

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

Zamawiający informuje, iż dokonuje sprostowania do pytań i odpowiedzi w wyniku omyłki pisarskiej . Sprostowanie dotyczy części nr 96 .

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku (Ogłoszenie nr 2018/S 200- 453844 Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej z dnia 17 października 2018 r.)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

UWAGA !!!!

ZMIANY I DOPUSZCZENIA W ZAKRESIE OPISU PRZEDMIOTU ZAMOWIENIA, WYNIKAJĄCE Z PONIŻSZYCH ODPOWIEDZI NALEŻY UWZGLĘDNIĆ W FORMULARZU CENOWYM, PODAJĄC WYŁĄCZNIE ASORTYMENT I SZCZEGÓLOWE PARAMETRY JAKIE SĄ FAKTYCZNIE OFEROWANE PRZEZ WYKONAWCĘ

Dotyczy części nr 1

1. Prosimy o wyłączenie pozycji 10 oraz 11 z Części 1 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Części 1, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie igły do wstrzykiwaczy insulinowych typu PEN, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.))

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

2.pozycja 1-13 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby igły pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

3.Czy Zamawiający dopuści igły do penów i igły do nakłuć lędźwiowych od innych producentów, natomiast wszystkie pozostałe igły, czyli igły iniekcyjne od jednego producenta? Pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wymaga zaferowania igieł w zakresie części nr 1 pochodzących od jednego producenta.

3. poz. 12 Proszę o wydzielenie w/w pozycji z pakietu, co pozwoli uzyskać Państwu większą liczbę bardziej korzystnych ofert zarówno pod względem asortymentu jak i ceny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 3

4. poz. 3, 4 Czy Zamawiający dopuszcza także przyrządy z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC? Przyrządy w całości wolne od toksycznych ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 i 4 przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC , przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ .

5. poz. 3, 4 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zabezpieczeniem igły biorczej po użyciu, co zwiększa aseptykę pracy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 i 4 przyrządów z zabezpieczeniem igły biorczej po użyciu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

6. poz. 3, 4 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z uchwytem na dren, co pozwala go ustabilizować?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 i 4 przyrządów z uchwytem na dren , pozostałe parametry zgodne z SIWZ

7. poz. 4 Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd w opakowaniu foliowym z wyraźnie oznaczonym znacznikiem otwarcia?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 4 przyrządów w opakowaniach foliowych , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ .

8.poz. 4 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - 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?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 4 przyrządów o podanych powyżej parametrach przy zachowaniu wymaganego filtra powietrza.

9. poz. 3-5 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów i TS z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie pozycji nr 3 i 4 dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządów wykonanych z medycznego PVC przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ. W zakresie pozycji nr 5 Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

10. poz. 4-5 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania w zakresie pozycji nr 4-5 wyrobu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

11. Pozycja 3 .Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną kłapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze p na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w zakresie pozycji nr 3 przyrządów do przetaczania krwi o podanych powyżej parametrach , pod warunkiem zaoferowania wyrobu pozbawionego ftalanów.

12. , poz. 3 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania w poz. 3 przyrządów zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

13. poz. 5 Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania w poz. 5 przyrządów zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Ponadto Zamawiający informuje, iż poprawił w opisie przedmiotu parametry dotyczące filtra infuzyjnego .

14. poz. 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie komory kroplowej z PCV bez DEHP, bez odpowietrzenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 3 przyrządów wykonanych z PVC bez ftalanów , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ .

15. poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie komory kroplowej z PCV bez DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 4 przyrządów wykonanych z PVC bez ftalanów , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ

16. poz. 5: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska, i Zamawiający oczekuje filtra infuzyjnego w komorze kroplowej o wielkości porów 15 mikrona.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie poprawił opis przedmiotu zamówienia, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

17. pozycja 3-4 Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządu poz.3-4 z komorą z medycznego PCV , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ .

18. pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów bursztynowy posiadający filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15µm i odstąpi od wymogu końcówki hydrofobowej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie filtra dokonał modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków ,ponadto Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnej z wymaganiami Zamawiającego.

Dotyczy części nr 4

19. poz. 2 Proszę o wydzielenie w/w pozycji z pakietu, co pozwoli uzyskać Państwu większą liczbę bardziej korzystnych ofert zarówno pod względem asortymentu jak i ceny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

20. poz. 2 Czy Zamawiający dopuszcza rampę z przedłużaczem osobno dołączonym do rampy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

21. poz.1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozgałęziacze infuzyjne 5- drożne z 5 kranikami trójdrożnymi służącymi do zarządzania liniami infuzyjnymi.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

22. poz. 2:Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rozgałęziacze infuzyjne 5-drożne z przedłużaczem 180 cm

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

23. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 i 2 rampy bez zaworu kulowego lub kulowo-suwakowego. Oferowane rampy posiadają standardowe zawory w kształcie walca.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 2 rampy z zaworem w kształcie walca, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

24. Czy Zamawiający w zadaniu 4 dopuści w pozycji 1 rampy z kranikami 5 drożnymi, a w pozycji 2 te same rampy z kranikami z przedłużaczem?

- Materiał pozwalający na podawanie tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków najnowszej generacji.
- Przezroczyste, spoiste i ergonomiczne o bardzo małej objętości.
- Każdy kranik oznaczony innym kolorem
- Dren przedłużający 150cm, odporny na uszkodzenia mechaniczne.
- Dren powleczony wewnątrz polietylenem , chroni płyny przed absorpcją w ścianki drenu.
- Możliwe: Żeńsko – męskie przyłączenie i Żeńsko – żeńskie przyłączenie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 5

25. Czy Zamawiający dopuści fiksator do cewników epiduralnych o następujących parametrach:

- wykonany z pianki PE
- samoprzylepny (rozpuszczalny w wodzie klej, przyjazny dla skóry)
- średnica 55mm



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 6

26. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie kaniuli do podawania kardioplegii wstecznej w rozmiarze 15 Fr (zamiast wymaganych 14 Fr), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania kaniuli w rozmiarze 15 Fr, pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

27. Czy Zamawiający dopuści w części 6 poz. 1 kaniulę 15Fr (jest 14Fr), pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania kaniuli w rozmiarze 15 Fr, pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

28. Czy Zamawiający dopuści w części 6 poz. 1 kaniulę z samonapełniającym się balonem (jest napełniany strzykawką), pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania kaniuli z samonapełniającym się balonem , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

Dotyczy części nr 7

29. poz. 3 Prosimy o wydzielenie poz. 3 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

30. pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawki tuberkulinowe w komplecie z dopakowaną igłą 0,45x13 mm, z wyraźną, czytelną i trwałą skalą koloru czarnego co 0,05 ml umożliwiający precyzyjne dawkowanie leku, w opakowaniu a' 100 sztuk z przeliczeniem do 113 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania strzykawki z igłą 0,45x13, Ponadto Zamawiający informuje, iż nie precyzował wielkości opakowań, nie dopuszcza możliwości wyceny za opakowanie i oczekuje złożenia oferty z wyceną za sztukę.

poz. 3:

31. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 50 ml – do pomp infuzyjnych, trzyczęściowa z igłą aspiracyjną 14 G x 1 ¼ (2,1 x 30 mm) . Pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania w zakresie pozycji 3 strzykawki ponieważ igła jest nie wykorzystywana i generuje to u zamawiającego dodatkowe koszty utylizacji. Natomiast Zamawiający dopuszcza rozmiar igły w zakresie pozycji 2

Dotyczy części nr 8

32.poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek ze skalą nominalną – bez przedłużenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

33. poz. 5: Prosimy Zamawiającego o podanie typu oraz rodzaju pomp będących na wyposażeniu szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w formularzu cenowym (załącznik nr 2) zostały podane rodzaje pomp.

34. Prosimy o wyjaśnienie, czy w celu kompatybilności zaoferowanych strzykawek z pompami, strzykawki mają być wpisane i wyświetlane w menu pompy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga kompatybilności strzykawki z pompami Zamawiającego, które zostały podane w formularzu cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ).

Ponadto Zamawiający informuje, iż wymaga , aby zaofertowane strzykawki były wpisane w menu pompy.

35. poz. 7: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny za 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje złożenia oferty z wyliczeniem za sztukę.

36. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z białym tłokiem, kontrastującym w stosunku do przezroczystego cylindra.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaofertowania strzykawki z białym i mlecznym tłokiem .

37. poz. 5: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc „Zamawiający wymaga kompatybilności strzykawek (do pomp) z poniżej wymienionymi pompami: SmithMedica (Graseby 3500, 2100,3150) , Fresenius (OrchestraDps , Agilia , AgiliaMc, Mpv, Pilot A2Pl ,) , Braun (8713030 , Perfusor Space) , Ascor , (Sep-21 , Sep11 S) ,, ma na myśli by strzykawki były wymienione w oryginalnych instrukcjach użycia i menu wymienionych pomp?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga aby strzykawki były wpisane w menu pompy .

38.poz. 1-4 Czy Zamawiający dopuszcza możliwość podania ceny za opakowania 100 sztuk (w poz. 1-3) oraz za op. 80 sztuk (poz. 4), z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny za opakowanie z dokładnym wyliczeniem wymaganej ilości .

39. poz. 7 Czy strzykawka może posiadać objętość wypełnienia do 12 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

40. poz. 7 Czy Zamawiający faktycznie oczekuje strzykawki dwu czy trzyczęściowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej .

41. poz. 7 Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę z mlecznym tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaofertowania w pozycji 7 strzykawki z mlecznym tłokiem .

42. poz. 5-6 Prosimy o wydzielenie poz. 5-6 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 9

43. poz. 1 Czy zamawiający dopuszcza strzykawkę 2 ml z rozszerzeniem do 2,5 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

44. poz. 2-4 Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki ze skalą rozszerzoną: 5-6ml, 10-12 ml, 20-22 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

45. poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 2 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

46. pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości wyceny za opakowanie i oczekuje złożenia oferty z wyceną za sztukę. Ponadto Zamawiający informuje, iż nie precyzował wielkości opakowań.

47. pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości wyceny za opakowanie i oczekuje złożenia oferty z wyceną za sztukę, Ponadto Zamawiający informuje, iż nie precyzował wielkości opakowań.

Dotyczy części nr 10

48. poz. 1 Proszę o wydzielenie w/w pozycji z pakietu, co pozwoli uzyskać Państwu większą liczbę bardziej korzystnych ofert zarówno pod względem asortymentu jak i ceny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

49. pozycja 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu filtra hydrofobowego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

50. poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga nadrukowanej instrukcji opróżniania worka?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

51. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje worka z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

52. Czy Zamawiający oczekuje, aby worki posiadały podwójne, wzmocnione zgrzewy i zakładkę na kranik, dzięki czemu nie ma on kontaktu z podłożem i zmniejsza prawdopodobieństwa infekcji

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

53. poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje złożenia oferty z wyceną za sztukę wyrobu medycznego .

54. poz. 3 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje złożenia oferty z wyceną za sztukę wyrobu medycznego .

55. poz. 1-2 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, z oświadczeniem producenta o możliwości stosowania do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie pozycji 1 i 2 podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 11

56. Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu sterylny, komora pomiarowa 400ml z trzystopniową skalą gradacji co 1ml do pojemności 50ml, opróżniany jedną ręką bez konieczności manewrowania komorą, worek zbiorczy o pojemności 2600ml z kranikiem spustowym, 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyzwrotna, dren z portem do pobierania próbek dwuświatłowy o dł. ok. 150cm z klamrą zaciskową oraz z zabezpieczeniem antyzałamaniowym?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż oczekuje zaferowania worka do godzinowej zbiórki moczu zgodnego z wymaganiami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

57. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamawiający wymaga aby system posiadał zabezpieczenie przed ryzykiem wystąpienia wstępujących zakażeń moczu w postaci: dwuświatłowego drenu min. 150 cm, łącznika do cewnika foley wyposażonego w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje zaferowania worka do godzinowej zbiórki moczu zgodnego z wymaganiami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

58. Czy Zamawiający dopuści zestaw do diurezy godzinowej o następujących parametrach: Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml Komora zbiorcza 500 ml umożliwiająca bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1 ml od 3 do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml) Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki - w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drene Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących Sterylny, pakowany pojedynczo w opakowaniach „papier-folia”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje zaferowania worka do godzinowej zbiórki moczu zgodnego z wymaganiami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 13

59. pozycja 1 .Czy Zamawiający wydzieli z części 13 pozycję 1 – przyrząd do pobierania i wstrzykiwania leku z fiolki? Wydzielenie pozycji 1 z zadania nr 13 pozwoli złożyć ofertę w konkurencyjnej cenie, na czym powinno Zamawiającemu zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

60.poz. 2 Proszę o wydzielenie w/w pozycji z pakietu, co pozwoli uzyskać Państwu większą liczbę bardziej korzystnych ofert zarówno pod względem asortymentu jak i ceny.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

61.poz. 1: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy filtr powietrza ma być wbudowany na całej swojej długości w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

62. Pozycja 1 . Czy Zamawiający w zadaniu 4 dopuści w pozycji 1 urządzenie do pobierania płynów z butelek i worków z wyprofilowanym uchwytem, ostro zakończonym kolcem, zatyczką zapewniające szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie?

Przyrząd posiada filtr bakteryjny 0,2 μ nie przepuszczający szkodliwych aerozoli oraz filtr cząsteczkowy 5 μ - zatyczka w kolorze czerwonym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

63. Pozycja 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 13 pozycji nr 2 do osobnego zadania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 14

64. Proszę o dopuszczenie przyrządu o dł. 5,5 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

65. Proszę o dopuszczenie przyrządu o objętości wypełnienia 0,162 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

66. poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika do pobierania leku z fiolki do strzykawki bez zastawki, z białą zatyczką domykana ręcznie, o długości min. 5,5 cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

67. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr powietrza ma być wbudowany na całej swojej długości w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 15

68. poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne w części 15 w poz. 1 urządzenie: bezigłowy przyrząd z portem igłowym do worka infuzyjnego z wbudowanym łączem, kompatybilnym z adapterem strzykawki. Adapter portu igłowego kompatybilny z powszechnie dostępnymi workami i plastikowymi butelkami infuzyjnymi, zakończenie portu igłowego kompatybilne z większością zestawów do podawania leków infuzyjnych typu grawitacyjnego lub pompowego posiadających port igłowy, kompatybilny z powszechnie dostępnymi workami i plastikowymi butelkami infuzyjnymi dzięki nowej ergonomicznej i zapewniającej wygodę użytkowania konstrukcji ostrza, zakończenie portu igłowego kompatybilne z większością zestawów do podawania leków infuzyjnych typu grawitacyjnego lub pompowego posiadających port igłowy, zakończenie portu zabezpieczone końcówką twist-off i membraną, przezroczyste, pozwalające sprawdzić, czy igła zestawu infuzyjnego została prawidłowo umieszczona w porcie igłowym, oraz czy nie występuje żadne niebezpieczeństwo przecieku, odłączenia i/lub narażenia na działanie leków niebezpiecznych, przyrząd wyposażony w dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z adapterem strzykawki, kompatybilne z lekami cytostatycznymi, produkt wolny od latexu i DEHP, sterylny?

Element jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”) wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1 urządzenia o podanych powyżej parametrach .

69.lub czy Zamawiający dopuści w poz. 1 jako równoważny urządzenie w postaci: bezigłowy przyrząd z portem igłowym do worka infuzyjnego z wbudowanym łączem, kompatybilny z adapterem strzykawki z pozycji 1. Kompatybilny z powszechnie dostępnymi workami i plastikowymi butelkami infuzyjnymi. Zakończenie portu igłowego Luer Lock (męski lub żeński do wyboru przez zamawiającego) z korkiem "Flow Stop" zapobiegającym wyciekom. Przyrząd posiadający zacisk w postaci przesuwnej klamry, zatyczkę zabezpieczającą na ostrze. Kompatybilny ze wszystkimi liniami infuzyjnymi z zakończeniem Luer Lock żeński i Luer lock męski (2 modele).Dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z łącznikiem na strzykawkę w systemie zamkniętym. Ergonomiczny uchwyt portu igłowego umożliwiający łatwe wkłucie do worka infuzyjnego. Całkowita długość 40 cm. , element jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB wydanego przez FDA. Produkt wolny od latexu i DEHP?



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1 urządzenia o podanych powyżej parametrach .

70. poz. 2 Czy Zamawiający dopuści jako równoważne urządzenie do pobierania leku z fiolki w bezpiecznym systemie zamkniętym z certyfikatem CE i kodem ONB/FDA (potwierdzającym rejestrację jako system zamknięty CSTD) umożliwiające rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobieranie roztworu z fiolki do strzykawki, wyrównujące różnicę ciśnień wewnątrz fiolki do dowolnej wartości przez system filtrów Toxi -Guard – aktywowany filtr węglowy -adsorbujący związki organiczne przed wydostaniem się na zewnątrz fiolki + filtr hydrofobowy chroniący zawartość fiolki przed zanieczyszczeniami z zewnątrz wbudowanych w adapterze. Adapter z ostrzem bezigłowym dostępny w rozmiarach: na fiolkę o średnicy korka 20 mm, (pakowany razem z konwerterem na fiolki o średnicy 13 mm), na fiolkę o średnicy 28 mm i na fiolkę 32 mm do wyboru przez Zamawiającego, przyrząd całkowicie zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji –potwierdzone badaniami klinicznymi zatwierdzonymi przez NIOSH z lekami

cytostatycznymi, urządzenie kompatybilne z adapterem strzykawki, jałowe, pakowane po 1 szt, wolne od lateksu i DEHP, przyrząd wyposażony w dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z pozostałymi elementami, kompatybilny z lekami cytostatycznymi?

Element jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”) wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 2 urządzenia o podanych powyżej parametrach .

71. poz. 3 Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przyrząd na strzykawkę pasujący do wszystkich powszechnie używanych strzykawk z zakończeniem Luer Lock, umożliwiający pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym CSTD potwierdzonym kodem ONB/FDA, umożliwiający bezpieczne przeniesienie w strzykawkę i podania do worka /butelki plastikowej z płynem infuzyjnym , podanie w miejsce wkłucia i.v. lub przez adapter dopęcherzowo. Przyrząd wyposażony w dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z pozostałymi elementami w systemie zamkniętym potwierdzonym kodem ONB, posiadający zabezpieczoną igłę o średnicy 16 G, koreczek zabezpieczający w komplecie, przyrząd całkowicie zabezpiecza przed przypadkowym zakłuciem się, wyrób jałowy, pakowany oddzielnie , wolny od lateksu i DEHP, kompatybilny z lekami cytostatycznymi ?

Element jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji

onkologicznej”) wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 3 urządzenia o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy Części nr 16

72. poz. 1 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jakiego typu igieł do trepanobiopsji Zamawiający oczekuje, tzn. czy mają to być Igiły podstawowe (standard), w których pozyskanie wycinka odbywa się poprzez wykonywanie ruchów kołyskowych w ciele pacjenta, czy igły o zmodyfikowanej konstrukcji, z dodatkowym, dwuramiennym ekstraktorem, w których wyeliminowana jest konieczność wykonywania takich ruchów? Ponadto rozwiązanie to umożliwi wydobywanie wycinka bez konieczności usuwania igły z ciała pacjenta, co ma szczególnie znaczenie, jeśli zachodzi potrzeba repozycjonowania igły i pobrania np. kilku wycinków. Informacja ta jest niezbędna dla poprawnego sporządzenia oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga zaoferowania igieł do trepanobiopsji z dodatkowym , dwuramiennym ekstraktorem .

72 a Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 igły do pobierania szpiku z regulowaną długością igły w rozmiarze 16 Ga, 17/80 mm, igła posiada anatomiczny uchwyt tak jak na załączonym zdjęciu ?



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

72 b Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 igły do pobierania szpiku z regulowaną długością igły w rozmiarze 16 Ga, 25/90 mm, igła posiada ergonomiczny uchwyt taki jak na załączonym zdjęciu ?



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Części nr 17

73. Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku do wentylacji pacjenta, rozmiary 3,4,5, z wodnym żelem, bez strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania masek krtaniowych jednorazowego użytku , rozmiar 3,4,5 , z wodnym żelem , bez strzykawki .

74. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

75. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga maski krtaniowej z rozmiarem maski kodowanym kolorem mankietu i balonika kontrolnego, z dodatkowym oznaczeniem numeryczny, ma baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

76. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga sztywnego opakowania rurki typu blister, odwzorowującego kształt produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

77. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie masek krtaniowych z zawartością DEHP, lateksu i BPA?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia. Nie dopuszcza zaoferowania wyrobu z lateksu i z zawartością ftalanów.

78. Prosimy o dopuszczenie w części 17 maski krtaniowej bez strzykawki i wodnego żelu do intubacji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Dotyczy Części nr 18

79. Czy Zamawiający wymaga nebulizatory wolne od szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów medycznych pozbawionych ftalanów

80. poz. 1,2: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga oznaczenia braku DEHP na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów medycznych pozbawionych ftalanów, nie wymaga oznaczenia na opakowaniu.

81. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga produktów do tlenoterapii i nebulizacji kompatybilnych z aparaturą wymagającą łącznika standardowego lub gwintowanego bez dodatkowych adapterów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobów z pozycji 1 i 2 zgodnych z opisem w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

82. pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 20 ml (skalowany co 2 ml), w zestawie nebulizator, dren, złączka typu T, ustnik oraz łącznik karbowany o długości 15 cm, łącznik T o średnicy 22F/22F, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania nebulizatora o podanych powyżej parametrach , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

Dotyczy Części nr 19

83. Uprzejmie prosimy o wydzielenie z części nr 19 poz. nr 2 tj. łącznika karbowanego, umożliwi to uzyskanie atrakcyjnej oferty i zachowanie zasad uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

83A.P prosimy o dopuszczenie nebulizatora, w którym przy przepływie 8l/min 74% objętości wyjściowej stanowią drobiny nie przekraczające 5µm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

84. pozycja 2 . Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

85. poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm (+/- 0,07 µm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie; tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.), w zestawie łącznik T (ID 22mm/OD 22mm) wyposażony w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 m i złączu standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora, sztywne złącze drenu dedykowane do podłączenia nebulizatora.

Odpowiedź Zamawiając informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania nebulizatora o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu kompatybilności z łącznikiem z pozycji 2 oraz przy zachowaniu schematu połączenia nebulizatora.

86. poz. 2: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy łącznik ma posiadać dodatkowe silikonowe pierścienie uszczelniające od strony pacjenta i obwodu oddechowego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

Dotyczy części nr 20

87. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego z rozciągliwymi rurami w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, pozostałe parametry zgodnie z zapisami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zaoferowanie układu oddechowego z rurami rozciągliwymi.

87 A Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania układów oddechowych rozciągalnych. Układy tego typu są zdecydowanie lżejsze, pozwalają lepiej się układać i zajmują mniej miejsca w trakcie przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zaoferowanie układu oddechowego z rurami rozciągliwymi.

Dotyczy części nr 21

88. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy o śr 22mm i dl 180 cm -190 cm z kolankiem, do aparatów do znieczulenia z dodatkową rurą rozciągalną w zakresie 60 -180 cm z workiem 2 litrowym bezlateksowym. Rura wydechowa do podłączenia aparatu rozciągliva do 50-60cm, z dodatkową gazową linią pomiarową do pomiaru kapnografii.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu oddechowego o podanych powyżej parametrach pod warunkiem spełnienia wymogu dotyczącego linii do pomiaru kapnografii. Zamawiający wymaga , aby linia do pomiaru kapnografii była zespolona z rurą główną.

88. a Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania układów jednorazowych, typu rura w rurze o długości 160cm, średnicy 30mm, z dodatkową gałęzią rozciągalną do 0,5m i 2l workiem bezlateksowym. Rozwiązanie "rura w rurze" wpływa na lepsze ogrzanie i nawilżenie gazów wdechowych, a także niweluje niebezpieczeństwo przecieków spowodowanych uszkodzeniem wewnętrznej membrany układu. Łączniki 22F-22M/15F.

Odpowiedź: : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu oddechowego o podanych powyżej parametrach pod warunkiem spełnienia wymogu dotyczącego linii do pomiaru kapnografii. Zamawiający wymaga , aby linia do pomiaru kapnografii była zespolona z rurą główną.

89. Czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje rury wydechowej do podłączenia do aparatu o długości 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu z rurą wydechową do podłączenia aparatu o dł. 40 cm , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

90. Czy zamawiający oczekuje, by obwód dostarczany był z możliwością stabilizacji powieki górnej pacjenta wentylowanego mechanicznie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

91. Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy- jednorurowy, koaksjalny, typu rura w rurze o identycznych właściwościach do obwodu dwuświatłowego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie oczekuje zaoferowania układu oddechowego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

92. Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dodatkową rurą do worka rozciągalną do 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu z dodatkową rurą rozciągalną do 180 cm , przy zachowaniu pozostałych parametrów w SIWZ . .

Dotyczy Część nr 22

93. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części nr 22 pozycja 1 : Zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający: 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez, Strzykawkę, Skalpel, Prowadnice, Zakrzywiony rozszerzacz, Cewnik (rurkę) do wentylacji-radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm. Cewnik o śr. wewn. 4mm lub 6mm dł. 7,5cm, Taśmę tracheotomijną

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 24

94. Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy składający się z dwóch rur rozciągalnych do długości 180 cm (możliwość ustawienia 150-160 cm) oraz dodatkowej gałęzi o maksymalnej długości 180 cm (możliwość ustawienia 150-160 cm), przy spełnieniu pozostałych wymagań – tak, jak obecnie stosowany przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu oddechowego o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ

95. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu rozciągalnego od 60 do 180 cm z możliwością ustawienia 150-160 cm, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu oddechowego o podanych powyżej parametrach, przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ .

Dotyczy części nr 25

96. poz. 1 Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym 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 lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1 filtra o podanych powyżej parametrach .

97. poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy , sterylne z portem kapno, z barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membrany filtrującej o metodzie działania ładunków intermolekularnych, o skuteczności nawilżania 37 mg/l przy vt=500ml (parametrze odwrotnym do skuteczności ogrzewania), skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999%, objętość wewnętrzna (przestrzeń martwa) 55ml/ masa 35,6 g, opór przepływu 2,14 cm H₂O przy 60l/min.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1 filtra o podanych powyżej parametrach .

98. poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci z celulozy, sterylne, z portem kapnoskutecznego w kierunku HCV, HIV i prątków gruźlicy, o skuteczności nawilżania 33 mg H₂O/l przy Vt 500 ml, skuteczności filtracji p/bakteryjnej ≥99,9998%, p/wirusowej ≥99,999%, objętości oddechowej 150-1200 ml, utracie wilgotności 6mgH₂O na/l przy Vt 500ml, objętości wewnętrznej 51 ml, masie 28 g, oporze przepływu 2,7 cm H₂O przy 60l/min

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1 filtra o podanych powyżej parametrach

99. poz. 2 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?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 2 filtra o podanych powyżej parametrach .

100. poz. 2 Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy, elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, sterylne, objętość oddechowa 150 -1500 ml, skuteczność nawilżania 37 mg/l przy vt=500 ml (odwrotność utraty wilgotności), objętość wewnętrzna (przestrzeń martwa) 55ml, masa 35,6 g, skuteczność bakteryjna >99,9999%, skuteczność wirusowa >99,999%, opór przepływu 2,14 cm H₂O przy 60l/min?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 2 filtra o podanych powyżej parametrach .

101. poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H₂O/l przy VT=500 ml, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 2,3 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, objętość oddechowa Vt 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 2 filtra o podanych powyżej parametrach .

102. Poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 1,9 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, objętość oddechowa Vt 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 2 filtra o podanych powyżej parametrach .

103. poz. 3 Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer Lock, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 3 filtra o podanych powyżej parametrach .

104. poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 1,9 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, objętość oddechowa V_t 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 3 filtra o podanych powyżej parametrach

105. poz. 3 Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny dla dorosłych, objętość oddechowa 150-1500ml, bez określonej utraty wilgotności, objętość wewnętrzna 33ml, masa 19g, skuteczność bakteryjna >99,9999% skuteczność wirusowa >99,999%, opór przepływu 1,4 cm H₂O przy 60l/min.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 3 filtra o podanych powyżej parametrach .

105APoz. 1 Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania filtra z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno, sterylny, z mechanizmem antyokluzyjnym. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999% (potwierdzone protokołami niezależnego laboratorium). Wydzielony, celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci. Mechanizm rozprowadzający gaz po całej powierzchni filtra. Skuteczność nawilżania 32mg H₂O/l. Minimalna objętość oddechowa 150ml, opór przepływu 1,6cm H₂O przy 30l/min, 3,0cm H₂O przy 60l/min, masa 30g.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

105 b Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania filtra z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno, mikrobiologicznie czysty. Filtr elektrostatyczny, z mechanizmem antyokluzyjnym. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999% (potwierdzone protokołami niezależnego laboratorium). Mechanizm rozprowadzający gaz po całej powierzchni filtra. Skuteczność nawilżania 31,5mg H₂O/l. Minimalna objętość oddechowa 200ml, opór przepływu 1,3cm H₂O przy 30l/min, 3,0cm H₂O przy 60l/min, masa 44g.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

105 C Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania filtra z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno, sterylny, z mechanizmem antyokluzyjnym. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999% (potwierdzone protokołami niezależnego laboratorium). Wydzielony, celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci. Mechanizm rozprowadzający gaz po całej powierzchni filtra. Skuteczność nawilżania

32mg H₂O/l. Minimalna objętość oddechowa 150ml, opór przepływu 1,6cm H₂O przy 30l/min, 3,0cm H₂O przy 60l/min, masa 30g.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

105 D Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie do zaferowania filtra elektrostatycznego, sterylnego dla dorosłych. Minimalna objętość oddechowa 150ml. Przestrzeń martwa 41ml, masa 22g, skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999% (potwierdzone protokołami niezależnego laboratorium). Opór przepływu 2,0cm H₂O przy 60l/min.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy Część nr 26

106.Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci jednorazowego użytku, sterylny, przeznaczony do pacjentów o masie >15kg, przestrzeń martwa (objętość wewnętrzna) 15ml, waga 8,4 g o nawilżaniu 28,8mg H₂O przy V_t=500 ml po 24 h?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwości zaferowania wymiennika ciepła i wilgoci o podanych powyżej parametrach .

107. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką , z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy V_t 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H₂O przy V_t 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej V_t 60 ml (maksymalna objętość oddechowa V_t 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwości zaferowania wymiennika ciepła i wilgoci o podanych powyżej parametrach .

108.Prosimy o dopuszczenie w części 26 sterylny wymiennik ciepła i wilgoci z celulozowym wkładem; posiadający port do odsysania z samozamykającą zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla V_t: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla V_t: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83; o objętości oddechowej V_t - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwości zaferowania wymiennika ciepła i wilgoci o podanych powyżej parametrach

108 A Prosimy o dopuszczenie do zaferowania wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechowym, z wkładem z gąbki medycznej, masa 19g. Zwrot wilgoci 26mg H₂O/l, przestrzeń martwa 19ml, minimalna objętość oddechowa 50ml. Wymiennik wyposażony w wbudowany obrotowy łącznik tlenowy oraz zatraskowy port do odsysania (umożliwia łatwiejsze odsysanie wydzieliny bez odłączania wymiennika). Posiada mechanizm antyokluzyjny zwiększający bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwości zaferowania wymiennika ciepła i wilgoci o podanych powyżej parametrach

Dotyczy części Nr 29

109. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, z adapterem do dróg oddechowych posiadającym zastawkę, rozmiar cewnika: 12 Fr, 14Fr, 16 Fr.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewnika w systemie zamkniętym o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 30

110. Czy Zamawiający dopuści: Zestaw do odsysania ciągłego w systemie zamkniętym na 24 h pediatryczny, sterylny, ze sterylnymi dwoma /rozmiar CH 5/ oraz trzema /CH 6,7,8/ łącznikami Y. Cewnik z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi umiejscowionymi na różnej wysokości, końcówka komory płuczącej ma być zakończona małym otworem centrującym cewnik, przed zaworem wytworzenia podciśnienia wymagana jest przezroczysta komora wizualizacji odsysanej wydzieliny, cewnik skalowany cyframi / pełny cm / i kolorami / oznaczenia połowa cm / , oznaczenie kolorem w zakresie minimum 15-22cm, port do płukania z drenem dł. min 5 cm, obrotowy z zastawką jednokierunkową.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 31

111. Czy Zamawiający, w związku z wymogiem właściwości atrombogenicznych drenu do drenażu pooperacyjnego śródpiersia i jamy opłucnej wymaga, aby dren posiadał powłokę hydrofilną o działaniu antyadhezyjnym – zwiększającym wymagane właściwości atrombogeniczne oraz skuteczność drenażu?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wymaga , aby dren posiadał powłokę hydrofilną o działaniu antyadhezyjnym .

112. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do drenażu klatki piersiowej oraz śródpiersia: jednorazowe, cienkościenne cewniki, do drenażu o większej objętości dzięki zewnętrznemu wymiarowi średnicy (długość 50 cm); żłobione zakończenie proksymalne ułatwiające atraumatyczne przejście poprzez mięśnie, pozwalające na uniknięcie szarpania tkanek; ścięta końcówka z gładkim, atraumatycznym zakończeniem, zapobiegająca uszkodzeniu tkanek; gładkie, eliptyczne oczka redukujące ryzyko urazu oraz zapewniające optymalny drenaż; nieprzenikliwe dla promieni RTG ułatwiające weryfikację położenia z zastosowaniem promieniowania RTG. Oznaczenia głębokości; przejrzyste ściany dla uwidocznienia drenowanej zawartości; materiał termowrażliwy. Kompatybilne z trójnikiem lub łącznikiem 3/8. Rozmiary: FR 28, 32,36

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewników do drenażu klatki piersiowej oraz śródpiersia o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 32

113.pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści średnicę drenu 5,6 mm wraz z niebieską końcówką o długości 2,1m ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 dreny o średnicy 5,6 mm długość 2,1 m z niebieską końcówką , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

114. pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści średnicę drenu 6,7 mm o długości 210 cm lub 426 cm do wyboru zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 5 drenu o średnicy 6,7 dl. 210 cm , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

115. pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty, kompatybilny z gniazdem próżni w oferowanym systemie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

116. pozycja 7 ,8 , 9, 10 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie rzeczonych pozycji do osobnego pakietu, ze względu na brak związku funkcjonalnego pomiędzy tymi produktami, a pozostałymi w pakiecie. Utrzymanie dotychczasowych wymagań SIWZ skutkować będzie tym, że ważną ofertę, niepodlegającą odrzuceniu, złożyć będzie mógł tylko jeden dystrybutor.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 35

117. poz.1-4 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i wymaga złożenia oferty z wyceną za sztukę.

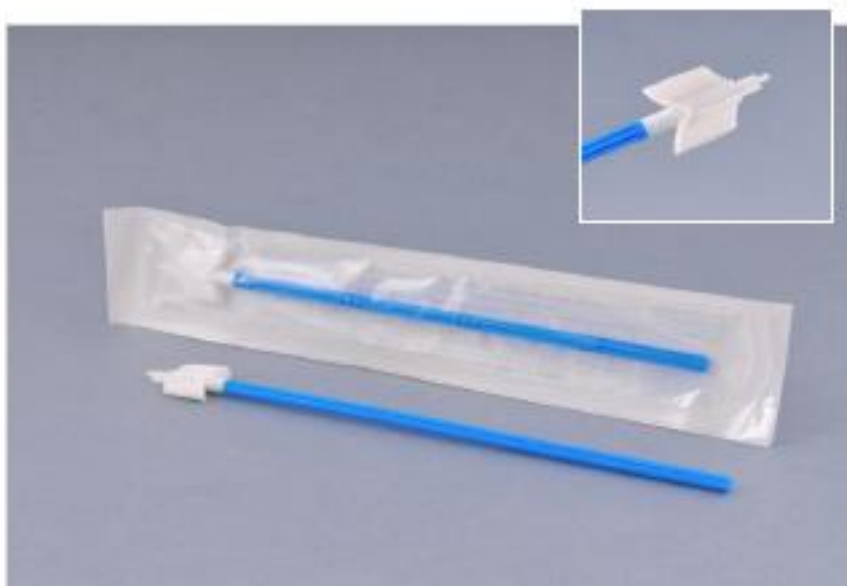
118. poz. 1 Czy wymagany jest wziernik pakowany w folia-folia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego , lecz dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ .

119. Czy zamawiający wymaga aby wzierniki były pozbawione lateksu i ftalanów, potwierdzone odpowiednim dokumentem

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego , lecz dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ .

120. poz. 2 Czy zamawiający wymaga sterylną szczoteczkę do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk, wykonana jest z tworzywa sztucznego, a gęste włosie wachlarzyka z materiału LDPE, co zapewnia pobieranie odpowiedniej ilości materiału do badań? Solidne mocowanie części wachlarza i rękojeści zapewnia bezpieczeństwo w trakcie badania. Szczoteczka jest pakowana indywidualnie, sterylna, co zapobiega potencjalnym infekcjom podczas badań. Szczoteczka typu wachlarzyk jest rekomendowana przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne.



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

121. poz. 2 Czy zamawiający oczekuje szczoteczki do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk COMBI, tzn. o wydłużonej części centralnej w kształcie przedłużonego bolca z poprzecznie ułożonymi włoskami? Powyższy opis przedmiotu sugeruje jednego wykonawcę tzn. Rovers Polska, firma ta posiada prawo własności intelektualnej i przemysłowej chronionej europejskim patentem na wachlarzyk z wydłużoną centralną częścią. Wymóg szczoteczki typu wachlarzyk COMBI co wpływa na ograniczenie konkurencyjności postępowania wpływając na zmniejszenie ilości złożonych ofert, a tym samym na racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w opisie przedmiotu zamówienia nie powołuje się na typ wachlarzyk Combi , natomiast wymaga zaferowania szczoteczki cytologicznej wachlarzowej z długą sztywną końcówką (trzpieniem) .

122. poz. 2 Wnioskujemy o dopuszczenie sterylnej szczoteczki do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk, umożliwi to złożenie ofert większej liczbie uczestników postępowania, dzięki czemu Zamawiający uzyska konkurencyjną cenę w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie pozycji 4 wymaga zaferowania szczoteczek cytologicznych wachlarzowych , natomiast w zakresie pozycji 2 wymaga zaferowania szczoteczek cytologicznych wachlarzowych z długą sztywną końcówką (trzpieniem) .

123. Czy Zamawiający dopuści próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany, ergonomiczny uchwyt oraz łatwo dostępny zawór zwalnający próżnię, ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni, w postaci czytelnej podziałki? Dodatkowo próżnościąg posiada wskaźnik siły ciągnięcia, pozwalający uniknąć przekroczenia bezpiecznej wartości i tym samym zmniejszyć możliwość komplikacji. Próżnościąg posiada atraumatyczne miseczki w kształcie grzyba o średnicy 50mm lub elastyczne miękkie miseczki w kształcie dzwonu o średnicy 59mm. Jednocześnie prosimy o wydzielenie przedmiotu zamówienia nr. 6 z części 35 w celu złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania próżnościagu o podanych powyżej parametrach pod warunkiem posiadania pompy wytwarzającej stabilne , stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz 6 do odrębnej części .

124. Czy Zamawiający **w Części 35, poz. 2**, miał na myśli szczoteczki o włoskach bocznie ułożonych, równoległych do trzonu, której środkowa usztywniona część jest lekko wydłużona, a włoski położone prostopadle do trzonu, umożliwiając pobranie zwiększonej ilości komórek z kanału szyjki macicy?

125. Czy Zamawiający miał na myśli **w Części 35, poz. 4** szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie pozycji 4 wymaga zaoferowania szczoteczek cytologicznych wachlarzowych, natomiast w zakresie pozycji 2 wymaga zaoferowania szczoteczek cytologicznych wachlarzowych z długą sztywną końcówką (trzpieniem).

