

Prosimy o doprecyzowanie czy dren w zestawie do godzinowej zbiórki moczu ma się cechować długością 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 228

Pakiet nr 13 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy cewników moczowodowych Double J wykonanych z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiet nr 13 Poz. 1 wymaga materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan.

Pytanie nr 229

Pakiet nr 13 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy cewników moczowodowych Double J wykonanych z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiet nr 13 Poz. 2 wymaga materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan.

Pytanie nr 230

Pakiet nr 14 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej z pcv, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni ze stabilizatorem uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 231

Pakiet nr 14 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby materiał, z którego wykonana jest maska krtaniowa ma być pozbawiony szkodliwych substancji: ftalanu DEHP oraz bisfenolu (BPA) z potwierdzeniem braku tych substancji na opakowaniu jednostkowym maski krtaniowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 232

Pakiet nr 16 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby rurki intubacyjne mają posiadać łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 233

Pakiet nr 16 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem niskociśnieniowym z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5 oraz dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0 do 9,5?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 234

Pakiet nr 16 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby rurka intubacyjna posiadała atraumatyczną, końcówkę, zaokrągloną i wygiętą w kierunku wnętrza rurki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 235

Pakiet nr 18: Poz.1:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być pakowane prosto (nie zwijane), co eliminuje ryzyko zagięcia i zamknięcie ich światła?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 236

Pakiet nr 18: Poz.1:

Prosimy o doprecyzowanie czy cewniki mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni z w/w informacją oryginalnie nadrukowaną na opakowaniu przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby cewniki były przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni z informacją oryginalnie nadrukowaną na opakowaniu przez producenta.

Pytanie nr 237

Pakiet nr 18: Poz.1:

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być pozbawione ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby cewniki były pozbawione ftalanów.

Pytanie nr 238

Pakiet nr 19 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej typu Venturiego posiadającą regulowaną zwężkę do niskiej i wysokiej koncentracji tlenu w zakresie 24%-50%, a w zestawie posiadała dodatkowo adapter do podłączenia nawilzacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 239

Pakiet nr 19 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby maski tlenowe typu Venturiego posiadały dren o dł. Min. 2,1m i przekroju gwiazdkowym zakończony łącznikiem uniwersalnym do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego oraz nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 240

Pakiet nr 19 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby maska tlenowa typu Venturiego posiadała regulowaną zwężkę do niskiej i wysokiej koncentracji tlenu w zakresie 24%-50%, a w zestawie posiadała dodatkowo adapter do podłączenia nawilzacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 241

Pakiet nr 19 Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowaty pierścień wykonane z poliwęglanu, z silikonowym zaworem, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 242

Pakiet nr 20: Poz.1-3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z *Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami)* Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy przynajmniej 2 kursów doszkalających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia i w związku z tym oczekuje dołączenia do oferty zestawienia zawierającego nr rejestracyjny oraz tematykę w/w kursów?

Odpowiedź: Szkolenie nie jest przedmiotem zamówienia.

Pytanie nr 243

Pakiet nr 20: Poz.1-3:

Prosimy o sprecyzowanie czy produkty w poz. 1-3 mają pochodzić od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 244

Pakiet nr 21 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 245

Pakiet nr 21 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 246

Pakiet nr 12 Poz. 6

Prosimy Zamawiającego podanie minimalnej powierzchni silikonowej membrany podlegającej dezynfekcji w porcie do pobierania próbek moczu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 25**Pytanie nr 247**

Pakiet nr 3

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 248

Pakiet nr 3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny być ostrzone i polerowane elektrochemicznie na całej swej długości, co zmniejsza traumatyzację tkanek w trakcie wykonywanej procedury, zapewniając tym samym najwyższy współczynnik penetracji /ostrości/.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 249

Pakiet nr 4 Poz. 9

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane przyrządy - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać możliwość identyfikacji pochodzenia wyrobu medycznego, poprzez oznaczenie logo producenta i nazwy własnej i/lub numeru katalogowego i numeru serii, na samym przyrządzie, a także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich prawidłową identyfikację w trakcie całego okresu ich użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 250

Pakiet nr 6 Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do znieczuleń - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać widoczny z każdej strony uchwytu - specjalny pryzmat - zmieniający barwę natychmiast po wypełnieniu płynem

mózgowo-rdzeniowym, co zapewnia natychmiastową identyfikację położenia igły, a tym samym w pełni bezpieczne wykonanie procedury.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby igły posiadały pryzmat opisany w pytaniu.

Pytanie nr 251

Pakiet nr 6 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do znieczuleń, pakowane zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12, odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 252

Pakiet nr 6 Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać wygodny uchwyt ze wskaźnikiem położenia szlifu igły, określający jego położenie także po usunięciu mandrynu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 253

Pakiet nr 6 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do znieczuleń, z eliptycznym, ergonomicznie ukształtowanym uchwytem, zapewniającym pewne i wygodne wykonanie procedury, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 254

Pakiet nr 6 Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do znieczuleń, o długościach 50 i 90mm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 255

Pakiet nr 6 Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły spinalne z prowadnicą - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać widoczny z każdej strony uchwyty - specjalny pryzmat - zmieniający barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, co zapewnia natychmiastową identyfikację położenia igły, a tym samym w pełni bezpieczne wykonanie procedury.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby igły posiadały pryzmat opisany w pytaniu.

Pytanie nr 256

Pakiet nr 6 Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły spinalne oraz kompatybilne z nimi prowadnice - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać taką konstrukcję uchwytów, które po wprowadzeniu igły w prowadnicę skracają długość roboczą igły spinalnej, o mniej niż 12mm, co umożliwia ich wygodne użycie także u pacjentów otyłych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 257

Pakiet nr 6 Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły spinalne z prowadnicą, z eliptycznym, ergonomicznie ukształtowanym uchwytem, zapewniającym pewne i wygodne wykonanie procedury, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 258

Pakiet nr 6 Poz. 6

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły Tuohy - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać dodatkowy otwór w osi igły na jej zgięciu, który pozwala na wyprowadzenie igły podpajęcznej w osi igły Tuohy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby igły Tuohy posiadały dodatkowy otwór w osi igły na jej zgięciu, który pozwala na wyprowadzenie igły podpajęcznej w osi igły Tuohy.

Pytanie nr 259

Pakiet nr 6 Poz. 7-8

Prosimy o potwierdzenie, iż strzykawki niskooporowe LOR 10ml, będące elementami składowymi oferowanych zestawów - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać analogicznie do wymogów dla samej strzykawki z poz. 9 cyt. „kontrastujący tłok, przezroczysty cylinder do szybkiej kontroli punkcji, nazwę producenta i nazwę własną na cylindrze” oraz dokładną ciemną skalę pomiarową o skalowaniu 3, 6, 8ml lub równoważną.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 260

Pakiet nr 6 Poz. 10

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do nakłuć lędźwiowych, powinny posiadać widoczny z każdej strony uchwyty - specjalny pryzmat - zmieniający barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, co zapewnia natychmiastową identyfikację położenia igły, a tym samym w pełni bezpieczne wykonanie procedury.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 261

Pakiet nr 6 Poz. 10

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do nakłuć lędźwiowych, z eliptycznym, ergonomicznie ukształtowanym uchwytem, zapewniającym pewne i wygodne wykonanie procedury, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 262

Pakiet nr 6 Poz. 11

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do nakłuć lędźwiowych, powinny posiadać widoczny z każdej strony uchwyty - specjalny pryzmat - zmieniający barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, co zapewnia natychmiastową identyfikację położenia igły, a tym samym w pełni bezpieczne wykonanie procedury.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 263

Pakiet nr 6 Poz. 11

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do nakłuć lędźwiowych, z eliptycznym, ergonomicznie ukształtowanym uchwytem, zapewniającym pewne i wygodne wykonanie procedury, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 264

Pakiet nr 6 Poz. 11

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły do nakłuć lędźwiowych, z tolerancją +/-2mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 265

Pakiet nr 6 Poz. 13

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły spinalne z prowadnicą - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać widoczny z każdej strony uchwytu - specjalny pryzmat - zmieniający barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, co zapewnia natychmiastową identyfikację położenia igły, a tym samym w pełni bezpieczne wykonanie procedury.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 266

Pakiet nr 6 Poz. 13

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły spinalne oraz kompatybilne z nimi prowadnice - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać taką konstrukcję uchwytów, które po wprowadzeniu igły w prowadnice skracają długość roboczą igły spinalnej, o mniej niż 12mm, co umożliwia ich wygodne użycie także u pacjentów otyłych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 267

Pakiet nr 6 Poz. 20

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły Stimuplex Ultra 360 w rozmiarze 20Gx50mm, ze szlifem 30° i drenem infuzyjnym o dł. 50cm, światowego lidera w produkcji tego typu igieł firmy B/Braun (Niemcy).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 268

Pakiet nr 6 Poz. 20

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły powinny być przeznaczone do blokad nerwów obwodowych z użyciem stymulatora i pod kontrolą USG oraz powinny posiadać specjalny echogeniczny wzór „x” dobrze widoczny z każdej strony igły, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, co zapewnia prawidłowość wykonania procedury i zwiększa bezpieczeństwo i skuteczność jej przeprowadzenia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 269

Pakiet nr 6 Poz. 21

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły Ultraplex 360 w rozmiarach 0,70x50mm (22Gx2”) oraz 0,90x100mm (20Gx4”), ze szlifem 30° i drenem infuzyjnym o dł. 50cm, światowego lidera w produkcji tego typu igieł firmy B/Braun (Niemcy).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 270

Pakiet nr 6 Poz. 21

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły powinny być przeznaczone do blokad nerwów obwodowych pod kontrolą USG oraz powinny posiadać specjalny echogeniczny wzór „x” dobrze widoczny z każdej strony igły, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, co zapewnia prawidłowość wykonania procedury i zwiększa bezpieczeństwo i skuteczność jej przeprowadzenia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 271

Pakiet nr 6 Poz. 22

Prosimy o potwierdzenie, iż nastąpiła omyłka pisarska i przedmiotem zamówienia są igły typu Stimuplex w rozmiarze 0,80mm x 100mm (21Gx4”) - tak jak obecnie stosowane, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska- prawidłowy rozmiar to 0,8mmx100mm. Zamawiający odpowiednio modyfikuje opis w zakresie poz. 22

Pytanie nr 272

Pakiet nr 6 Poz. 23

Prosimy o potwierdzenie, iż nastąpiła omyłka pisarska i przedmiotem zamówienia są igły typu Stimuplex w rozmiarze 0,70mm x 50mm (22Gx2") - tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska- prawidłowy rozmiar to 0,7mmx50mm. Zamawiający odpowiednio modyfikuje opis w zakresie poz. 23

Pytanie nr 273

Pakiet nr 20 Poz. 1-3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnętrzznacyniowe. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igłę”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 274

Pakiet nr 20 Poz. 1-3

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuszcza do składania ofert na kaniule dożylnie, których rozmiary średnicy zewnętrznej cewnika wyrażone są w międzynarodowych jednostkach Gauge, których dokładna konwersja na milimetry nie jest możliwa ze względu na obowiązujące przy przeliczeniach przybliżenia i dopuszcza tolerancję +/- 0.1mm /zgodnie z PN-EN ISO 10555-5, która ustanawia równoważne rozmiary średnic w milimetrach, odpowiadające temu samemu rozmiarowi w Gauge'ach - tak jak w obecnie stosowanych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 275

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, europejskiego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ - tak jak obecnie stosowane - o przepływach dopuszczonych i opisanych w pkt. 4.4.5 oraz załączniku B, obowiązującej normy PN-EN ISO 10555-5 „Jałowe cewniki wewnętrzznacyniowe do jednorazowego użytku”, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 276

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, europejskiego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ - tak jak obecnie stosowane - sterylizowane i pakowane zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie normami, w tym zgodne z normą PN-EN ISO 14937:2011 „Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia - Wymaganie ogólne dotyczące charakterystyki czynnika sterylizacji oraz opracowania walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych”, normą PN-EN ISO 11135:2014-08 „Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia”, normą PN-EN 556-1:2002 „Sterylizacja wyrobów medycznych - Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako STERYLNE - Część 1: Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych” oraz normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 277

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - ze względów na wymaganą aseptykę użytkowania - powinny posiadać ujście kaniuli, zabezpieczone koreczkiem luer-lock, z trzpieniem zamykającym światło kaniuli, położonym poniżej własnej krawędzi.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 278

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, europejskiego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ - tak jak obecnie stosowane - z samodomykalnym portem bocznym, oraz standardowym, zatrzaskowym korkiem bocznym, zabezpieczającym port przed przypadkowym otwarciem, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 279

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o doprecyzowanie, czy opisana w siwz cyt. „zastawka antyzwrotna zapobiegająca wypływowi krwi podczas wkłucia” powinna - tak jak w obecnie stosowanych kaniulach - zapewniać swobodną dyfuzję powietrza zalegającego we wnętrzu kaniuli, a tym samym nie zaburzać kontrolowanego dostania się krwi do komory wypływu kaniuli, identyfikując natychmiast prawidłowe położenie kaniuli w żyłę ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 280

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać oznaczenie logo producenta i/lub nazwy własnej i/lub numeru katalogowego i/lub numeru serii i/lub innego identyfikatora, minimum w dwóch miejscach na samej kaniuli, a także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich prawidłową identyfikację na każdym etapie ich wykorzystania klinicznego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 281

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, europejskiego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ - tak jak obecnie stosowane - z czterema, symetrycznie wtopionymi w ścianki paskami kontrastującymi w RTG, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Wskazana ilość pasków oraz ich umiejscowienie, nie tylko pozwala na skuteczną lokalizację kaniuli w sytuacjach nagłych (w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych), ale także zabezpiecza przed niezamierzoną zmianą symetrii kaniuli (zaginanie) ze względu na nierównomierne rozłożenia pasków kontrastujących jak również zapobiega adhezji wszelkich patogenów na ich powierzchni, co ma szczególne znaczenie ze względów aseptycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 282

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać barwne oznaczenie skrzydełek mocujących, zgodne z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami opisanymi w pkt. 4.4.1. normy PN-EN 10555-5, zapewniające szybką i wygodną identyfikację rozmiaru, także w sytuacjach nagłych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 283

Pakiet nr 20 Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - powinny ze względów aseptycznych posiadać możliwość skutecznego zabezpieczenia ujścia portu bocznego poprzez szczelne dokręcenie standardowym koreczkiem luer-lock, także w dłuższym okresie użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 26

Pytanie nr 284

Czy w pak. 1 poz. 1-4, dopuszczone zostaną strzykawki, które nie wypełniają w pełni wszystkich wymogów normy PN-EN ISO 7886-1:2018-07 Jałowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku - Strzykawki do ogólnego stosowania ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki.

Pytanie nr 285

Czy dopuszczone w pak. 1 poz. 1-4 strzykawki, powinny posiadać tłok o wyraźnym sferycznym zakończeniu od strony ujścia strzykawki oraz antypoślizgową powierzchnię od strony uchwytu tłoka, a jego konstrukcja np. czterożebrowa lub równoważna, powinna gwarantować maksymalną stabilizację tłoka podczas jego wysuwania z cylindra ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki.

Pytanie nr 286

Jak powinny być skalowane oferowane strzykawki w pak. 1 poz. 1-4, aby wypełnić oczekiwania użytkownika ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki.

Pytanie nr 287

Jak powinny być oznakowane oferowane strzykawki w pak. 1 poz. 1-4, aby wypełnić oczekiwania użytkownika w zakresie obowiązku zgłoszenia wystąpienia ewentualnego incydentu medycznego, co umożliwi Zamawiającemu prawidłowe (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) wypełnienie tego obowiązku oraz dopełnienia wszelkich procedur z tym związanych ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki.

Pytanie nr 288

Czy w pak. 1 poz. 7-8, dopuszczone zostaną strzykawki do pomp infuzyjnych, które nie wypełniają w pełni wszystkich wymogów normy PN-EN 7886-2:2002 Sterylne strzykawki jednorazowego użytku-Część 2 - Strzykawki do stosowania z pompami infuzyjnymi ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki

Pytanie nr 289

Jaką minimalną długość tłoka muszą posiadać oferowane w pak. 1 poz. 7-8 strzykawki do pomp, wysokoobjętościowe t.j. 50ml, aby zapewnić prawidłową, bezresztkową podaż leku, zgodną z prowadzoną terapią ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki.

Pytanie nr 290

Czy oferowane w pak. 1 poz. 7-8 strzykawki do pomp, powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi ?

Odpowiedź: W w Pakiecie 1 nie występują strzykawki

Pytanie nr 291

Czy oferowane w pak. 1 poz. 7-8 strzykawki do pomp, powinny być wpisane w instrukcję użytkowania pomp infuzyjnych wskazanych w siwz, co zapewnia prawidłowość funkcjonowania zarówno strzykawk jak i samych pomp infuzyjnych, gwarantowaną przez producenta pomp ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki.

Pytanie nr 292

Jak powinny być skalowane oferowane strzykawki w pak. 1 poz. 7-8, aby wypełnić oczekiwania użytkownika i zapewnić prawidłowy odczyt w pompach infuzyjnych ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki

Pytanie nr 293

Jak powinny być oznakowane oferowane strzykawki w pak. 1 poz. 7-8, aby wypełnić oczekiwania użytkownika w zakresie obowiązku zgłoszenia wystąpienia ewentualnego incydentu medycznego, co umożliwi Zamawiającemu prawidłowe (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) wypełnienie tego obowiązku oraz dopełnienia wszelkich procedur z tym związanych ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki

Pytanie nr 294

Jak powinny być oznakowane oferowane strzykawki w pak. 1 poz. 7-8, aby wypełnić oczekiwania użytkownika w zakresie prawidłowego ich odczytu w menu wskazanych w siwz pomp, co zapewni ich prawidłowe, zgodne z zaleceniami terapeutycznymi funkcjonowanie ?

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki

Pytanie nr 295

Czy w pak. 1 poz. 9 dopuszczone zostaną strzykawki do insuliny z wtopioną igłą o długości innej, niż tak precyzyjnie wskazana w siwz ? Prosimy o wskazanie dopuszczonej tolerancji tej długości.

Odpowiedź: W Pakiecie 1 nie występują strzykawki

Pytanie nr 296

Czy w pak. 4 poz. 5-9, dopuszczone zostaną przyrządy, które nie wypełniają w pełni wszystkich wymogów normy PN-EN ISO 8536-4:2013-06 Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego - Część 4: Zestawy jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 297

Czy Państwa Szpital posiada wdrożony zintegrowany system zarządzania jakością, a w szczególności Certyfikat PN-ISO 45001:2018-06, zapewniający pracownikom i pacjentom określony poziom ochrony zdrowia i życia przed zagrożeniami występującymi w środowisku szpitalnym, w tym także w odniesieniu m.in. do przyrządów do przetoczeń opisanych w pak. 4 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada wdrożonego systemu zarządzania jakością ISO.

Pytanie nr 298

Czy oferowane w pak. 4 poz. 5-6 przyrządy, ze względu na aseptykę oraz bezpieczeństwo użytkowania powinny posiadać filtr hydrofobowy na końcu drenu, zapobiegający przed wyciekaniem płynu podczas jego wypełnienia ?

Jeżeli nie, to jak powinny być zabezpieczone przyrządy, aby uniknąć narażenia personelu na szkodliwe działanie pozostałości leków toksycznych, w tym np. cytostatyków.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 299

Czy oferowane w pak. 4 poz. 5-6 przyrządy, posiadać filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po niekontrolowanym opróżnieniu komory kroplowej, co zapewnia pełne bezpieczeństwo użytkowania ?

Jeżeli nie, to jak powinny być zabezpieczone przyrządy, aby uniknąć narażenia pacjentów na zagrażające ich życiu dostanie się powietrza do systemu naczyniowego, w trakcie wykonywania procedury ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 300

Jak powinny być oznakowane przyrządy w pak. 4 poz. 7-9, aby wypełnić oczekiwania użytkownika w zakresie obowiązku zgłoszenia wystąpienia ewentualnego incydentu medycznego, co umożliwi Zamawiającemu prawidłowe (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) wypełnienie tego obowiązku oraz dopełnienia wszelkich procedur z tym związanych ?

Odpowiedź: Przyrządy powinny być oznakowane zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych.

Pytanie nr 301

Co, dokładnie oznacza sformułowanie „standardowa” w odniesieniu do przedmiotu zamówienia w pak. 4 poz. 12. Prosimy o opis, w oparciu o Art. 29 ust. 1 i Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował treść w Pakiecie 4 poz. 12 i wymaga zgodnie ze zmienioną treścią.

Pytanie nr 302

Czy w zakresie pak. 5, dopuszczone zostaną cewniki, które nie wypełniają w pełni wszystkich wymogów normy PN-EN 1616:2002 Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 303

Czy oferowane w pak. 5 poz. 5 cewniki Foleya w rozmiarach CH 06-10 /dla dzieci/, powinny posiadać balon o pojemności maksymalnie do 3ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na delikatną błonę śluzową pęcherza moczowego a jednocześnie gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów, w tym rozmiarów tj. od CH06 do CH24. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 304

Czy oferując w pak. 5 poz. 5 cewniki Foleya w rozmiarach CH 12-24 /dla dorosłych/ z balonem o pojemności oznaczonej przez producenta jako 10ml, wypełniony zostanie wymóg siwz w zakresie wskazanej pojemności balonu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 305

Czy w pak. 5 poz. 5 zapis „z lateksu silikonowanego” oznacza wymóg zaoferowania cewników, pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego, czy innym wskazanym materiałem ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 306

Jak 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, oferowane w pak. 5 poz. 5 cewniki Foleya w rozm. CH 12-24 ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 307

Jak ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane oferowane w pak. 5 poz. 5 cewniki Foleya w rozm. CH 12-24, aby zapewnić ich aseptyczne, w pełni bezpieczne dla pacjenta, użytkowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 308

Czy oferowane w pak. 5 poz. 6, analogicznie do cewników z poz. 7, powinny być dostarczane w komplecie z jałowym żelem ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 309

Czy w pak. 5 poz. 7 zapis „z żelem” oznacza analogicznie do zapisu z poz. 10 konieczność zaoferowania cewników ze strzykawką wypełnioną 10% roztworem 10% gliceryny, czy też chodzi o inny żel? Prosimy o opis, w oparciu o Art. 29 ust. 1 i Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby cewniki miały strzykawkę wypełnioną 10% roztworem gliceryny służącej do wypełniania balonu.

Pytanie nr 310

Czy oferowane w pak. 5 poz. 6-7 cewniki będą stosowane do długotrwałego utrzymania?

Jeżeli tak - to czy ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt?

Jeżeli nie - to czy powinny one być oznaczone na samym wyrobie minimum poniższymi danymi identyfikującymi: producent /logo/ lub nr katalogowy, nr serii lub data ważności lub inne dane wskazane przez Zamawiającego, pozwalające na ich identyfikację w takcie użycia klinicznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 311

Czy oferując w pak. 5 poz. 6-7 cewniki Foleya w z balonem o pojemności mieszczącym się we wskazanych w siwz przedziale, wypełniony zostanie wymóg siwz w zakresie wskazanej pojemności balonu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 312

Czy oferowane w pak. 6 poz. 1-4 igły do znieczuleń, mogą być pakowane w standardowe opakowania typu blister /folia/papier klasy medycznej/, zgodne z obowiązującymi w tym zakresie normami?

W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie wymogu papieru klasy tyvek, dla igieł z poz. 1-4, przy jednoczesnym braku tego typu wymogu dla pozostałych igieł będących przedmiotem zamówienia w rzeczonym pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 313

Czy Państwa Szpital posiada wdrożony zintegrowany system zarządzania jakością, a w szczególności Certyfikat PN-ISO 45001:2018-06, zapewniający pracownikom i pacjentom określony poziom ochrony zdrowia i życia przed zagrożeniami występującymi w środowisku szpitalnym, w tym także w odniesieniu m.in. do igieł i zestawów opisanych w pak. 6?

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada wdrożonego systemu zarządzania jakością ISO.

Pytanie nr 314

Czy oferowane zestawy do znieczuleń

Odpowiedź: W związku z tym, że pytanie nie zostało dokończzone, Zamawiający nie znając intencji Wykonawcy, nie może udzielić odpowiedzi.

Pytanie nr 315

Jakiego rozwiązania technicznego w pak. 6 poz. 1-4, 10-11, 13-14, oczekuje użytkownik, aby zapewnić natychmiastową identyfikację położenia igły w przestrzeni podpajęcznej, a tym samym zapewnić pełne bezpieczeństwo ich użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 316

Czy oferowane w pak. 6 poz. 1, 5, 10, 13 igły, powinny posiadać analogicznie do igieł z poz. 12, 15-17, pryzmat zmieniający barwę po wypełnieniu PMR, widoczny z każdej strony uchwytu?

Odpowiedź: Pryzmat zmieniający barwę po wypełnieniu PMR w Pakiecie 6 muszą posiadać igły z pozycji 1 i 5 (analogicznie do igieł z poz. 12, 15-17).

Pytanie nr 317

Czy oferowane w pak. 10 poz. 4 zestawy do nefrostomii, powinny posiadać w dla rozmiarów 9 i 11F w składzie zestawu odpowiednio cewniki pigtail w rozm. 9 i 11F, a nie jak wynika z zapisów siwz w obu rozmiarach ten sam cewnik 9F x 45cm ?

Odpowiedź: Tak, zestawy do nefrostomii, mają posiadać w dla rozmiarów 9 i 11F w składzie zestawu odpowiednio cewniki pigtail w rozm. 9 i 11F.

Pytanie nr 318

Czy w pak. 12 poz. 2 dopuszczone zostaną zestawy o szerszym zakresie bezpieczeństwa dla pacjenta i personelu niż opisany w siwz tj. zestawy do kontrolowanej zbiórki płynnego stolca, wyposażone w rękaw odprowadzający treści kałowe o dł. min. 165cm (przewód do drenażu stolca z cienkościennego, nieporowatego poliuretanu), z wewnętrzną ścianą zatrzymującą rozwój zapachów, promieniowo zwijalny i osiowo zagłębiający się segment przewodu wewnętrznego dostosowujący się do zwieraczy); balonik retencyjny z gładką żelową końcówką oliwkową przyjazną dla tkanek dla łatwej aplikacji bez konieczności zużycia palca (specjalny balon z cienkościennego poliuretanu wypełniony powietrzem (nie wodą) dla zapewnienia braku strat czynnika wypełniającego w kształcie klepsydry (objętości 85 ml.), balonowy transanalny segment uszczelniający i element kotwiczący wykonany z wytrzymałego poliuretanu sięgający od odbytnicy przez ścianę kanału odbytu); port do napełniania balonika retencyjnego, port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania, utrzymanie systemu do 29 dni, biologicznie czysty, indywidualnie pakowany z 1 workiem.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 319

Czy oferowane w pak. 12 poz. 2 zestawy do kontrolowanej zbiórki stolca, ze względów epidemiologicznych, powinny zapewniać kontrolowaną zbiórkę płynnego stolca w systemie zamkniętym tj. aby zapewnione było uszczelnienie z zastosowaniem mikrocienkościennych membrany zaprojektowanej w celu ograniczenia makroskopowego przenoszenia patogenów oraz treści jelitowych pacjenta do środowiska szpitalnego dla ograniczania zanieczyszczeń jako prewencja infekcji i realizacji podstawowego wstępnego warunku higieny szpitalnej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza wymóg.

Pytanie nr 320

Czy w pak. 12 poz. 3 dopuszczone zostaną worki o szerszym zakresie bezpieczeństwa dla pacjenta i personelu niż opisane w siwz tj. worki wymienne, przezroczyste o pojemności 2000ml, w pełni kompatybilne do zestawów do kontrolowanej zbiórki płynnego stolca z poz. 2, skalowane co 100 ml, oznaczone numerycznie co 500 ml (przednia strona zakryta ciemnym kolorem w celu ukrycia zawartości worka przed osobami odwiedzającymi z widoczną umieszczoną skalą oraz przezroczystą tylną stroną worka zapewniającą pełną widoczność dla klinicznej kontroli stolca, z filtrem węglowym o wysokiej absorpcji zapachów, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 321

Czy ze względu na bezwzględny wymóg pełnej kompatybilności oferowanych w poz. 2 i 3 pakietu 12 wyrobów, rozpatrywane będą wyłącznie oferty, oferujące obie te pozycje ?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik 2A, wyodrębniając pozycje 2 i 3 z Pakietu nr 12 i utworzył Pakiet nr 23 zawierający wyłączone z Pakietu 12 pozycje. W zakresie Pakietu nr 23 dopuszcza się składania ofert wyłącznie w zakresie całego Pakietu (bez podziału na pozycje).

Pytanie nr 322

Czy oferowane w pak. 12 poz. 2-3 zarówno zestawy jak i worki, powinny posiadać łączniki śrubowe lub równoważne /obrotowe/ zabezpieczając przed niepożądanym lub przypadkowym rozłączeniem zestawów. Jeżeli nie, prosimy o wskazanie sposobu połączenia wymienionych elementów zestawu. Prosimy o opis, w oparciu o Art. 29 ust. 1 i Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 323

Czy oferowane w pak. 12 poz. 6 worki do godzinowej zbiórki moczu, ze względu na bezpieczeństwo prawne użytkownika oraz konieczność identyfikacji wyrobu medycznego użytkowanego przed dłuższy okres, powinny posiadać logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich pełną identyfikację zarówno przed, w trakcie jak i po zakończeniu procedury medycznej - w tym także - w przypadku wystąpienia powikłań, incydentów medycznych i procedur z tym związanych, określając i identyfikując tym samym odpowiedzialność producenta za swój wyrób ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 324

Czy oferowane w pak. 12 poz. 6 worki do godzinowej zbiórki moczu, powinny posiadać komorę pomiarową składającą się z min. 3 komór pośrednich, o czytelnej dokładnej skali, wskazanej w siwz, z czytelnie oznakowanym kranikiem spustowym, umożliwiającym ewakuowanie moczu jednocześnie z wszystkich komór pośrednich ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 325

Czy oferowane w pak. 12 poz. 6 worki zbiorcze 200ml, w oferowanych zestawach, powinny posiadać system szybkiego odłączania, co zapewnia wygodne i z punktu widzenia aseptyki skuteczniejsze zabezpieczenie przed drogą wstępującą przy długotrwałym utrzymaniu i konieczności wymiany worka ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 326

Czy oferowane w pak. 12 poz. 6 worki do godzinowej zbiórki moczu, powinny posiadać komorę kroplową typu Pasteur'a, zapobiegającą wstecznej migracji bakterii oraz minimum jedną zastawkę antyrefleksyjną umieszczoną w komorze pomiarowej ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 327

Czy oferowane w pak. 12 poz. 6 worki do godzinowej zbiórki moczu, powinny posiadać minimum dwa rodzaje systemów mocujących do różnych ram łóżek, z czego przynajmniej jedno musi być zintegrowane z komorą pomiarową ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 328

Czy w pak. 16 poz. 1-5, dopuszczone zostaną rurki intubacyjne, które nie wypełniają w pełni wszystkich wymogów normy PN-EN ISO 5361:2017-01E Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i łączniki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 329

Jakiego rodzaju czytniki głębokości i jak umiejscowione, powinny charakteryzować oferowane w pak. 16 poz. 1-4 rurki intubacyjne ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 330

Czy w pak. 16 poz. 1-4, dopuszczone zostaną rurki intubacyjne, których rozmiar oznaczony jest w sposób widoczny w min. 3 miejscach, na samej rurce, co z pewnością wypełni wymóg łatwej identyfikacji rozmiaru w użytkowaniu klinicznym ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 331

Czy w pak. 16 poz. 1-4, dopuszczone zostaną rurki intubacyjne, które posiadają oznaczenie głębokości znajdujące się powyżej mankietu uszczelniającego w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego

łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdym momencie i każdych warunkach wykonywania procedury ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 332

Jakim współczynnikiem twardości, powinny charakteryzować się oferowane w pak. 18 poz. 1 sondy do karmienia wcześniaków, aby zapewnić ich bezpieczne użytkowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 333

Na jaki okres użytkowania, powinny być rekomendowane przez producenta, oferowane w pak. 18 poz. 1 sondy do karmienia wcześniaków ?

Odpowiedź: Na 4 tygodnie użytkowania.

Pytanie nr 334

Czy w pak. 20 poz. 1-3, dopuszczone zostaną kaniule dożylnie, które nie wypełniają w pełni wszystkich wymogów normy PN-EN ISO 10555-5 Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 335

Czy w pak. 20 poz. 2, dopuszczone zostaną kaniule dożylnie, których średnica wyrażona jest w równoważnych jednostkach Gauge'ach, zgodnie z zapisami PN-EN ISO 10555-5 ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 336

Czy w pak. 20 poz. 2, dopuszczona zostanie tolerancja długości oferowanych kaniul na poziomie +/- 1mm, co dopuszcza norma PN-EN ISO 10555-5 i co z pewnością pozostaje bez wpływu na przebieg procedury kaniulacji u małych pacjentów ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 337

Czy w pak. 20 poz. 2 nie nastąpiła omyłka pisarska i dopuszczone będą kaniule w rozmiarach odpowiednio: 22G /0,8-0,9mm/; 20G /1,0-1,1mm/; 18G /1,2-1,3mm/ oraz przepływach odpowiednio: min. 31ml/min, min. 54ml/min i min. 80ml/min, zgodne z zapisami pkt. 4.4.5. normy PN-EN 10555-5 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 338

Czy Państwa Szpital posiada wdrożony zintegrowany system zarządzania jakością, a w szczególności Certyfikat PN-ISO 45001:2018-06, zapewniający pracownikom i pacjentom określony poziom ochrony zdrowia i życia przed zagrożeniami występującymi w środowisku szpitalnym, w tym także w odniesieniu m.in. do kaniul dożylnych, opisanych w pak. 20 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada wdrożonego systemu zarządzania jakością ISO.

Pytanie nr 339

Czy oferowane w pak. 20 poz. 3 kaniule dożylnie, powinny ze względów aseptycznych osiadać koreczki zabezpieczające z trzpieniem poniżej własnej krawędzi, chroniące przed niezamierzoną kontaminacją port boczny, a tym samym zdrowie pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 340

Jakie inne zabezpieczenia chroniące zarówno pacjenta jak i personel medyczny przed np. niezamierzoną kontaminacją lub zakłuciem, powinny posiadać oferowane w pak. 20 poz. 3 kaniule dożylnie ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 341

Czy oferowane w pak. 20 poz. 3 kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu, powinny posiadać jakiekolwiek oznaczenie na samym wyrobie np. logo producenta, nazwa kaniuli, nr serii, nr katalogowy lub inne dane, pozwalające na ich identyfikację po wyjęciu z opakowania indywidualnego i użyciu klinicznym np. w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą kaniulacji oraz ewentualnym postępowaniem odszkodowawczym związanym z wystąpieniem incydentu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 342

Czy w związku z powyższym, wymagane oznaczenie powinno znajdować się na elemencie powodującym naruszenie ciągłości tkanek lub mającym bezpośredni kontakt z naczyniem żylnym, jako elementach inwazyjnych, czy też na innym wskazanym przez użytkownika elemencie kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 343

Czy w pak. 20 poz. 3, dopuszczone zostaną kaniule dożylnie, które posiadają przepływ zgodny z pkt. 4.4.5. normy PN-EN 10555-5, takich uznanych producentów kaniul dożylnych jak Becton-Dickinson, B/Braun lub Johnson&Johnson?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 344

Czy w związku z obowiązkiem wdrożenia w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej od 11 maja 2013r. - Dyrektywy Rady 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r. - w sprawie wykonania umowy ramowej, dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej zawartej między HOSPEEM a EPSU - oferowane w pakiecie 20 kaniule dożylnie, powinny posiadać konstrukcję typu bezpiecznego z mechanizmem zabezpieczającym przed zranieniem czy zakłuciem po wykonanej procedurze?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 345

Czy, w celu pełnej identyfikacji oferowanych wyrobów medycznych, zostanie wprowadzony jednolity wymóg podania we wszystkich formularzach ofertowo-cenowych dla wszystkich pakietów - nazwy handlowej, numeru katalogowego oraz nazwy wytwórcy (producenta), co pozwoli na precyzyjną i prawidłową identyfikację zaoferowanych wyrobów?

Nie wszystkie z formularzy zawierają wymóg podania numeru katalogowego oferowanego wyrobu, co może uniemożliwić prawidłowe zbadanie ofert przetargowych, a w konsekwencji zawarcie ważnych umów przetargowych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w celu ujednolicenia treści Załącznika 2A dokonuje modyfikacji w zakresie niektórych pakietów.

Pytanie nr 346

Czy Państwa Szpital posiada Certyfikat Akredytacyjny Ministra Zdrowia w zakresie działalności szpitalnej, a jeżeli tak, w oparciu o Art. 4.1 Ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz.U. Nr 112, poz. 1198, z późn. zm.) prosimy o udostępnienie wymaganych przez Zamawiającego kryteriów kwalifikacji dostawców materiałów medycznych oraz określenie, które z nich staną się wymogiem do spełnienia przez Wykonawców ubiegających się o zamówienie publiczne w rzeczonym postępowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający posiada Certyfikat Akredytacyjny Ministra Zdrowia w zakresie działalności szpitalnej. Standardy akredytacyjne nie wymuszają jednakże na podmiocie akredytowanym stworzenie procedur w zakresie oceny i wyboru dostawców. Zamawiający w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego także nie określił kryteriów kwalifikacji dla Wykonawców biorących w nim udział.

PYTANIA WYKONAWCY NR 27

Pytanie nr 347

Dotyczy przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga aby w sytuacjach wątpliwości dotyczących oferowanych produktów Oferent udostępnił do wglądu próbki, które po sprawdzeniu będą podlegały utylizacji ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 348

Pakiet 9 poz. 1.

Czy Zamawiający miał na myśli jednorazowe łyżki do laryngoskopów (zielony standard) typu MacIntosh w rozmiarach 2,3 i 4 ?

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował SIWZ w zakresie Pakietu nr 9, poz. 1 i wymaga zgodnie z dokonanymi zmianami.

Pytanie nr 349

Pakiet 14 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane maski krtaniowe mogły być stosowane w środowisku MRI?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jw.

Pytanie nr 350

Pakiet 19 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga aby maski opisane w pozycji 7 były wyposażone w pierścienie zapobiegające zapadaniu kopuły maski ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 351

Pakiet 21 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji nebulizatora z maską i drenem, który nie mniej niż 74 % objętości wyjściowej przetwarza na drobiny o wielkości nie przekraczającej 5 mikronów przy czym mediana masowa średnicy (MMD) wynosi 3,3 mikrona – tak jak obecnie stosowany w Szpitalu nebulizator?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 352

Pakiet 21 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji nebulizatora z maską i drenem, który nie mniej niż 74 % objętości wyjściowej przetwarza na drobiny o wielkości nie przekraczającej 5 mikronów przy czym mediana masowa średnicy (MMD) wynosi 3,3 mikrona – tak jak obecnie stosowany w Szpitalu nebulizator?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 353

Dotyczy postanowień SIWZ i wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację §6 ust. 1a) na: „w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1 i/lub §4 ust 2 i/lub § 4 ust 4”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 354

Dotyczy postanowień SIWZ i wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację §6 ust. 1.3) na: „w wysokości 0,5% wartości towaru, którego zwłoka dotyczy za każdą godzinę zwłoki w stosunku do terminu o którym mowa w §2 ust.2”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie nr 355

Dotyczy postanowień SIWZ i wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego,

wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

PYTANIA WYKONAWCY NR 28

Pytanie nr 356

Pakiet nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: laryngoskopowe łyżki światłowodowe jednorazowego użytku (zielony standard), typu MacIntosh, metalowa, mikrobiologicznie czysta, w opakowaniu typu folia – folia w rozmiarach 2, 3 i 4.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował SIWZ w zakresie Pakietu nr 9 i wymaga zgodnie z dokonanymi zmianami.

Pytanie nr 357

Pakiet nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: laryngoskopowe łyżki światłowodowe jednorazowego użytku (zielony standard), typu Miller, metalowa, mikrobiologicznie czysta, w opakowaniu typu folia – folia w rozmiarach 0, 1, 2, 3.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował SIWZ w zakresie Pakietu nr 9 i wymaga zgodnie z dokonanymi zmianami.

Pytanie nr 358

Pakiet nr 9 Poz 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy łyżek metalowych które, posiadają światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego (akryl), dający mocne, światło, nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło, z wyraźnym oznakowaniem typu i rozmiaru łyżki na części metalowej i symbolu „jednorazowego użytku” w formie przekreślonej cyfry 2, naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 359

Pakiet nr 9 Poz 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek do laryngoskopu jednorazowego użytku typu Miller światłowodowa (zielony standard), nieodkształcająca się, wykonana z niemagnetycznego, lekkiego materiału, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376, wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło, gdzie oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oznaczenie typu łyżki i rozmiaru – są umieszczone po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, łyżki w rozmiarach 0, 1, 2 i 3

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 360

Pakiet nr 9 Poz 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek do laryngoskopu jednorazowego użytku typu MacIntosh światłowodowa (zielony standard), nieodkształcająca się, wykonana z niemagnetycznego, lekkiego materiału, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376, wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło, gdzie oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oznaczenie typu łyżki i rozmiaru – są umieszczone po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, łyżki w rozmiarach 2, 3 i 4.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 361

Pakiet 21: Poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: maska aerozolowa dla dorosłych z nebulizatorem i drenem. Maska z PCV bez DEHP, z termoplastycznym uszczelniającym mankietem i wyprofilowanym zachyłkiem nosowym- pozbawionym blaszki, maska z otworami bocznymi, mocowanymi przy pomocy gumki, nebulizator 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, dren o przekroju gwiazdkowym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 362

Pakiet 21: Poz 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: maska aerozolowa dla dzieci i noworodków z nebulizatorem i drenem. Maska z PCV bez DEHP, z termoplastycznym uszczelniającym mankietem i wyprofilowanym zachyłkiem nosowym- pozbawionym blaszki, maska z otworami bocznymi, mocowanymi przy pomocy gumki, nebulizator 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, dren o przekroju gwiazdkowym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 363

Pakiet 21: Poz 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: nebulizator z rurka T do układu oddechowego dla dorosłych z drenem: nebulizator, umożliwiający osadzenie leków w tchawicy i oskrzelach, co najmniej 60% objętości aerozolu tworzą cząsteczki o średnicy mniejszej od 5 mikronów i średnicy Mass-Median (MMD) 3,4 mikrona, pojemność zbiorniczka na lek 5ml, dokładnie skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, zdolny do pracy w każdej pozycji, konstrukcja umożliwiająca maksymalne wykorzystanie leku, dren o dł. 2,1 m o przekroju gwiazdkowym, nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 364

Pakiet 21: Poz 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: nebulizator z rurka T do układu oddechowego dla dorosłych z drenem: nebulizator, umożliwiający osadzenie leków w tchawicy i oskrzelach, co najmniej 79,7% (+/- 1,7%) objętości aerozolu tworzą cząsteczki o średnicy mniejszej od 5 mikronów i średnicy Mass-Median (MMD) 2,21 mikrona, pojemność zbiorniczka na lek 10ml, dokładnie skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, zdolny do pracy w każdej pozycji, konstrukcja umożliwiająca maksymalne wykorzystanie leku, dren o dł. 2,1 m o przekroju gwiazdkowym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 29**Pytanie nr 365**

Dotyczy Pakiet nr 6 Igły do znieczuleń, zestawy do znieczuleń, igły do splotów, akcesoria – na pozycje poz.8
Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w miejsce wymaganych parametrów: zestawów najwyższej jakości/światowego lidera, o następującej charakterystyce: igła Touhy ze skrzydełkami o niewielkiej średnicy zewnętrznej, dająca mniejszy uraz opony 18G/8cm, cewnik 19Ga/90cm i średnicy wewnętrznej odpowiadającej cewnikom 16Ga, a więc dającej mniejszy opór przepływu, koniec cewnika miękki atraumatyczny, z bocznymi otworami, adapter Touhy Borst, płaski filtr 0,22 , strzykawka niskooporowa 10ml. Całość zapakowana razem. Wyrób medyczny sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 366

Dotyczy Pakiet nr 7 Cewniki do dializoterapii – na pozycje poz.1

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w miejsce wymaganych parametrów: cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego miękkiego materiału zapobiegającego zwężeniu naczyń, odporny na zginanie, z bocznymi otworami z przyjaznymi dla pacjenta, zakrzywionymi przedłużaczami w cewniku 15 i 20cm, cewnik o przekroju 14 Fr i długościach 15 cm, 20 cm, 25 cm*, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny, kompletny do implantacji w skład, którego wchodzi: igła punkcyjna 18 G x 6,35 cm, przewodnik stalowy typu J w rozm.

0,035-0,038 cala x 68-70cm, strzykawka 5 ml z tłokiem, rozszerzadło tkankowe, nasadki iniekcyjne, skrzydełka ruchome i stałe.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 367

Dotyczy Pakiet nr 9 łyżki do laryngoskopu – na pozycje

Prosimy o potwierdzenie, że w celu zapewnienia pełnej kompatybilności z posiadanymi przez Zamawiającego rękojeściami oczekuje się zaoferowania w ramach pakietu 9 wyrobów pochodzących od jednego producenta.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 368

Dotyczy Pakiet nr 9 łyżki do laryngoskopu – na pozycje poz.1-2

Prosimy o dopuszczenie łyżek pakowanych w opakowanie typu folia. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 369

Dotyczy Pakiet nr 9 łyżki do laryngoskopu – na pozycje poz.1-2

Prosimy o potwierdzenie, że zaszła pomyłka i Zamawiający miał na myśli w poz.1 łyżki typu Miller w rozm. 00,0,1 (zamiast Macintosh rozm.00,0,1), zaś w poz.2 typu Macintosh w rozm.2,3,4,5 (zamiast Miller 2,3,4,5). Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował SIWZ w zakresie Pakietu nr 9, poz. 1-2 i wymaga zgodnie z dokonanymi zmianami

Pytanie nr 370

Dotyczy Pakiet nr 9 łyżki do laryngoskopu – na pozycje poz.1-2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania łyżek z razem zapakowaną osłonką foliową służącą do zabezpieczenia rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 371

Dotyczy Pakiet nr 9 łyżki do laryngoskopu – na pozycje poz.3-4Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania jednorazowych łyżek, o następującej charakterystyce: wykonane ze stopu stali nierdzewnej, austenitycznej, o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej, światłowodowa, w standardzie zielonego zamka, tj. zgodna z ISO-7376, mocowanie zatrzaskowe do rękojeści za pomocą metalowego elementu, doskonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację, w celu lepszej transmisji światła włókno światłowodu osadzone jest w bezbarwnej tubie z akrylu doświetlając wnętrze jamy ustnej i gardła, światłowód dodatkowo osłonięty zielonym tworzywem w części dystalnej. Światłowód w części proksymalnej wtopiony w przezroczyste tworzywo, dając użytkownikowi pewność działania światłowodu w trakcie intubacji.

- Na łyżce widoczne typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórno użycia, nazwa producenta.
- Na opakowaniu jednostkowym widoczne: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru.
- Dostępne w rozmiarach Mac.0-4, Mill 00-4.
- Opakowanie jednostkowe foliowe z perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia.
- Termin ważności 5 lat od daty produkcji.
- Wyrób medyczny niesterylny

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 372

Dotyczy Pakiet nr 9 łyżki do laryngoskopu – na pozycje poz.3-4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania łyżek wykonanych ze stopu stali nierdzewnej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 373

Dotyczy Pakiet nr 9 łyżki do laryngoskopu – na pozycje poz.5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania kompletnych gotowych do użycia laryngoskopów jednorazowego użycia, (łyżka i rękojeść na trwale połączone ze sobą), z łyżką ze stali nierdzewnej i rękojeścią wykonaną z tworzywa sztucznego, ze źródłem światła LED na końcu łyżki oraz z załadowanymi bateriami. Rozmiary do wyboru: MAC 2,3,4, Miller 00-4 do wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 374

Dotyczy Pakiet nr 9 łyżki do laryngoskopu – na pozycje poz.5

Prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować kompletne, gotowe do użycia laryngoskopy jednorazowego użycia, ze źródłem światła LED oraz źródłem zasilania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 375

Dotyczy Pakiet nr 14 Maski krtaniowe – na pozycje poz.1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania masek wyposażonych w zintegrowany monitor ciśnienia, tym samym masek bezpiecznych w środowisku MRI.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 376

Dotyczy Pakiet nr 14 Maski krtaniowe – na pozycje poz.2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania masek wyposażonych w zintegrowany monitor do kontroli ciśnienia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 377

Dotyczy Pakiet nr 14 Maski krtaniowe – na pozycje poz.2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania masek drugiej generacji, z podwójnym uszczelnieniem (ustno-gardłowym oraz przełykowym).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 378

Dotyczy Pakiet nr 14 Maski krtaniowe – na pozycje poz.3-4

Prosimy o potwierdzenie, że obie pozycje mają być ze sobą kompatybilne i pochodzić od jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik 2A, wyodrębniając pozycje 3 i 4 z Pakietu nr 14 i utworzył Pakiet nr 24 zawierający wyłączone z Pakietu 14 pozycje 3 i 4. W zakresie Pakietu nr 43 dopuszcza się składania ofert wyłącznie w zakresie całego Pakietu (bez podziału na pozycje).

Pytanie nr 379

Dotyczy Pakiet nr 14 Maski krtaniowe – na pozycje poz.3-4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania w zakresie poz.3 masek stosowanych w sytuacjach nagłych i trudnych, wprowadzanych jedną ręką, wyposażonych w sztywny uchwyt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 380

Dotyczy Pakiet nr 16 rurki intubacyjne – na pozycje poz. 1-2

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rurek ze znacznikiem osadzenia w tchawicy w postaci jednego czarnego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 381

Dotyczy Pakiet nr 16 rurki intubacyjne – na pozycje poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie: Rurka intubacyjna przezroczysta z wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym mankietem, łącznik częściowo osadzony, linia RTG biegnąca wzdłuż rurki, znacznik osadzenia w tchawicy w postaci jednego czarnego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, niebieski balon kontrolny, z otworem Murphy, bez lateksu, jednorazowego użytku, sterylna, dostępna w rozmiarach: 2,5-10 (co 0,5).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 382

Dotyczy Pakiet nr 16 rurki intubacyjne – na pozycje poz. 3.

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rurek ze znacznikiem osadzenia w tchawicy w postaci jednego czarnego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 383

Dotyczy Pakiet nr 16 rurki intubacyjne – na pozycje poz. 3.

Prosimy o dopuszczenie: Rurka intubacyjna zbrojona, wyprofilowana, wykonana z PVC, bez lateksu, z wysokoobjętościowym, niskociśnieniowym mankietem, linia RTG biegnąca wzdłuż rurki, nietransparentny łącznik 15 mm osadzony na stałe w rurce, niebieski balon kontrolny z oznakowaniem rozmiaru, znacznik osadzenia w tchawicy w postaci jednego czarnego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z otworem Murphy, bez lateksu, jednorazowego użytku, sterylna, dostępna w rozmiarach: 3,5-10 (co 0,5).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 384

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz. 1-8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera wyposażonych w strzykawkę 5ml typu Luer Slip.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 385

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 1 światłowy 16G/20-30cm wprowadzany metodą Seldingera z możliwością wprowadzania przewodnicy bez odłączania, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: przewodnica z elastyczną końcówką odporna na załamania (nitinol) z oznakowaniem długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip, 2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna 18G/6,35cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 386

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 1 światłowy 16G/20-30cm wprowadzany metodą Seldingera, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: przewodnica z elastyczną końcówką odporna na załamania z oznakowaniem długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip, 2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna echogeniczna 18G/6,35cm, kabelek EKG, skalpel.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 387

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 1 światłowy 14G/20cm wprowadzany metodą Seldingera z możliwością wprowadzania prowadnicy bez odłączania, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: prowadnica z elastyczną końcówką odporna na załamania (nitinol) z oznakowaniem długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip,2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna 18G/6,35cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 388

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 2 światłowy 16G/16G/20cm wprowadzany metodą Seldingera z możliwością wprowadzania prowadnicy bez odłączania, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: prowadnica z elastyczną końcówką odporna na załamania (nitinol) z oznakowaniem długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip,2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna 18G/6,35cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 389

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 2 światłowy 16G/16G/20cm wprowadzany metodą Seldingera, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: prowadnica z elastyczną końcówką odporna na załamania z oznakowaniem długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip,2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna echogeniczna 18G/6,35cm, kabelek EKG, skalpel.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 390

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 2 światłowy 14G/18G/20cm wprowadzany metodą Seldingera, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: prowadnica z elastyczną końcówką odporna na załamania z oznakowaniem długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip,2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna echogeniczna 18G/6,35cm, kabelek EKG, skalpel.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 391

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 2 światłowy 14G/18G/20cm wprowadzany metodą Seldingera z możliwością wprowadzania prowadnicy bez odłączania, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: prowadnica z elastyczną końcówką odporna na załamania z oznakowaniem długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip,2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna 18G/6,35cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 392

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 3 światłowy 16G/18G/18G/20cm wprowadzany metodą Seldingera, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: prowadnica z elastyczną końcówką odporna na załamania z oznakowaniem

długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip, 2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna echogeniczna 18G/6,35cm, kabelek EKG, skalpel.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 393

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów światowego lidera, o następującym składzie: Cewnik centralny 3 światłowy 16G/18G/18G/20cm wprowadzany metodą Seldingera z możliwością wprowadzania przewodnicy bez odłączania, cewnik z miękką traumatyczną końcówką z oznakowaniem długości, kontrastujący w promieniach RTG. W zestawie: przewodnica z elastyczną końcówką odporna na załamania z oznakowaniem długości w plastikowej osłonie, rozszerzadło, strzykawka trzyczęściowa 5ml slip, 2 klipsy mocujące – 1 stały i 1 ruchomy, igła punkcyjna 18G/6,35cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 394

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.7-8

Czy Zamawiający na potwierdzenie skuteczności antybakteryjnej oczekuje, aby cewnik był impregnowany środkiem antybakteryjnym oraz antygrzybiczym (w składzie minimum chlorheksydyna)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 395

Dotyczy Pakiet nr 17 cewniki naczyniowe centralne na pozycje poz.7-8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania cewników o zdecydowanie wyższych parametrach, pokrytych środkiem antybakteryjnym oraz antygrzybiczym (chlorheksydyna, sulfadiazyna srebra) o potwierdzonej literaturą skuteczności działania, o następującym składzie: cewnik w rozm. 16,18,18Ga/20cm (poz.7) oraz 16,14,18,18Ga/20cm (poz.8), skrzydełka do zamocowania cewnika (stałe oraz ruchome), przewodnik typu J, strzykawka 5ml z otworem w tłoku – możliwość wprowadzenia przewodnicy bez konieczności rozłączania układu igła-strzykawka, igła do kontroli ciśnienia, rozszerzadło tkankowe, igła punkcyjna 18G/6,35cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 396

Dotyczy Pakiet nr 21 Nebulizatory- na pozycje poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w miejsce wymogów: Układ oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko z portem LUER z zakręcanym kołeczkiem, dodatkową rurę o długości 150 cm oraz worek oddechowy o pojemności 2L, dodatkowe złącze proste 22M/22M. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ papier, sterylne. Układ posiadające wszystkie elastyczne końcówki na wlocie i wylocie oraz Y. 10 szt w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 397

Dotyczy Pakiet nr 16 rurki intubacyjne – na pozycje poz. 3.

Czy Zamawiający, jako, że nie uwzględnił w postępowaniu przewodnic do intubacji, oczekuje zaoferowania rurek intubacyjnych zbrojonych w zestawie z przewodnicą (przewodnica i rurka w jednym opakowaniu)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 398

Pakiet 20:

W nawiązaniu do tytułu pakietu 20: „Pakiet 20 kaniule do długotrwałych wlewów dożylnych” prosimy o potwierdzenie, iż w zakresie pakietu 20 Zamawiający oczekuje złożenia oferty na całość pakietu czyli na wszystkie pozycje w pakiecie 20 czyli poz. 1 i 2 i 3.

Odpowiedź: Pakiet 20 jest podzielony na pozycje od wszczęcia postępowania i możliwe jest składanie ofert w zakresie poszczególnych pozycji.

1. Udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
2. Zamawiający w wyniku udzielonej odpowiedzi, a także z własnej inicjatywy zmodyfikował treść SIWZ oraz Załącznika 2A, a dokonane zmiany oznaczono kolorem czerwonym.
3. Zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert na dzień 7 listopada 2018r. Miejsce i godziny pozostają bez zmian.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

mgr Krystyna Barcik

M