

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę specjalistycznych i podstawowych wyrobów medycznych - powtórka.BZP.38.382-6.17**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ I Z DNIA 21.02.2017 r.
I ZMIANA TREŚCI SIWZ I Z DNIA 21.02.2017 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z poz. zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie złącza spiralnego o długości 150cm i wytrzymałości do 325PSI?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w Załączniku nr 1 do SIWZ „Formularzu asortymentowo- cenowym” w Pakiecie 7 zmienia zapis z:

„1. Złącza spiralne o długości 150 cm i wytrzymałości do 350 PSI”

Na zapis:

„1. Złącza spiralne proste o długości 150 cm bez zastawki i wytrzymałości do 350 PSI lub 325 PSI”

Pytanie 2 dot. Pakietu nr 7

Czy Zamawiający wymaga złącza z zastawką bezzwrotną, czy bez zastawki?

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 1.

Pytanie 3 dot. Pakietu nr 7

Czy Zamawiający wymaga złącza prostego, czy typu „Y” wg. rys.1?



Złącze proste



Złącze typu "Y"

Rys. 1

Obecne parametry nie pozwalają nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 1.

Pytanie 4 dot. Pakietu nr 13

Pyt. 1 - Czy Zamawiający dopuści kaniule, bezpieczne, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli, z cewnikiem poliuretanowym, posiadające 3 paski kontrastujące w promieniach RTG, z filtrem hydrofobowym, trzpień znajduję się powyżej krawędzi korka, co umożliwia łatwe naprowadzenie w światło kaniuli, w rozmiarach :

- 24G - dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G - dł. 45mm; przepływ 290 ml/min ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5 dot. Pakietu 14

Pyt. 2 - Czy Zamawiający dopuści: Kaniule dożylnie z portem, wykonana z poliuretanu, elastyczne skrzydełka o gładkiej powierzchni po stronie przylegającej do skóry, gładka powierzchnia kaniuli, cienkościenny cewnik kaniuli posiadający 3 paski kontrastujące w promieniach RTG, atraumatyczna końcówka cewnika w kształcie stożka, filtr hydrofobowy, kodowanie kolorystyczne zgodne z normą ISO, rozmiary:

- 22G - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min

- 18G - dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G - dł. 45mm; przepływ 290 ml/min ?

Zgoda Zamawiającego na powyższe pytania umożliwią naszej firmie przystąpienie do przetargu i zaferowanie doskonałych kaniul włoskiego producenta Delta Med. s.r.l., a Zamawiającemu większy wybór spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 dot. Pakietu 11

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7 dot. Pakietu 11

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi igły. Igły są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) bardzo wyraźnie widać kolor nasadki, który jest zgodny z kodem kolorystycznym, nie sposób pomylić zatem rozmiarów igieł. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8 dot. pakietu nr 11

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 dot. pakietu nr 11

Proszę o dopuszczenie igieł do pena sterylizowanych Tlenkiem etylenu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10 dot. pakietu nr 11

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 29G x 12mm, zamiast 29G x12,7 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 15

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12 dot. pakietu nr 13

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli z polimerowym zatrzaskiem, z zastawką antyzwrotną i systemem mikrokanalików chroniącym przed wypływem, cofaniem się krwi z kaniuli, trzpień koreczka powyżej krawędzi korka, z nazwa producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, rozmiary

14G 2,0 x 45 mm, przepływ 290 ml/min

16G 1,7 x 45 mm, przepływ 180 ml/min

17G 1,5 x 45 mm, przepływ 140 ml/min

18G 1,2 x 45 mm, przepływ 90 ml/min

18G 1,2 x 32 mm, przepływ 90 ml/min

20G 1,0 x 32 mm, przepływ 64ml/min

22G 0,8 x 25 mm, przepływ 33 ml/min

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13 dot. pakietu nr 13

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z dwoma paskami widocznymi w RTG (których powierzchnia odpowiada powierzchni czterech pasków), trzpień koreczka powyżej krawędzi korka, z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, polimerowe zabezpieczenie na igłę, rozmiary.

