, wytwarzający podciśnienie początkowe maksymalnie 120 mbar (minimalnie 90 mbar), z dwoma na stałe podłączonymi drenami łączącymi z własnymi klemami zaciskowymi; jeden dren łączący o długości minimum 65 cm z uniwersalnym zakończeniem Y do drenów Redona CH 08-18; drugi dren łączący o długości minimum 5 cm zakończony uniwersalnym łącznikiem służący do wygodnego i szczelnego połączenia z workiem na krew; własny wygodny system podwieszania; worka zbiorczego na krew o pojemności 700 ml z filtrem 175 µm (dokładniejsza filtracja niż opisana w SIWZ, skalowany co 50-100 ml z łącznikiem (połączenie z mieszkiem) z zastawką przeciwwrotną oraz wygodnym się zaworem łączeniowym do aparatu transfuzyjnego; własną klamrę zaciskową, oraz zintegrowany element do podwieszania na stojaku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 7, poz. 3

Czy zamawiający oczekuje, aby aparat do przetoczeń zakończony filtrem 10u w twardej chroniącej przed uszkodzeniem przezroczystej obudowie z drenem o długości ok 150 cm był wielostopniowy (minimum 3 stopnie filtracji) co znacznie przyspiesza przepływ przez aparat i eliminuje przypadki blokowania się aparatu.



Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zapasowego worka na krew maks. 1000 ml z filtrem maks. 200 µm i zastawką przeciwwrotną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 7, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do drenażu przedłużonego min .500 ml bez filtra z zastawką przeciwwrotną, do podtrzymania drenażu niskociśnieniowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy Pakiet nr 3 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewników, jak dotychczas stosowanych, prod. TELEFLEX/HUDSON RCI, cewnik do podawania tlenu przez nos tzw. „wąsy tlenowe” wykonany z delikatnego tworzywa, ze specjalnie ukształtowanym niedrażniącym donosowym elementem o długości

gwarantującej nie wysuwanie się z nosa, mikrobiologicznie czysty. Dla dorosłych, dł. 210 cm. Mocowanie z tyłu głowy. Uniwersalny łącznik pasujący do każdego źródła tlenu. Pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek, jak dotychczas stosowanych, prod.TELEFLEX/HUDSON RCI,

maska do podawania tlenu dla dorosłych z przewodem tlenowym o długości minimum 200 cm, z gumką mocującą, profilowana anatomicznie, zakrywająca usta i nos, blaszka dopasowująca część nosową, otwory ułatwiające wydech.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rurek, jak dotychczas stosowanych, prod.TELEFLEX/RUSCH, rurka intubacyjna zbrojona, z mankietem niskociśnieniowym, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci grubego oringu wokół rurki, z oznaczeniem rozm.na rurce i baloniku kontrolnym, linia Rtg na całej dł. rurki, skalowana co 1 cm, od 6,5 mm do 9,5 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rurek, jak dotychczas stosowanych, prod.TELEFLEX/RUSCH, rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci grubego oringu wokół rurki, z oznaczeniem rozm.na rurce, linia Rtg na całej dł. rurki, skalowana co 1 cm, od 4,0 do 9,5 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz.6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przewodnic, , prod.TELEFLEX/Hudson, przewodnica intubacyjna do dla rurek w rozmiarze 6,0 mm do 10 mm

- miękki koniec
- jałowa, jednorazowego użytku
- długość 310 mm

Odpowiedź: Zamawiający NIE dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz. 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek, o parametrach jeszcze wyższych jak dotychczas stosowane, prod.TELEFLEX/LMA, Jednorazowa maska krtaniowa, silikonowy mankiet oraz rurka, rozmiar 3, 4 i 5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz.9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rurek, prod.Teleflex/RUSCH, Rurka ustno-gardłowa typu Guedel sterylna, jednorazowego użytku, z zabezpieczeniem chroniącym przed zagryzieniem, Kod barwny ułatwiający identyfikację rozmiaru, rozm.000-5, Pakowana pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz.10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie filtrów, prod.TELEFLEX/Gibeck, Filtr oddechowy antybakteryjny, antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem, dla dorosłych, sterylny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz.14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie filtrów, jak dotychczas stosowane, prod.TELEFLEX/Gibeck, Filtry do rurek tracheostomijnych z samouszczelniającym się portem do odsysania umieszczonym międzydwoma membranami, o konstrukcji gwarantującej równomierne nawilżenie podawanego tlenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz. 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie nebulizatorów, jak dotychczas stosowane, prod. TELEFLEX/HUDSON, Nebulizator do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 µm, czysty biologicznie. W zestawie maska dla dorosłych, standardowy łącznik drenu i dren 210 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakiet nr 3 poz. 16

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewników, jak dotychczas stosowane, prod. Teleflex/Rusch cewnik FOLEY'a, silikonowy dwudrożny z 10 ml strzykawką napełnioną 10% roztworem gliceryny, do jałowego wypełniania balonu, cylindryczny, wyk. z przezroczystego materiału, bez latexu, znacznik kontrastujący w promieniach RTG na całej długości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

1. Czy Zamawiający w Zadaniu 6 dopuści stapler skórny ze zszywkami o szerokości 7,2mm i wysokości 4,9 mm, grubości drutu 0,6mm 35 zszywek w magazynku, ze wskaźnikiem ilości zszywek z nierdzewnej stali chirurgicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Ad § 6 ust. 1 pkt. 2) wzoru umowy
Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

3. Ad § 6 ust. 1 pkt. 3) wzoru umowy
Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy, za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 2, Poz.11

Czy zamawiający wydzieli poz.11 do osobnego pakietu, ze względów ekonomicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. Z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. Z przeliczeniem.

Pakiet nr 8, ilość pozycji 14, pozycja 14

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

zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14 z Pakietu nr 8 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet nr 2, ilość pozycji 13, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (pakowane pojedynczo). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z Pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody