



**DOLNY
ŚLĄSK**

WSzSL/FZ/072/ 748 /19

Legnica 11.10.2019 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY WYROBÓW DO UŻYTKU MEDYCZNEGO

sprawa: WSzSL/DZ-59/19

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U.2019. poz. 1843), wyjaśniam co następuje:

Dotyczy: pozycja nr 29

Pytanie 1 - Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tej pozycji drenów do ssaka o długości 2 m , pozostałe parametry jak w SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję wykonawcy z zachowaniem pozostałych parametrów siwz.

Dotyczy poz. 38 -Przenośne systemy infuzyjne

Pytanie 2- Czy Zamawiający dopuści: przenośny, jałowy, apirogeny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w linii infuzyjnej ułatwiający odpowietrzenie linii podczas wypełniania. W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej miękkiej i wytrzymałej obudowie. Do pompy dołączona czarna nieprzezierna torebka transportowa blokująca całkowicie promieniowanie UV. Port do napełniania urządzenia z połączeniem Luer-lock, zapewniający możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b; obj. nominalna i max. 125ml ; nominalna prędkość przepływu 5 ml/h, nominalny czas pracy 25h. Urządzenie musi zapewniać dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 15% nominalnego czasu wlewu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 19

Pytanie 3 -Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antibakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny (bez warstwy elektrostatycznej) o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, jednorazowy, z portem kapno na linie, pakowany pojedynczo papier/folia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 19

Pytanie 4 -Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 20

Pytanie 5 -Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny (bez warstwy elektrostatycznej) o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 38 g, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 1, 2

Pytanie 6 - Czy Zamawiający w Zadaniu w poz. 1, 2 dopuści wycenę opakowań x 100szt. z przeliczeniem ilości?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 1.

Pytanie 7 - Czy Zamawiający w Zadaniu w poz. 1 dopuści wycenę koreczka z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 3

Pytanie 8 - Czy Zamawiający w Zadaniu w poz. 3 dopuści wycenę koreczka/zaworu bezigłowego z membraną nie wystającą ponad obudowę konektora, gwarantującą łatwą dezynfekcję; o możliwości podłączenia 600 razy lub do 7 dni u pacjenta?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 11

Pytanie 9 - Czy Zamawiający w Zadaniu w poz. 11 dopuści wycenę koreczka/zaworu bezigłowego o przepływie 540ml/min.; w opakowaniu standardowym typu papier-folia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 17

Pytanie 10- Czy Zamawiający w Zadaniu w poz. 17 dopuści wycenę równoważnego przyrządu do pobierania leków?

Cechy przyrządu:

- umożliwia higieniczne pobieranie leków z opakowań wielodawkowych różnej pojemności;
- łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt;
- z filtrem powietrza 0,1um;
- kompatybilny ze złączami luer oraz luer-lock;
- szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kołcowi biorczemu;
- pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów; sterylizowany tlenkiem etylenu;
- opakowanie opisane w języku polskim;
- mała objętość napełniania (0,25ml)
- dodatkowa nasadka zabezpieczająca kolec do nakłuć?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

dotyczy części nr 40

Pytanie 11 -Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości alternatywnych rękawic zgodnych z opisem:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe, kolor biały, powierzchnia wewnętrzna pokrywana poliuretanem i silikonowana, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawica chlorowana oraz silikonowana. Grubość na palcu 0,230 mm, AQL = 1.0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 30 µg/g (raport niezależny na potwierdzenie zawartości protein), mankiet rolowany i opaska samoprzylepna, koperta zewnętrzna

foliowa, koperta wewnętrzna papierowa, długość min. 295 mm (dane techniczne potwierdzone kartą techniczną producenta lub folderem), badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 3 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez producenta), badania na przenikalność cytostatyków (dla 9 cytostatyków) zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa; Środek ochrony indywidualnej w kategorii III. Oznakowane datą produkcji, oznakowane datą ważności i numerem serii. Pakowane po 50 par. Rozmiar od 6 do 9 do wyboru przez Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 1

Pytanie 12 -Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 1-2

Pytanie 13 -Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-2 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

W odpowiedzi na pytanie: Wykonawcy mogą składać oferty na każdą z wybranych przez siebie części spośród 40 w niniejszym postępowaniu.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 1-2

Pytanie 14 - Czy zamawiający dopuści koreczki, których konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu zbiorczym, opakowanie posiada nazwę producenta, importera, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz na opakowaniu jednostkowym nr LOT, datę produkcji i datę przydatności do użycia, na opakowaniu jednostkowym : LOT, data ważności oraz data produkcji?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 16, 37

Pytanie 15 -Czy zamawiający wydzieli poz.16 i poz. 37 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający zgodnie z siwz dopuścił składanie ofert częściowych na każdą z 40 części. Wykonawcy mogą składać oferty na każdą z wybranych przez siebie części spośród 40 w niniejszym postępowaniu.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 16

Pytanie 16- Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 16

Pytanie 17- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 16

Pytanie 18- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 16

Pytanie 19

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

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A, poz. 37

Pytanie 20

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A pozycja 19

Pytanie 21 -Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtry oddechowe spełniające następujące parametry: Filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej >99,999%; objętość oddechowa 150-1500 ml; opór przepływu: 0,82 cm H₂O przy 30l/min; 2,14 cm H₂O przy 60l/min; 3,95 cm H₂O przy 90l/min; waga 35,6 g; nawilżanie 37 mg/l H₂O przy V_t=500ml; przestrzeń martwa 55 ml, złącza 15M/22F-15F/22M; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym wkręcanym zapobiegającym wypadaniu; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność nawilżania 37mg /l przy V_t=500ml; bez lateksu; sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A poz. 20

Pytanie 22- Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy, elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, zakres objętości oddechowych 150-1500ml, posiadający wysoką skuteczność przeciwbakteryjną 99,9999% i p/wirusową 99,999%, waga 21g, przestrzeń martwa 33 ml, o niskich oporach przepływu wynoszących przy 30l/min; 0,5 cm H₂O, przy 60 l/min; 1,4 cm H₂O, przy 90 l/min; 2,76 cm H₂O, z portem do kapnografii zabezpieczonym szczelnie wkręcanym koreczkiem luer lock zapobiegającym wypadaniu, pakowany pojedynczo folia-papier, sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A poz. 22

Pytanie 23 - Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtry spełniające następujące parametry: Filtr oddechowy noworodkowy bakteryjno-wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci: skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej >99,999%; objętość oddechowa 20-70 ml; opór przepływu: 0,6 cm H₂O przy 30l/min; waga 15 g; przestrzeń martwa 10 ml, złącza 15M-15F; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym wkręcanym zapobiegającym wypadaniu; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność nawilżania 30 mg /l przy V_t=50ml; bez lateksu; sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A poz. 23

Pytanie 23a - Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtry spełniające następujące parametry: "Filtr oddechowy pediatryczny bakteryjno-wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci:skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej >99,999%;objętość oddechowa 70-250 ml; opór przepływu: 2,4 cm H₂O przy 30l/min; waga 21 g; przestrzeń martwa 30 ml, złącza 15M/22F-15F/22M; port kapno z koreczkiem zabezpieczającym wkręcanym zapobiegającym wypadaniu; czas stosowania do 24 godz; opakowanie folia-papier; celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci; skuteczność nawilżania 33,6 mg /l przy V_t=250ml; bez lateksu; sterylny (potwierdzenie certyfikatem walidacji procesu sterylizacji)?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Załącznika 2A poz. 24

Pytanie 24 - Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych, sterylny, o następujących parametrach: objętość oddechowa Vt 150-1500ml, poziom nawilżania 37mg H2O przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, opór przepływu przy 60l/min-2,14 cm H2O, złącza 15M/22F-15F/22M, przestrzeń martwa 55 ml z portem kapno luer-lock ze szczelnie wkręcanym koreczkiem?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 5

Pytanie 25 - Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne z przedłużaczem z optycznym identyfikatorem przepływu?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 5

Pytanie 26 - Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne z przedłużaczem z optycznym identyfikatorem przepływu z objętością wypełnienia 1,8ml?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 16

Pytanie 27-Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych z komorą kroplową o długości całkowitej 60mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 17

Pytanie 28-Czy Zamawiający dopuści urządzenie do pobierania płynów z zatraskową zatyczką z filtrem bakteryjnym 1,2µm?

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 21

Pytanie 29 -Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o masie 5,7g, objętości wypełnienia 12,5ml i wydajności nawilżania 24mg H₂O/l przy Vt=500ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz.28

Pytanie 30 -Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela wykonane z polietylenu pakowane w opakowanie foliowe, bez blokera zgryzu zakończonego miękką gumką z kolorowym wewnętrznym pierścieniem na wejściu do rurki?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 29

Pytanie 31 -Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka z osobno pakowanym łącznikiem schodkowym wycenionym razem jako zestaw?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 29

Pytanie 32 -Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka zakończony z jednej strony końcówką żeńską z drugiej strony łącznik schodkowy do cewników z regulatorem siły ssania?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 30, 31

Pytanie 33 - Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania dróg oddechowych o twardości ShoreA ok. 76?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 39

Pytanie 34- Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze brązowym, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna pokryta mikro teksturą antypoślizgową, o grubości na palcu 0,20±0,02 mm, na dłoni 0,17±0,02 mm, na mankiecie 0,16±0,02 mm, długości zależnie od rozmiaru min. 280 mm oraz sile zrywu przed starzeniem i po starzeniu min. 13N?

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 40

Pytanie 35 -Czy Zamawiający dopuści rękawice obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna pokryta mikro teksturą antypoślizgową, o grubości na palcu $0,21 \pm 0,02$ mm, poziomem protein $\leq 10 \mu\text{g/g}$ i długości zależnie od rozmiaru od min. 280 do min. 290 mm?Pakiet nr 1

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 36 -Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul bez logo producenta bezpośrednio na koreczku, z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy §2 ust. 1 Projektu umowy Rozdział XVII SIWZ

Pytanie 37- Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami projektu umowy.

Dotyczy rozdziału XIII pkt 3 SIWZ

Pytanie 38 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy §2 ust. 1 Projektu umowy (Rozdział XVII SIWZ)

Pytanie 39 -Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy do 2 dni roboczych.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy §2 ust. 2 Projektu umowy (Rozdział XVII SIWZ)

Pytanie 40 -Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw PILNYCH do 1 dnia roboczego. Oferowane w ww. postępowaniu asortyment nie jest ratującym życie, nie są to również produkty lecznicze.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy §4 ust. 4 Projektu umowy (Rozdział XVII SIWZ)

Pytanie 41 -Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu na: Brak odpowiedzi na reklamację w terminie określonym w ust. 3 jest jednoznaczny z jej uwzględnieniem i skutkować będzie dostawą brakującego towaru bądź towaru wolnego od wad w terminie 2 dni roboczych.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę modyfikując jednocześnie §4 ust. 4 projektu umowy, który otrzymuje nowe brzmienie” „4. Brak odpowiedzi na reklamację w terminie określonym w ust. 3 jest jednoznaczny z jej uwzględnieniem i skutkować będzie dostawą towaru wolnego od wad w ciągu dwóch dni roboczych. Skutek określony w zdaniu poprzedzającym dotyczy również sytuacji, w których Wykonawca nie odebrał reklamowanego towaru.”

Dotyczy zapisów formularza ofertowego (załącznik nr 2 do SIWZ)

Pytanie 42 -Czy z uwagi na fakt, że zgodnie z zapisem Rozdziału XI pkt 3 SIWZ oferta ma być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności, czy Zamawiający pozwoli na wykreślenie z formularza ofertowego informacji, że oferta winna zostać sporządzona, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej i opatrzona kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga złożenie oferty w formie papierowej i zamieszcza jednocześnie w postępowaniu poprawiony formularz ofertowy w zakresie dotyczącym podpisu.

Dotyczy §7. §6 ust. 2 Projektu umowy (rozdział XVII SIWZ)

Pytanie 43 -Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ww. zapisu. Opis przedmiotu zamówienia nie obejmuje produktów leczniczych oraz substancji, które wymagałyby dokumentów wskazanych w ww. paragrafie. Co za tym idzie, prosimy o wykreślenie zapisu §6 ust. 2 umowy, który mówi o karach umownych dotyczących tego zapisu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż wykreśla zapis w §7 i §6 ust. 2 projektu umowy modyfikując jednocześnie siwz.

Dotyczy §4 ust. 3a, §6 ust. 2, §7, §11 ust. 1, §12 Projektu umowy (rozdział XVII SIWZ)

Pytanie 44 -Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. przepisów. Przepisy te dotyczą produktów leczniczych, co nie jest

24

przedmiotem postępowania. Prosimy o dostosowanie zapisów umowy adekwatnie do opisu przedmiotu zamówienia, czyli do wyrobów medycznych.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż:

- modyfikuje zapis w §4 ust. 3a który otrzymuje nowe brzmienie "3a. W przypadku stwierdzenia wady w inny sposób lub w innym trybie niż określony w ust. 3 Zamawiającemu przysługuje prawo do zgłoszenia reklamacji jakościowej przez cały okres ważności wyrobu medycznego"

- wykreśla zapis y w §6 ust. 2 i §7;

- zapisy w §11 ust. 1, §12 projektu umowy pozostają bez zmian,

Dotyczy części 2

Pytanie 45 - Dotyczy pakietu nr 2 - Czy Zamawiający uzna wymóg za spełniony w przypadku zaoferowania opakowania typu blister z oznaczeniem logo producenta? Wynika to z faktu, iż opakowanie to jest małej wielkości i nie mieści się na nim pełna nazwa producenta. Nazwa producenta znajduje się na najmniejszym opakowaniu handlowym.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający w części 2 dopuszcza propozycję wykonawcy z zachowaniem pozostałych parametrów siwz.

Dotyczy poz. 1

Pytanie 46 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zatyczki - do kaniul dożylnych z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, karbowane na całej długości części chwytnej koreczka, pakowana pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200szt, blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka, sterylne, jednorazowego użytku, na najmniejszym opakowaniu handlowym nazwa producenta, data produkcji, data ważności, nr serii

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 2

Pytanie 47 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zatyczki do kaniul dożylnych dwufunkcyjnej - dwustronne męsko-żeńskie (combi), z trzpieniem nie wystającym poza krawędź koreczka kompatybilna i szczelne z zakończeniami kraników i wkłuc obwodowych, centralnych, tętnicznych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pojedynczo pakowane, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200szt, w kolorze czerwonym na najmniejszym opakowaniu handlowym nazwa producenta, data produkcji, data ważności, nr serii

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 3

Pytanie 48 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu naczyniowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, bez mechanicznych, przezroczysty, sterylne, kompatybilny z końcówką luer-lock, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min.17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne min.6,7 bara=97psi., wyposażony w aplikator zapobiegający przypadkowej kontaminacji podczas wyciągania z opakowania. Sterylne, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 49 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu naczyniowego żywotność 360 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. Przestrzeń martwa maksymalnie 0,01 ml, przepływ min. 350 ml/min. 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.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 8

Pytanie 50 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy objętość napełnienia zestawu zawiera się w przedziale od 7,5 do 8,0ml

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 9

Pytanie 51 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy objętość napełnienia zestawu zawiera się w przedziale od 8,0 do 8,3ml.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 10

Pytanie 52 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy objętość napełnienia zestawu zawiera się w przedziale od 8,5 do 8,7ml.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 11

Pytanie 53 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji (w rozumieniu, że jedna aktywacja to przepłukanie, podanie i ponowne przepłukanie zaworu).. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wnętrze pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 11

Pytanie 54 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy koreczek – bezigłowy, przezroczysty – zawór dostępu naczyniowego żylnego ma być wyposażony w zdejmowalny przed podłączeniem do wkłucia protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 12

Pytanie 55 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy koreczek – bezigłowy, przezroczysty – zawór dostępu naczyniowego żylnego ma być wyposażony w zdejmowalny przed podłączeniem do wkłucia protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 12

Pytanie 56 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji (w rozumieniu, że jedna aktywacja to przepłukanie, podanie i ponowne przepłukanie zaworu).. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wnętrze pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml, na zaworze dodatkowe oznaczenie wersji dotętnicznej, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 17

Pytanie 57- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock, chronionym białym koreczkiem domykany ręcznie, z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 17

Pytanie 58 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części

chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 18

Pytanie 59 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock, chronionym białym koreczkiem domykany ręcznie, z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 18

Pytanie 60 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock w postaci zaworu bezigłowego z płaską powierzchnią do dezynfekcji, z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona, Czas stosowania 7 dni oraz 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 18

Pytanie 61 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z portem dostępu luer lock, w postaci zaworu bezigłowego z płaską powierzchnią do dezynfekcji, z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona, z możliwością użycia do 28 dni.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 21

Pytanie 62 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania 24mg H₂O/l przy V_t=500ml oraz wadze 6g, czysty mikrobiologicznie, pozostałe warunki SIWZ bez zmian.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 28

Pytanie 63 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej typ Guedel, sterylnej, rozm.: 000, 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 wykonanej z półsztywnego i nietoksycznego polietylenu, o gładko zaokrąglonych, atraumatycznych krawędziach, posiadającą blokadę zgryzu, kodowaną kolorystycznie, pakowaną pojedynczo.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 30,31

Pytanie 64 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 38

Pytanie 65 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego, jałowego apirogenego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego.

Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w:

- połączenie Luer Lock,

- przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem

- zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki.

Badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU. Nominalna objętość: 100 ml ml, objętość minimalna: 75 ml i objętość maksymalna 125 ml. Nominalny czas infuzji : 4 ml/h Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. Przyrząd dostarczany razem z torbą.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 39

Pytanie 66- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy: rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, dłoni 0,20 mm wytrzymałość min. 14 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturoowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1, EN 388, EN 420, ASTM F1671, ASTM D3577. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 17

Pytanie 67 - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 17 przyrząd do pobierania i podawania leków z butelek i worków z płaską powierzchnią do dezynfekcji do użytku do 96 godzin. Przyrząd posiada zastawkę uniemożliwiającą wyciek płynu w pozycji odwróconej. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części . 1

Pytanie 68 - Czy Zamawiający dopuści koreczek/zatyczkę do kaniul dożylnych typu Luer Lock z trzpieniem poniżej krawędzi z oznaczeniem nazwy producenta numerem serii oraz datą przydatności do użycia na opakowaniu jednostkowym tak jak w części nr 2.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy.

Dotyczy Części 1, Część 2

Pytanie 69 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie asortymentu na opakowania po 100 szt. w formularzu asortymentowo- cenowym.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 3

Pytanie 70 -Prosimy Zawijającego o dopuszczenie koreczka zaworu bezigłowego z łatwą jednorodną materiałowo powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną, silikonową membraną osadzoną wewnętrznie na przezroczystym poliwęglanowym konektorze, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o przepływie 312 ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 58 PSI,. Możliwość podłączenia u pacjenta do 600 aktywacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 4

Pytanie 71 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z optycznym identyfikatorem przepływu pozycji o/z. sterylizowanym tlenkiem etylenu z kolorowymi trójkamiennymi pokrętkami w kolorze czerwonymi i niebieskim do oznaczania linii tętnica/żyła. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 11

Pytanie 72 -Prosimy Zawijającego o dopuszczenie koreczka zaworu bezigłowego z łatwą jednorodną materiałowo powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną, silikonową membraną osadzoną wewnętrznie na przezroczystym poliwęglanowym konektorze, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o przepływie 312 ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 58 PSI,. Możliwość podłączenia u pacjenta do 600 aktywacji. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 13

Pytanie 73 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji grawitacyjnej nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję wykonawcy z zachowaniem pozostałych parametrów siwz.

Dotyczy Części 15

Pytanie 74 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp o średnicy wewnętrznej 1,2 mm. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 17

Pytanie 75 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenie do pobierania płynów z butelek i worków z filtrem bakteriynym 1,2 um. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 19

Pytanie 76- Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy antybakteryjny/antywirusowy bez wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych, sterylny mechaniczny (bez warstwy elektrostatycznej), filtr posiadający port kapno z zatyczką luer lock, objętość oddechowa 150- 1500 ml. Opakowanie jednostkowe typu blister, numer serii , data ważności na opakowaniu. Filtracja względem bakterii i wirusów na poziomie 99,999% ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 19

Pytanie 77- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci, mechaniczno-elektrostatyczny membrana filtrująca wydajność nawilżania 32 mg H₂O/ przy V_t=500 ml, zakres objętości oddechowych 150-1500ml. Wymennij ciepła i wlgoci w postaci osobnej, wydzielonej hydrofobowej, harmonijkowej membrany celulozowej, filtr posiadający port kapno, z zatyczką luer lock. Opakowanie typu blister , numer serii, data ważności na opakowaniu. Filtracja względem bakterii i wirusów na poziomie 99,999% ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 20