14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	95 m/min
20 G	1,1 x 32	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min
24 G	0,7 x 19	23 ml/min
26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14 dot. pakietu nr 14

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby kaniula posiadała skrzydełka umożliwiające przyszywanie kaniuli do skóry. Kaniule są obecnie mocowane plastrami do kaniul, które powodują ich unieruchomienie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15 dot. pakietu nr 14

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul wykonanych z teflonu, rozmiary:

14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	95 ml/min
20 G	1,1 x 32	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16 dot. Pakietu 14

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z dwoma paskami widocznymi w RTG. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17 dot. pakietu nr 14

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z koreczkiem kolorze rozmiaru (skrzydełka przezroczyste). Już na podstawie samego kolorowego koreczka można rozpoznać rozmiar kaniul.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18 dot. pakietu nr 14

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą wypływ krwi z komory kontrolnej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19 dot. pakietu nr 14

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul w rozmiarach i o przepływach jak poniżej:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	290
16 G	1,70 x 45	180
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

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20 dot. pakietu nr 17

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21 dot. pakietu 18

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji z pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22 dot. pakietu 15

Czy w ramach uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z pakietu nr 15 pozycję nr 3 - *Zestaw do monitorowania ciśnienia tętniczego metodą krwawą*, co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Oferentów i zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23 dot. pakietu 15

Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia kabli połączeniowych do obecnie pracujących na oddziale kardiomonitorów? Jeżeli tak, to w jakiej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24 dot. pakietu 15

Prosimy o podanie producenta i modelu pracujących obecnie na oddziale kardiomonitorów, z którymi mają być kompatybilne w/w linie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 25 dot pakietu 15

Czy Zamawiający będzie wymagał jednorazowego dostarczenia akcesoriów mocujących do przetworników w postaci imadeł i płytek? Jeżeli tak, to w jakiej ilości? Zgoda zamawiającego umożliwi naszej firmie na przystąpienie do przetargu i zaoferowanie wyrobów najwyższej jakości - przewodników duńskiej firmy SP Medical.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 26 dot pakietu 21

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy dopuści zaoferowanie jedynie rozmiarów F12 i F24 bez rozmiaru F28?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w Załączniku nr 1 do SIWZ „Formularzu asortymentowo- cenowym” w Pakiecie 21 zmienia zapis z:

„1. Sonda przezprzełykowy do pomiaru temperatury ciała z wąskim miękkim mankietem, możliwość podłączenia stetoskopu do odsłuchu pracy serca lub płuc, izolowana pokrywa czujnika sondy redukująca możliwość poparzenia, sterylna.

Rozmiar: Fr 12,24,28 w zależności od potrzeb.”

Na zapis:

„1. Sonda przezprzełykowy do pomiaru temperatury ciała z wąskim miękkim mankietem, możliwość podłączenia stetoskopu do odsłuchu pracy serca lub płuc, izolowana pokrywa czujnika sondy redukująca możliwość poparzenia, sterylna.

Rozmiar: **Fr 12,24**, w zależności od potrzeb.”

Pytanie 27 dot pakietu 21

Prosimy o podanie producenta i modelu kardiomonitorów z którymi mają być kompatybilne oferowane stetoskopy przezprzełykowe.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28 dot pakietu 22

Czy w ramach uczciwej konkurencji Zamawiający dopuści w pakiecie nr 22 *linie próbkowania gazów anestetycznych jednorazowego użytku*, wysokiej klasy linie amerykańskiego producenta o średnicy zewnętrznej 2,8 mm, wewnętrznej 1,2 mm, długość 2,0 lub 3,0m z końcówkami kompatybilnymi z portem typu Luer Lock, linia kompatybilna z modułem SCIO i pułapką wodną typu Waterlock 2, pozwalająca na miarodajny pomiar, wyrób mikrobiologicznie czysty. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie Oferentów i zwiększy konkurencyjność dla tego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w Załączniku nr 1 do SIWZ „Formularzu asortymentowo- cenowym” w Pakiecie 22 zmienia zapis z:

„1. Linia próbkowania gazów anestetycznych jednorazowego użytku, o średnicy zewnętrznej 3,5 mm, wewnętrznej 1,1 mm, długość 2,5 m z końcówkami kompatybilnymi z portem typu Luer Lock, linia kompatybilna z modułem SCIO i pułapką wodną typu Waterlock 2, pozwalająca na miarodajny pomiar, wyrób mikrobiologicznie czysty.”

Na zapis:

„1. Linia próbkowania gazów anestetycznych jednorazowego użytku, o średnicy zewnętrznej 3,5 mm, wewnętrznej 1,1 mm, długość **2,5-3 m** z końcówkami kompatybilnymi z portem typu Luer Lock, linia kompatybilna z modułem SCIO i pułapką wodną typu Waterlock 2, pozwalająca na miarodajny pomiar, wyrób mikrobiologicznie czysty.”

Pytanie 29 dot Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 2 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30 dot Wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 4 poprzez dodanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający oświadcza, że wartość niewykorzystania nie przekroczy 20% wartości umowy.”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31dot Wzór umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §3 ust. 6 i 7 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku niewuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32 dot pakietu Wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu §3 ust. 8 i 9.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33 dot wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do §4 ust.9 następującego sformułowania:
„Wyjątkiem jest sytuacja, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 14 dni”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34 dot wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust.1 wzoru umowy w następujący sposób: *„Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:*

- a) w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,*
- b) w wysokości 1% wartości brutto dostawy w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości oraz towary nie posiadające deklarowanych właściwości*
- c) w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy realizowanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy.*
- d) – wykreślony*
- e) – wykreślony”*

Ostatni podpunkt stawia Wykonawcę w bardzo złej sytuacji, gdyż każde rozwiązanie umowy (nawet z winy Zamawiającego) spowoduje naliczenie kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35 dot pakietu 12

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kieliszków do leków wykonanych z polipropylenu, o całkowitej pojemności 30 ml.

Większość kieliszków do podawania leków dostępnych na rynku, jest z polipropylenu. Jest to materiał charakteryzujący się wysoką odpornością na chemikalia i temperaturę, znacznie wyższą od odporności PVC, a także sztywnością i wytrzymałością. Pod względem właściwości odpowiada więc PVC, przewyższając go m.in. odpornością na czynniki termiczne.

Dlatego dopuszczenie powyższego da możliwość złożenia korzystnej oferty i nie ogranicza konkurencji.

W razie odmowy, žadamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w Załączniku nr 1 do SIWZ „Formularzu asortymentowo- cenowym” w Pakiecie 12 zmienia zapis z:

„4. Kieliszki do leków z PCV, 25 ml”

na zapis:

„4. Kieliszki do leków z PCV **lub polipropylenu** , 25- 30 ml ”

Pytanie 36 dot pakietu 14

W związku z tym, iż obowiązująca Norma PN-EN ISO 10555-5 stanowi, że przepływ dla cewników o nominalnej średnicy zewnętrznej poniżej 1,0 mm powinien wynosić od 80% do 125% wielkości podanej przez producenta, a dla cewników o nominalnej średnicy zewnętrznej 1,0 mm lub większej, od 90% do 115% wielkości podanej przez producenta. Zamawiający nie może uznawać za nie spełniający wymogów produkt o parametrach zgodnych z normami

przewidywanymi dla danego rodzaju wyrobu medycznego ani preferować wyłącznie kaniul o określonych, konkretnych rozmiarach i przepływach.

Dlatego wnosimy o dopuszczenie kaniul dożylnych o następujących rozmiarach i przepływach:

- 22G, śred. zew. 0,9mm, dł. 25mm
(przepływ min. 36 ml/min), kolor niebieski;
- 20G, śred. zew. 1,1mm, dł. 25mm
(przepływ min. 65 ml/min), kolor różowy;
- 18G, śred. zew. 1,3mm, dł. 32mm
(przepływ min. 95 ml/min), kolor zielony;
- 18G, śred. zew. 1,3mm, dł. 45mm
(przepływ min. 95 ml/min), kolor zielony;
- 17G, śred. Zew. 1,5mm, dł. 45mm (przepływ min 142ml/min), kolor biały;
- 16G, śred. Zew. 1,7mm, dł. 45mm (przepływ min. 200ml/min.), kolor szary ;
- 14G, śred. Zew. 2,0mm, dł. 45mm (przepływ min.305ml/min.), kolor pomarańczowy

W razie odmowy, žadamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, preferującego kaniule o konkretnych przepływach, charakterystycznych dla wyrobów konkretnego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37 dot pakietu 11

Czy zamawiający dopuści igły ze szlifem skierowanym ku górze ułatwiającym iniekcję pod małym kątem, bez metalowego zatrzasku wewnątrz nasadki igły?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści igły sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39 dot pakietu 12

Czy Zamawiający dopuści kieliszki o pojemności 30 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 35.

Pytanie 40 dot pakietu 23

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu? Pozwoli to większej ilości wykonawców złożyć konkurencyjne cenowo oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41 dot pakietu 23

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z martwą przestrzenią 45 ml, oporem przepływu 1,3 cm H₂O przy 30 l, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42 dot pakietu 20

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wysokiej jakości europejskiego producenta masek wg poniższej rozmiarówki :

Rozmiar 4 dorosły średnia

Rozmiar 5 dorosły duży

Reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w Załączniku nr 1 do SIWZ „Formularzu asortymentowo- cenowym” w Pakiecie 20 zmienia zapis z:

1.Maski anestetyczne oddechowe dla dorosłych do aparatu do znieczuleń, silikonowe, przezroczyste z nadmuchiwanym mankietem lub ze specjalnie wyprofilowanym kołnierzem zapewniającym szczelność maski, wielorazowego użytku.

Rozmiar : 3-4 -średnia żeńska,

Rozmiar: 4 -5 duża męska

Na zapis:

1.Maski anestetyczne oddechowe dla dorosłych do aparatu do znieczuleń, silikonowe, przezroczyste z nadmuchiwanym mankietem lub ze specjalnie wyprofilowanym kołnierzem zapewniającym szczelność maski, wielorazowego użytku.

Rozmiar : 3-4 -średnia dorosła/ żeńska,

Rozmiar: 4 -5 duża-dorosły / męska

Pytanie 43 dot pakietu 23

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 36,8 mgH₂O/L, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 28 g, objętość wewnętrzna 55 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,95 cmH₂O przy 30L/ min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę bezpieczną w rozmiarze 0,33x12mm zamiast 0,3x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę bezpieczną w rozmiarze 0,45x12mm zamiast 0,4x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę bezpieczną w rozmiarze 0,4x20mm zamiast 0,4x19mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę bezpieczną w rozmiarze 0,4x20mm zamiast 0,4x40mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 48 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę bezpieczną w rozmiarze 0,5x25mm zamiast 0,5x16mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę bezpieczną w rozmiarze 0,8x40mm zamiast 0,8x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę bezpieczną w rozmiarze 0,9x40mm zamiast 0,9x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 51 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę bezpieczną bez słyszalnego kliknięcia potwierdzającego zamontowanie igły?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania igłę bezpieczną z plastikowym zatraskiem wewnątrz nasadki igły?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania igłę do pena sterylizowaną tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54 dot pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania igłę do pena z oświadczeniem o o normie ISO 11608-2:2000?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55 dot pakietu 2

Pytanie do pozycji 1 pakiet 2: Czy zamawiający dopuszcza zamiast Flocare zestaw PEG CH 18 - Freka PEG-Set Gastral FR 20?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 56 dot pakietu 2

Pytanie do pozycji 2 pakiet 2: Czy zamawiający dopuszcza zamiast Flocare zgłębnik gastrostomijny CH20 - zgłębnik gastrostomijny Freka w rozmiarze CH12?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57 dot pakietu 2

Pytanie do pozycji 3 pakiet 2: Czy zamawiający dopuszcza Freka zgłębnik PUR z prowadnicą CH8/120cm zamiast Flocare zgłębnik PUR z prowadnicą i wielofunkcyjnym łącznikiem CH 10/110cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58 dot Wzoru umowy

Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt a i e. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku znaczącego zrealizowania umowy zgodnie z zapisami w umowie, naliczanie kary od całości wartości umowy jest wyraźnie zawyżone.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 59 dot Wzoru umowy

Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt c. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie wysokości kary za każdy dzień opóźnienia w wysokości 0,2% dostawy? Ustalanie minimalnej kary na poziomie 100zł może być nieproporcjonalnie wysokie w przypadku dostaw o niskiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60 dot pakietu 18

Ze względu na zaprzestanie produkcji produktu opisanego w pozycji nr 3 w pakiecie nr 18 (tj. przyrządu pokrytego powłoką o długotrwałym uwalnianiu jonów srebra) zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61 dot pakietu 22

Prosimy o dopuszczenie linii do próbkowania gazów anestetycznych jednorazowego użytku o średnicy zewnętrznej 2,8 mm oraz średnicy wewnętrznej 1,2 mm, w pełni kompatybilna z modulem SCIO i pułapką wodną typu Waterlock 2, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62 dot pakietu 22

Czy Zamawiający dopuści linię próbkującą o długości 3 m?

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 28.

Pytanie 63 dot pakietu 9

Czy Zamawiający dopuści ustniki spirometryczne z filtrem o średnicy wewnętrznej od strony spirometru – 29.25 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 64 dot pakietu 23

Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby filtry miały nadrukowaną na obwodzie filtra informację o wartości objętości oddechowej V_t , co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65 dot pakietu 23

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego z bezpiecznym i szczelnym portem do kapnografii typu Luer, na pasku (jak na zdjęciu).



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 66 dot pakietu 23

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego o zakresie objętości oddechowej 150-1200 ml i przestrzeni martwej 45 ml, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 67 dot pakietu 23

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego o zakresie objętości oddechowej 150-1500 ml i przestrzeni martwej 53 ml, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 68 dot pakietu 23

Prosimy o dopuszczenie wymiennika o skuteczności nawilżania 27,4 mg H₂O/l przy V_t=500 ml, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69 dot pakietu 16

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 z pakietu nr 16 i utworzy z niej oddzielny pakiet, umożliwiając w ten sposób przystąpienie do przetargu innym Wykonawcom, co może znacząco wpłynąć na obniżenie ceny tego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 70 dot pakietu 18

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 3 z pakietu nr 18 i utworzy z niej oddzielny pakiet, umożliwiając w ten sposób przystąpienie do przetargu innym Wykonawcom, co może znacząco wpłynąć na obniżenie ceny tego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 71 dot pakietu 16

Czy Zamawiający w poz. 2 wymaga, aby zestaw do pobierania wydzieliny miał możliwość stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz ze standardowymi cewnikami w systemie otwartym. W skład zestawu wchodzi: pojemnik na próbki śluzu połączony z dwoma drenami służącymi do podłączenia do systemu ssącego. Dreny zakończone końcówką "lejek" oraz łącznikiem „schodkowym”, dodatkowa nakrętka, etykieta samoprzylepna.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72 dot pakietu 16

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści wysokiej jakości filtr antybakteryjno - antywirusowy dla dzieci o następujących parametrach:

„Filtr antybakteryjno - antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci, sterylne, dokładność filtracji min. 99,99%, o objętości oddechowej 50 - 900 ml, poziom nawilżenia min. 31,8 mg H₂O przy Vt 1000 ml, wadze max. 14g., przestrzeń martwa max. 28 ml, posiadający nadrukowaną na obwodzie filtra informacje o wartości minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej Vt.

(filtr kodowany kolorystycznie dowolnym kolorem w celu natychmiastowej identyfikacji filtra)“?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 73 dot pakietu 16

Prosimy Zamawiającego w poz. 5 o dopuszczenie maski aerozolowej twarzowej z nebulizatorem o następujących parametrach:

„ Zestaw do nebulizacji dla dorosłych ,w skład zestawu wchodzi:

nebulizator o poj. 6 lub 15 ml dla dorosłych, maska do nebulizacji z aluminiowym zaciskiem na nos i gumkę ściąającą koloru niebieskiego, przewód łączący o dł. minimum 210 cm ze standardowymi złączami"

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 74 dot pakietu 16

Prosimy Zamawiającego w poz. 6 o dopuszczenie nebulizatora do podawania leku w obwodzie oddechowym o następujących parametrach:

„ Zestaw do nebulizacji do obwodu oddechowego dla dorosłych, jednorazowego użytku. W skład zestawu wchodzi nebulizator do podawania leków w obwodzie oddechowym o pojemności min. 6 ml z łącznikiem T, dren tlenowy długości min. 210 cm, 2 standardowe łączniki, wykonany z PVC. Cały zestaw jest wolny od ftalanów DEHP, mikrobiologicznie czysty. Ilość nebulizacji (NaCl 9 g/l) (mg / min): 100 (przy 4 LPM); 200 (przy 6 LPM), 340 (przy 10 LPM) przy przepływie na poziomie 3,5 bar.“

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 75 dot pakietu 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2-6 do osobnego pakietu, np. 16A, co pozwoli Nam na złożenie ważnej oferty, a Zamawiającemu na uzyskanie jak najkorzystniejszej

oferty cenowej poprzez dopuszczenie większej ilości Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 76 dot pakietu 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu, np. 20A, co pozwoli Nam na złożenie ważnej oferty, a Zamawiającemu na uzyskanie jak najkorzystniejszej oferty cenowej poprzez dopuszczenie większej ilości Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 77 dot pakietu 23

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści wysokiej jakości filtr antybakteryjno - antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych o następujących parametrach:

„Filtr oddechowy, okrągły, elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,999%, przeciwwirusowej 99,999% z portem kapno, martwa przestrzeń 45ml, waga 29g, objętość oddechowa Vt 300-1500 ml, skuteczność nawilżania 32,4 mg H₂O przy Vt 1000 ml, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami: minimalną i maksymalną objętość oddechową Vt oraz skuteczność filtracji w %. Czysty mikrobiologicznie.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 78 dot pakietu 23

Prosimy Zamawiającego w poz. 3 o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci (nawilżacz do rurek tracheostomijnych) o następujących parametrach:

„Wymiennik ciepła i wilgoci, tzw. „sztuczny nos” dla pacjentów na własnym oddechu z samouszczelniającym się portem do odsysania i portem tlenowym, skuteczność nawilżania 13,2 mg/l przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 17 ml, waga 5g, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 79 dot pakietu 9

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ustników spirometrycznych renomowanego producenta Covidien/Medtronic z filtrem antybakteryjnym - przestrzeń martwa filtra < 57 cm³, efektywność filtracji antybakteryjnej >= 99,99%, efektywność filtracji antywirusowej >= 99,2%, rezystancja przepływu przy 14l/s < 1,3 cm H₂O, średnica wewnętrzna od strony spirometru = 30 mm, średnica filtra w najszerszym miejscu < 8,5 cm, wyprofilowany ustnik od strony pacjenta.

SPIROBAC	
	
Nr REF	500P30022
Metoda filtracji	Elektrostatyczna
Skuteczność filtracyjna względem bakterii ²⁰	≥ 99,9%
Skuteczność filtracyjna względem wirusów ²¹	≥ 99,2%
Opór przepływu*	0,6 cm H ₂ O/l/s przy 5 l/s
	0,9 cm H ₂ O/l/s przy 8 l/s
	1,1 cm H ₂ O/l/s przy 12 l/s
	1,3 cm H ₂ O/l/s przy 14 l/s
Objętość wewnętrzna*	56 ml
Masa*	14 g
* Badania własne, Mirandola (2005).	
Pakowane pojedynczo w pudełkach po 25 szt.	
Powyższe dane odpowiadają wartościom średnim	

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 80 dot pakietu 18

Czy Zamawiający nie miał na myśli spike o dł. całkowitej min. 6cm i dł. Kolca 3,7cm

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w Załączniku nr 1 do SIWZ „Formularzu asortymentowo- cenowym” w Pakiecie 18 zmienia zapis z:

„1.Bezigłowy przyrząd do transferu leku do worka i butelki, z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, zastosowanie do 96 godz., długość kolca min. 3,7 mm.”

Na zapis:

„1.Bezigłowy przyrząd do transferu leku do worka i butelki, z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, zastosowanie do 96 godz., długość kolca min. **3,7 cm.**”

Pytanie 81 dot pakietu 23

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, przestrzeni martwej 77 ml, wadze 24 g i poszerzonej objętości oddechowej Vt- 150-1500 ml (w tym zakresie mieści się wymagany przez Zamawiającego przedział objętości oddechowej 150-1000ml), opory przepływu 19,9 mm H₂O przy 60L/min, skuteczność nawilżania 38,6 mg H₂O/L przy Vt- 500 ml? Czy Zamawiający odejdzie od parametru: nadrukowane na obwodzie filtra wartości: minimalna i maksymalna odętość oddechowa VT?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 82 dot pakietu 23

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny produkt -wymyennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu(nawilżacz do rurek tracheostomijnych) z centralnym portem do odsysania i zamykanym zatyczką , nawilżanie 28,5 mg/l H₂O przy objętości oddechowej 500 ml, wadze 8,4 g, przestrzeni martwej 15 ml, opór przepływu 0,63 cm H₂O przy 30 l/min, z możliwością podłączenia drenu tlenowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 83 dot pakietu 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje igieł do pena bezpiecznych, z osłoną zabezpieczającą z obu stron tj. od strony igły i od strony pacjenta, w uniwersalnym rozmiarze 30G 0,30x5mm? Igła taka umożliwi iniekcję pod kątem 90°, bez konieczności formowania fałdu skórnoego oraz zmniejsza ryzyko wystąpienia przypadkowej iniekcji domięśniowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 84 dot pakietu 16

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł do pena kompatybilnych z penami wszystkich producentów insuliny w jednym uniwersalnym rozmiarze: 30G długości 5 mm, co daje to możliwość Zamawiającemu dokonania bezpiecznej iniekcji u wszystkich pacjentów.

Pragniemy nadmienić, iż aby zapewnić odpowiednie działanie insuliny, należy ją podać do warstwy podskórnej tkanki tłuszczowej. Zdarza się jednak, że w skutek niewłaściwej techniki iniekcji lub źle dobranej długości igły, insulina zostaje wstrzyknięta do tkanki mięśniowej powodując gwałtowne, niepożądane zmiany w poziomie glukozy we krwi, zwiększając przez to ryzyko wystąpienia hipoglikemii.

Warto podkreślić, że o ile grubość skóry wynosi średnio 2 mm i jest względnie stała, o tyle grubość podskórnej warstwy tłuszczu cechuje znaczna zmienność. Tym samym igła wystarczająco krótka, aby wprowadzić insulinę do podskórnej warstwy tłuszczu w jednej strefie wstrzykiwania, może się okazać za długa w sąsiedniej strefie, powodując ryzyko wstrzyknięcia domięśniowego. Bezpieczeństwo i skuteczność igieł krótkich zostały dowiedzione w badaniach naukowych (badania na życzenie)*. Wyniki tych badań potwierdzają, że igły krótkie zapewniają skuteczne podanie insuliny do tkanki podskórnej w każdym z miejsc iniekcji pod kątem 90°, bez konieczności unoszenia fałdu skórnoego. W badaniu wykazano, że prawdopodobieństwo wstrzyknięcia domięśniowego w zależności od długości igły może wynosić 1,8 % przy 5 mm, 5,7 % przy 6 mm i 15,3 % przy 8 mm. Każdemu małemu pacjentowi warto polecać igły o długości 5mm, ponieważ są one wystarczająco długie aby za każdym razem przechodzić przez skórę a jednocześnie na tyle krótkie, aby w większości wypadków nie dopuścić do osiągnięcia warstwy mięśniowej.

* Powołane badania kliniczne :

1 Gibney MA, Arce CH Byron KJ, Hirsch LJ. Grubość warstwy skóry i tkanki tłuszczowej podskórnej u dorosłych

z cukrzycą w miejscach wstrzykiwania insuliny: implikacje dla zaleceń długości igły.

Curr Med Res Opin 2010; 26: 1519/30.