Pytanie 78 - Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy antybakteryjny/antywirusowy bez wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych, sterylny mechaniczny (bez warstwy elektrostatycznej) , filtr posiadający port kapno z zatyczką luer lock, objętość oddechowa 150- 1500 ml. Opakowanie jednostkowe typu blister, numer serii , data ważności na opakowaniu. Filtracja względem bakterii i wirusów na poziomie 99,999%, masa 30 g, martwa przestrzeń 30 ml ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 21

Pytanie 79- Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci , wydajność nawilżenia 24 mg H₂O/ przy V_t= 500 ml z portem do odsysania i z portem do podawania tlenu. Przestrzeń martwa 16 ml, masa 9g, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 22

Pytanie 80- Czy zamawiający dopuści produkt równoważny filtr elektrostatyczny oddechowy antybakteryjny/antywirusowy dla dzieci z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Objętość oddechowa 150-300ml , sterylny, wydajność nawilżenia 24 mg H₂O przy V_t=500ml, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów 99,999%. Filtr posiadający port kapno z zatyczką luer lock, opakowanie jednostkowe typu blister, numer serii, data ważności na opakowaniu.?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 23

Pytanie 81- Czy zamawiający dopuści produkt równoważny filtr elektrostatyczny oddechowy antybakteryjny/antywirusowy dla dzieci z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Objętość oddechowa 150-300ml , sterylny, wydajność nawilżenia 24 mg H₂O przy V_t=500ml, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów 99,999%. Filtr posiadający port kapno z zatyczką luer lock, opakowanie jednostkowe typu blister, numer serii, data ważności na opakowaniu.?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 24

Pytanie 82- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr elektrostatyczny o skuteczność bakteryjnej i p/wirusowej 99,999% , z wymiennikiem ciepła i wilgoci , poziom nawilżenia 32 mg H₂O/l przy V_t= 500 ml, przestrzeń

martwa 40 ml, opory przepływu 1,0 przy przepływie 30l/min, objętość pływowa 150-1500 ml, waga 29 g, filtr ze złączem prostym, sterylny z portem kapno . Złącze 22M/15F- 22F/15M?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy Części 28

Pytanie 83- Czy zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel wykonaną z nietoksycznego PE, z kolorowym kodem rozmiarowym widocznym u nasady rurki, sterylna bez ftalanów , opakowanie jednostkowe typu folia. ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy poz. 34

Pytanie 84 -Czy Zamawiający w pozycji nr 34 wymaga: dostępne były wszystkie możliwe warianty rozmiarów zgłębników PUR wg zapotrzebowania szpitala – w celu lepszego dopasowania do anatomii pacjenta, tj w rozmiarach: Ch 6/60 , (rozmiar dla dzieci) Ch 8/110cm, Ch10/110cm, Ch10/130cm, 12/110cm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza powyższe warianty.

Dotyczy poz. 35

Pytanie 85 -Czy Zamawiający w pozycji nr 35 wyrazi zgodę na zaoferowanie Flocare zestaw do żywienia dojelitowego do połączenia worka z dietą (opakowanie miękkie typu PACK) ze zgłębnikiem umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy Flocare Infinity. Zestaw ze złączem i portem medycznym ENFit™.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Dotyczy projektu umowy

Pytanie 86

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2:

1. Zamawiającemu przysługują kary umowne:

- a) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1i/lub § 4 ust 4, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 2, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
- c) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia w przypadku dostarczenia asortymentu niezgodnego z umową, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto asortymentu dostarczonego niezgodnie z umową.

2. Za naruszenie terminu, o którym mowa w §7 Zamawiającemu przysługują kary umowne w wysokości 200 zł za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

UWAGA!

1. Zamawiający informuje, iż udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
2. Zmiany SIWZ dokonane w wyniku odpowiedzi na zapytania zaznaczono czcionką koloru niebieskiego.

Z poważaniem,

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Ekonomiczno-Finansowych
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Legnicy
mgr inż. Andrzej Bukowczyk