2 Frid Anders, Jan & Linde Brigitta. Ryzyko hipoglikemii podczas ćwiczeń po wstrzyknięciu domięśniowym

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w Załączniku nr 1 do SIWZ „Formularzu asortymentowo- cenowym” w Pakiecie 11 zmienia zapis z:

„3. Igła do pena sterylna, barwne kodowanie rozmiaru igieł na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane radiacyjnie, potwierdzenie kompatybilności zgodnie z przeznaczeniem i na badaniach w normie ISO 11608-2:2000

Rozmiar: 29Gx12,7mm

Rozmiar: 30G x 8mm”

Na zapis:

„3. Igła do pena sterylna, barwne kodowanie rozmiaru igieł na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane radiacyjnie, potwierdzenie kompatybilności zgodnie z przeznaczeniem i na badaniach w normie ISO 11608-2:2000

Rozmiar: 30 Gx 5 mm

Rozmiar: 30G x 8mm”

Pytanie 85 dot pakietu 13

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniul dożylnych o następujących parametrach: Bezpieczna kaniula do wlewów dożylnych wykonana z poliuretanu z załączonymi opublikowanymi badaniami klinicznymi na biokompatybilność poliuretanu, posiadająca samodomykający się korek portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, zamykana koreczkiem z trzpieniem wystającym ponad krawędź koreczka, wyposażona w automatyczny plastikowy zatrzask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem ,min. 5 wtopionych na całej długości kaniuli pasków RTG, pakowana w sztywne opakowanie blister i Tyvec bez celulozy uniemożliwiające przypadkowe rozerwanie i utratę jałowości, wolna od lateksu i PCV, sterylizowana radiacyjnie, w rozmiarach: 0,9 x 25 mm o przepływie min 42 ml/min 1,1 x 32 mm o przepływie min 67 ml/min 1.3 x 32 mm o przepływie min 103 ml/min 1.3 x 45 mm o przepływie min 103 ml/min 1,5 x 45 mm o przepływie min 133 ml/min 1,8 x 45 mm o przepływie min 236 ml/min 2,0 x 45 mm o przepływie min 270 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 86 dot pakietu 13

Prosimy o sprecyzowanie czy kaniule bezpieczne, tak jak obecnie stosowane, mają być wyposażone w zabezpieczenie w postaci kapilar - konstrukcji pomagającej wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły czyli zapobiegających rozpryskiwaniu się krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 87 dot pakietu 18

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do pobierania lub wstrzykiwania płynów do/z fiolek i butelek zbudowanego z ostrego kolca wprowadzonego do fiolki lub butelki zabezpieczonego sterylną osłonką końcówki luer-lock osłoniętej koreczkiem z zamknięciem luer-lock wyposażonego w odporny na wysokie ciśnienie filtr hydrofobowy 0,2 μ zapewniający sterylną wentylację.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 88 dot pakietu 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z samouszczelniającym się zaworem bezigłowym, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 89 dot pakietu 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego bez powłoki o długotrwałym uwalnianiu Janów srebra: system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska - zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zdejmowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 90 dot pakietu 22

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania mikrobiologicznie czystej, standardowej, przezroczystej linii próbkowania gazów anestetycznych jednorazowego użytku, o średnicy wewnętrznej 1,68mm, długość 3m z końcówkami kompatybilnymi z portem typu luer lock.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 28.

Pytanie 91 dot pakietu 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do transferu leku do worka i butelki, z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji, do stosowania do 72 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 92 dot pakietu 18

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby bezigłowy przyrząd do transferu leku z fiolki wyposażony był w kolec o specjalnej konstrukcji - otwór do połowy igły biorczej, który umożliwia pobranie maksymalnej pojemności leku bez konieczności manipulacji i ryzyka skażenia osoby pobierającej i powierzchni.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 93 dot pakietu 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego bez powłoki o długotrwałym uwalnianiu jonów srebra, tj. łącznika bezigłowego do stosowania w miejscach dostępu żylnego, z membraną zewnętrznie osadzoną na konektorze, o jednolitej materiałowo powierzchni do dezynfekcji, która stanowi barierę mikrobiologiczną o potwierdzonej klinicznie skuteczności redukcji zakażeń odcewnikowych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- Załącznik nr 1 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy po zmianach z dnia 21.02.2017 r. dotyczy Pakietu nr : 7, 11,12,18, 20,21,22,

Pozostała treść Załączników do SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Miejsce, termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny Nr 2 w Jastrzębiu - Zdroju,
Aleja Jana Pawła II 7, 44 - 330 Jastrzębie – Zdrój
tel. 32 47 84 200, fax. 32 74 84 506, e-mail:szpital@wss2.pl, www.wss2.pl