126. Czy Zamawiający dopuści utrwalacz cytologiczny o pojemności 200 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

127.pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści próżnościagi o następujących parametrach: Próżnościagi położnicze silikonowe są przeznaczone do wspomagania porodu. Wykonane są z silikonu, miseczka posiada miękko wykończone obrzeże, które ma za zadanie zabezpieczenie przed urazem główki dziecka, ale jednocześnie musi zapewnić odpowiednie przyleganie a przez to uzyskanie odpowiedniej siły ssania. Pionowy znacznik ułatwia pozycjonowanie przyrządu. Na rękojeści znajdują się trzy pierścienie, które ułatwiają pewny, mocny chwyt urządzenia a także metalowy, chromowany uchwyt oraz zastawka do przyłączenia przyrządu do źródła próżni.

Próżnościąg skraca czas trwania drugiej fazy porodu w potylicznym ułożeniu płodu i zmniejsza zagrożenie związane z koniecznością użycia kleszczy a także ogranicza niebezpieczeństwo powstania krwiaka podokostnowego czaszki u noworodka.

Wykonany jest w 100% z silikonu medycznego. Przystosowany do wielokrotnego użytku



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 37

128.Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe długości 50 cm w rozmiarach 21,24,28,30,33 Ch?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania drenów brzusznych o podanych powyżej parametrach.

129.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów bez powłoki hydrofilnej o działaniu antyadhezyjnym o dł. 30 cm i 50cm, w rozmiarach: CH20, CH22, CH25, CH30, CH35, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania drenów brzusznych o podanych powyżej parametrach.

130. pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu bez powłoki hydrofilnej, z sześcioma otworami bocznymi, o długości 50 cm, w rozmiarach: 21F, 24F, 26F, 27F, 30F, 33F, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania drenów brzusznych o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 38

131.Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra w o wymiarach 450x180mm wykonane ze 100% silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 39

132. poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby dren redon posiadał podłużną linię zapewniającą widoczność w promieniach Rtg. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga podłużnej linii zapewniającej widoczność w promieniach RTG.

133.pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dreny typu Redon pakowane w formie zwiniętej, w rozmiarze 14F,16F,18F?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

134.pozycja 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu harmonijki w dolnej części butelki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

135. pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści butelki do długotrwałego odsysania ran typu Redon o pojemności butelki 200 ml, pozostałe pojemności zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 44

136.Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawu do drenażu pooperacyjnego śródpiersia i jam opłucnowych, funkcjonalnie odpowiadającemu 4 komorowemu, z płynną, mechaniczną regulacją siły ssania w zakresie do 45 cm/H2o.Konstrukcja zestawu nie wymaga przygotowywania jednokierunkowej zastawki wodnej.Ponadto zestaw charakteryzuje się następującymi cechami:- wyposażony jest w specjalną komorę z siedmiostopniową skalą do monitorowania wielkości przecieku doopłucnowego- automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej- podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim,- wyskalowany dodatkowy optyczny wskaźnik potwierdzający faktyczną siłę ssania w jamie opłucnowej- wyposażony w kontrolkę sygnalizującą rozprężenie płuc- wyposażony w kontrolkę sygnalizującą niedrożność drenu w kierunku pacjenta- posiada dwa bezigłowe, samuszczelniające porty do pobierania próbek - z komory kolekcyjnej oraz na łączniku drenu pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania zestawu _do drenażu pooperacyjnego śródpiersia i jam opłucnych o podanych powyżej parametrach .

137. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Czterokomorowego zestawu do drenażu klatki piersiowej z mechanicznym regulatorem ssania, sterylnego, jednorazowego użytku:

- Zestaw z czterema komorami do drenażu klatki piersiowej do stosowania przy wykorzystaniu siły grawitacji lub kontrolowanego ssania,- Przezroczysta komora zbiorcza składająca się z trzech części dla sekwencyjnego napełnienia, z pediatrycznym stopniowaniem skali,- Miękki bezlateksowy przewód umożliwiający użycie zacisku rolkowego do odprowadzenia i przemieszczenia wydzieliny w drenie, samouszczelniający się przy pobieraniu próbek zdrenowanego płynu,- Zawór ręczny z filtrem antybakteryjnym oraz pokrywą zabezpieczającą w celu kontroli nadmiaru dodatniego ciśnienia,- System antyrefluksowy zapewniający pozostanie wody w komorze, służący zabezpieczeniu zastawki podwodnej,- Komora kontrolna, umożliwiająca podgląd wartości podciśnienia w klatce piersiowej, co zapewnia precyzyjną kontrolę nad efektywnym poziomem ssania,
- Mechaniczny regulator ssania pozwala kontrolować ssanie bez potrzeby dodawania lub usuwania wody,Zestaw wyposażony w budowany statyw podłogowy, haki.

Odpowiedź : Zamawiający informuje , iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do drenażu klatki piersiowej o podanych powyżej parametrach.

138. Prosimy o dopuszczenie w części nr 44 w miejsce pierwotnych parametrów oraz celem zwiększenia konkurencyjności ofert – sterylnego wielofunkcyjnego trzykomorowego zestawu do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z jednym drenem łączącym – Compact. Komora kolekcyjna o pojemności 2100 ml wyskalowana, z precyzyjną podziałką w zakresie małych objętości ewakuowanej treści co 1ml do 100ml, co 2 do 210ml i co 10 do 2100ml. Drenaż wyposażony w wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym. Wydzielona i wyskalowana zastawka podwodna z zastawką zabezpieczającą przed utratą uszczelnienia podwodnego w przypadku wysokiego ujemnego ciśnienia w jamie opłucnej w zakresie od -5 do -20cm H₂O. Pracujący bezgłośnie. Mechaniczna zastawka odbarczająca zabezpieczająca przed wzrostami ciśnienia w kierunku dodatnim. Możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu. Monitor przecieku powietrza z podziałką od 1 do 5. Dysze zabezpieczające przed rozlaniem się płynów między komorami, możliwość podjęcia prawidłowej pracy po przewróceniu się drenażu. Dzięki posiadaniu dwóch zastawek zlokalizowanych wewnątrz drenażu, jedna w komorze zastawki wodnej, a druga w komorze kolekcyjnej, drenaż posiada możliwość położenia go w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodując wymieszania roztworów wewnątrz komór. Membranowy port dostępowy do zastawki podwodnej, umożliwiający łatwą i aseptyczną korektę poziomu płynu. W zestawie fiolka z wodą sterylną o pojemności 45ml do wypełnienia zastawki wodnej. Zestaw wyposażony w klamrę zaciskową na drenie, umożliwiający szybki i łatwy dostęp do pobrania próbki płynu do badań. Półprzezroczysty elastyczny dren, nie zawierający lateksu, umożliwiający zlokalizowanie zalegającej treści. Dren schodkowy, nie wymagający korzystania z łączników, wyposażony w nasadkę zabezpieczającą dren przed utratą

sterylności. Dren wyposażony w spiralną ochronę przed załamaniem drenu łączącego, również bezlateksową. Drenaż o budowie kompaktowej, posiadający zarówno stabilną wysuwaną podstawkę do postawienia na podłodze, całkowicie odporna na zamoczenie, jak również system wielopozycyjnych wieszaków schowanych w dużej ułatwiającej transport ręczce umożliwiające zawieszenie drenażu z każdej strony łóżka pacjenta, w opakowaniu zbiorczym 6 szt.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania zestawu do drenażu o podanych powyżej parametrach .

139.Czy Zamawiający, w części nr 44, wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do drenażu pooperacyjnego posiadającego sztywne, plastikowe zbrojenie drenu do pacjenta oraz zawór mechaniczny pozwalający na przyciszenie zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ .

140.Czy Zamawiający w zad 44 wyrazi zgodę na złożenie oferty na zestaw do drenażu pooperacyjnego śródpiersia i jam opłucnych, sterylne jednorazowego użytku znanego amerykańskiego producenta, o parametrach:- Zestaw pod względem funkcjonalnym 4 – komorowy, działający na zasadzie wytworzenia podciśnienia regulowanego przez wysokość słupa wody,- Pojemność komory zbiorczej – 2500 ml,- Czytelna skala ułatwiająca obserwację ilości drenowej krwi,- Nie lateksowy dren, łączący zestaw z pacjentem (zbrojenie metalowe zabezpieczające przed zagięciem się drenu),- Mechaniczny zawór zabezpieczający przed cofnięciem płynu do pacjenta,- Iglowe porty samouszczelniające, do dopełnienia zastawki wodnej i komory regulacji ssania,- Uchwyty do zawieszenia i podstawki urządzenia,- Dren wyjściowy do połączenia z próżnią?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania drenażu o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 46

141.pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści przewody do cystoskopu i resektoskopu z przedłużką wykonaną z miękkiego silikonu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przewody do cystoskopu i resektoskopu z przedłużką wykonaną z miękkiego silikonu, przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ .

Dotyczy części nr 47

142.W związku ze zróżnicowaniem średnicy drenów z trokarem co 4F, uprzejmie prosimy Zamawiającego, o dopuszczenie drenów, o następujących średnicach: 24F, 28F, 32F, 36F - bez średnicy 26F i 30F.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania drenów o podanych powyżej parametrach .

143.Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej z trokarem wykonany z bardzo miękkiego, elastycznego PCV zapobiegającego zaginaniu się cewnika, rozmiary: Fr24,28,32,36?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania drenów o podanych powyżej parametrach .

144.Czy Zamawiający w zadaniu 47 dopuści dren 40cm z trokarem o rozmiarach : 24FR, 28FR i 32FR? Przezroczysty, widoczny w rtg. Znaczniki co 2cm od 2 do 24 cm. Uchwyt zapewnia dobrą kontrolę wykonywania nakłucia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania drenów o podanych powyżej parametrach

Dotyczy części nr 48

145. poz. 2: Uprzejmie prosimy Zamawiającego, o dopuszczenie zestawu do cystostomii wyposażonego w igłę do nakłucia, o długości 10,5 cm i 15 cm, z rozrywalną, atraumatyczną koszulką wprowadzającą, o długości 8 cm i 12 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zestawu do cystotomii o podanych powyżej parametrach .

146.Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów, amerykańskiego producenta Boston Scientific, w rozmiarach od 4,8 Fr, 6Fr, 7 Fr i długościach 24cm, 26 cm, 28 cm?Skład zestawu: cewnik podwójnie z biokompatybilnego materiału zmniejszającego kumulację wapnia, przewodnik 0.028", 0.035" lub 0.038", pozycjoner stentu posiadający cieniodajną końcówkę. Możliwość utrzymania w moczowodzie do 12 miesięcy. Zestaw jednorazowy sterylne, przewodnik i stent pakowane osobno.Jednocześnie prosimy o wydzielenie przedmiotu zamówienia nr. 1 z części 48 w celu złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w poz. 1 zestawu o podanych powyżej parametrach . Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 1 do oddzielnej części .

147.poz. 1: Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów: cewnik „doublepigtail” o średnicy od 3 F do 9 F, średnica pętli pęcherzowej ok. 2 cm, z kompatybilnym przewodnikiem do cewnika, dł. 100 lub 150 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 1 zestawu o podanych powyżej parametrach .

148.Poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje skalowania co 1 cm linii pozycjonującej, co ułatwia zakładanie zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

149.poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii: 8, 11, 14 F, składającego się z: cewnika dł. 40 cm dla 8 F, 45 cm dla 11 i 14 F, zakończonego łącznikiem do worka na mocz, igła rozrywalna o dł. 120 mm, z silikonową tulejką mocującą.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 2 zestawu o podanych powyżej parametrach

150. Poz 2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby zestaw był wyposażony w worek o pojemności 2l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

151. **poz. 3:** Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 49

152.Czy Zamawiający w zadaniu 49 dopuści w pozycji 1 i 2 zestaw do pobierania wydzieliny oskrzelowej i bezpiecznego transportu. Każde opakowanie zawiera oddzielną pokrywkę do uszczelnienia i zapewnienia bezpiecznego transportu

Cewniki w rozmiarze:

16Fr- pojemność 25ml, 20cm długość cewnika, długość łącznika do odsysania 97cm

20Fr- pojemność 70ml, 20cm długość cewnika, długość łącznika do odsysania 97cm

*Dodatkowa możliwość w wyposażenie w łącznik do bronchoskopu .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 50

153.Czy Zamawiający wymaga drenu o średnicy 25CH?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zestawu z drenem o średnicy 25CH.

154.Czy Zamawiający wymaga graficznej instrukcji obsługi wewnątrz opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

155.Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z pola operacyjnego z jedną wymienną końcówką i dodatkowym filtrem, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zestawu z jedną wymienną końcówką i dodatkowym filtrem.

Dotyczy części nr 51

156.Czy Zamawiający dopuści w Części 51 w poz. 1 i 2 rurki tracheostomijne w rozmiarach od 6 do 10mm w odstępach co 1mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

157. pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

158.pozycja 4- Czy zamawiający dopuści opaskę do rurki tracheotomijną niesterylną, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

159.pozycja 4- Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 51 pozycję 4 i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 53.

160. Czy Zamawiający w zadaniu 53 dopuści trzyświatłowy poliuretanowy cewnik 12 FR o długości 15cm i 20cm do hemodializy kontrastujący w rtg, wprowadzany metodą Seldingera?

Światło dystalne 16G o przepływie 50 i 55ml/min, żyłne 12G o przepływie 250ml/min, tętnicze 11G 290 i 320ml/min

- o Oznaczniki co cm od 9cm do dystalnej końcówki.
- o Elastyczne skrzydełka mocujące i drenaż przedłużające z zaciskami.
- o Zielony łącznik na dystalnym kanale, służący do podania leków
- o Elastyczna końcówka dystalna

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewnika 3 – światłowego do krótkiej dializy o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 54



161. Czy Zamawiający dopuści w **Części 54** sterylny zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalający na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego

zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy **Seldingera**, który to zestaw zawiera:

- a. Skalpel nr 15
- b. Strzykawkę 5ml
- c. Iglę (14G) z teflonową osłonką
- d. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie **NiTiNolu** (stop niklu z tytanem)
- e. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- f. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- h. 4 tampony z gazy 10x10cm

Oraz rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem (zestaw):

rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem z nad mankietu, w rozmiarach **7,8 lub 9** (do wyboru). Każda tracheostomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem, a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka z 15 mm łącznikiem posiada 4-stopniową regulację kołnierza, obturator, tasiemkę mocującą, sterylny żel nawilżający 2,7g.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

162. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w Części 54 poz. 1 Zestawu do przezskórnej tracheostomii metodą Ciaglia Blue Rhino do wprowadzenia metodą Seldingera w skład którego wchodzi: Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca (z wzmocnionym

uchwytem, którego odcinek dystalny jest pokryty wydłużonymi rowkami, dzięki którym tworzy się warstwa hydrofilna po uprzednim zanurzeniu w soli fizjologicznej) oraz wstępnie założonym mankietem prowadzącym. Prowadnica z 2 znacznikami śr. 1,32 mm. • Prowadniki ładujące umożliwiające założenie rurki tracheostomijnej 3 szt. (21Fr dla rurki 7, 24Fr dla rurki 8, 27Fr dla rurki 9) 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, 15 G Krótkie rozszerzadło 14,0 Fr; 6,5 cm Skalpel, strzykawka jednorazowa, czerwony pojemnik na zużyte igły, żel poślizgowy, gaziki, etykiety samoprzylepne do wklejenia do protokołu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 56

163.Poz.1-3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co



umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy o wydzielenie pozycji 1, 2 i 4 do oddzielnego pakietu. Pozwoli to większej ilości oferentów na złożenie ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

164.Poz 1-2 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

165.poz. 1,2: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymagana rurka intubacyjna ma być wolna od DEHP oraz posiadać zakończenie rurki wygięte i wyprofilowane w kształcie zapobiegającym odstawianiu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberoskopu, co minimalizuje ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe , przy zachowaniu pozostałych wymagań z SIWZ .

166.poz. 3: Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

167.poz. 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki z nieprzezroczystym łącznikiem 15mm, z możliwością skrócenia o mniej niż 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza rurkę z nieprzezroczystym łącznikiem 15mm, z możliwością skrócenia o mniej niż 10 cm., przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ .

Dotyczy części nr 57

168.poz. 1,2: Czy Zamawiający dopuści następujące przewodnice: Fr6-średnica zewnętrzna 2,0 dla rurek ID2-4,5; Fr10 – średnica zewnętrzna 3,3 dla rurek ID 4 – 5,5; Fr12 – średnica zewnętrzna 4,0 dla rurek 5,0-10 oraz Fr14 – średnica zewnętrzna 4,7 dla rurek 7,0 – 10?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 2 przewodnic o podanych powyżej parametrach , pod warunkiem zachowania wymaganych dwóch długości przewodnic tj. krótka i długa .

169.poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy w rozmiarach: 2.0, 3.3, 4.0, 4.7.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zachowaniu długości .

170.poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy w rozmiarach: 4.0, 4.7

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe przy zachowaniu długości .

Dotyczy części nr 62

171.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stabilizatora do rurek intubacyjnych o parametrach:WŁAŚCIWOŚCI:

- Skład zestawu: 2 podkładki i 1 pasek
- Podkładki to części stabilizatora będące w kontakcie ze skórą pacjenta, wykonane z samoprzylepnej włókniny z mikroperforacjami
- Podkładki posiadają warstwę rzepu na stronie wierzchniej
- Pasek stabilizujący to część stabilizatora będąca w kontakcie z zabezpieczoną rurką
- Pasek jest wykonany z włókniny, którą należy przymocować do warstwy rzepa , którym pokryte są podkładki
- W środkowej części paska jest przylepne pole, dla lepszej stabilizacji rurki medycznej
- Zastosowanie przylepca – rzepu w konstrukcji stabilizatora umożliwia jego repozycję i korekcje położenia względem rurki bez konieczności wymiany całego przylepca stabilizującego



- Kolor biały i przezroczysty
- Podkładki i pasek pokryte hypoalergicznym klejem
- Posiada znakomite właściwości przyklepne i dużą wytrzymałość mechaniczną co zapobiega przedwczesnemu i przypadkowemu oklejaniu się od skóry
- Łatwy w użyciu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 64

172. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga również ostrzy w rozmiarze 11 w wersji 11P

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

172 A. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kształtu noża na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 65

173.poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zglębniaki w rozmiarach CH26 – 36 o długości 1000mm, a rozmiary CH14-22 o długości 1250mm?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

173 A pozycja 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zatyczki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

173. B pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści kankę odbytniczą w rozmiarze CH 16 (5,3)/200 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 66

174.poz. 1 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje złożenia oferty z wyceną za sztukę .

175.poz. 1-2 Prosimy o wydzielenie poz. 1-2 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe .

Dotyczy Część nr 67

176. pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 4 000 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny kieliszków za opakowanie a 75 sztuk z dokładnym wyliczeniem wymaganej ilości.

177. poz.1 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny kieliszków za opakowanie a 75 sztuk z dokładnym wyliczeniem wymaganej ilości.

178. poz. 2 Czy zamawiający dopuści zaciskacz sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaofiarowania zaciskacza sterylnego

pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 3334 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny kieliszków za opakowanie a 90 sztuk z dokładnym wyliczeniem wymaganej ilości.

pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny sterylny w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 144 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny zaciskaczy za opakowanie a 50 sztuk z dokładnym wyliczeniem wymaganej ilości.

Dotyczy części nr 68

Poz 1-2 Czy Zamawiający dopuści maski sterylne, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

179. poz. 1 Czy Zamawiając dopuści jako równoważne maski w rozmiarze:

- dla dorosłych – duża
- pediatryczna – mała

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1 masek o podanych powyżej parametrach .

180.poz. 2 Czy Zamawiając dopuści jako równoważne maski z rezerwuarem w rozmiarze:

- dla dorosłych – duża
- pediatryczna – mała

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 2 masek o podanych powyżej parametrach .

181. poz. 1, 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiarów powszechnie stosowanych dla niemowląt, dzieci i dorosłych, obejmujących w swoim zakresie wymagane rozmiary S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza zaoferowania masek dla niemowląt i dzieci , Zamawiający wymaga zaoferowania masek dla dorosłych w czterech rozmiarach (tj. S, M, L, XL).

182. poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby informacja produkty były wykonane z materiału wolnego od ftalanu DEHP, a informacja o braku ftalanu DEHP była fabrycznie nadrukowana na etykiecie opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

183. poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na opakowaniu jednostkowym ma być umieszczony piktogram ułatwiający identyfikację produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

Dotyczy części nr 72 :

184. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej pediatrycznej z portem bocznym, rozmiary 22-14 G, cewnik wykonany z PTFE , bez pasków radiocieniujących , widoczne w USG, wyposażone w zastawkę antyzwrotną zabezpieczająca przed wypływem krwi w momencie wkłucia, bez lateksu, ftalanów, nazwa własna kaniuli umieszczona bezpośrednio na kaniuli, na opakowaniu kaniuli widoczna data ważności, rozmiar oraz przepływ, o poniższych parametrach:

22G 0,8 x 25 mm- przepływ 31 ml/min; 20G 1,0 x 32 mm- przepływ 54 ml/min; 18G 1,2 x 32 mm – przepływ 80 ml/min; 18 G 1,2 x 45 mm – przepływ 80 ml/min; 17 G 1,4 x 45 mm – przepływ 125 ml/min; 16 G 1,7 x 45 mm – przepływ 180 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania kaniuli bez pasków radiocieniujących , wymaga zaferowania kaniuli zgodnej z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

185.Czy Zamawiający w zadaniu 72 dopuści kaniule przezroczyste, teflonowe z wyjątkowo cienkimi ściankami z portami bocznymi .Kontrastujące w rtg. Męskie końcówki Luer Lock. Zastawki teflonowe. Kod boczny kodowany kolorem zgodnie z ISO. Kaniule wyposażone w samo domykający się korek portu bocznego?

- 16G- 45mm, 1,3-1,8 mm
- 17G- 45mm, 1,1-1.5 mm
- 18G- 45mm, 0.9-1.3 mm
- 20G- 33mm, 0.7-1.1 mm
- 22G-25mm, 0.5-0.9mm
- 24G- 19mm, 0.4-0,7mm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania powyższych kaniul pod warunkiem posiadania min. dwóch pasków kontrastujących w RTG .

185. A Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje złożenia oferty z wyceną za sztukę

Dotyczy części nr 75

186. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul: 4F/17G zamiast 18G oraz 6F/14G zamiast 18G. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw zawierał prowadnicę posiadającą rdzeń wykonany z nitinolu, zapewniający odporność na odkształcenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania kaniul o podanych powyżej parametrach .

187.Czy Zamawiający w zadaniu 75 dopuści Dotętniczy cewnik I.V. wprowadzany metodą Seldingera. Kontrastujący w rtg ,polietylenowy ze skrzydełkami do mocowania. Do nakłucia tętnicy barkowej, udowej lub promieniowej. Może być również użyty do monitorowania ciśnienia tętniczego drogą tętnicy promieniowej i udowej. Cewnik wyposażony jest w antyzałamaniowy kołnierz i skrzydełka do mocowania?

Zestaw zawiera:

- 1 polietylenowy cewnik 4FR i 18G lub 5Fr i 16G

- o 1 igła do nakłucia 19 lub 16cm
- o 1 prosty przewodnik z elastyczną końcówką 30 lub 46cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania kaniul o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy Część nr 76

188. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części 76 poz. 1 Zestawu do wkłucia centralnego, jednorazowego użytku, jałowy, składający się z: cewnik centralny 3-światłowy 7 Fr/dł. (16G,18G,18G) 15cm, 20 cm lub 25cm 16Ga/18Ga/18Ga wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, zakładany metodą Seldingera, nasadki bezigłowe- przewodnik z elastyczną końcówką T-J w plastikowej osłonce o śr. 0,089mm, igła punkcyjna 18Ga 7cm, rozszerzadło, strzykawka, czerwony pojemnik na ostre elementy, skalpel. Zestaw umieszczony na tacy, całość sterylna na tacy.

Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części 76 poz. 2 Zestawu do wkłucia centralnego, jednorazowego użytku, jałowy, składający się z: cewnik centralny 5-światłowy 10 Fr/dł. 20 cm lub 25cm 14Ga/17Ga/17Ga/19Ga/19Ga wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, zakładany metodą Seldingera, nasadki bezigłowe, przewodnik z elastyczną końcówką T-J w plastikowej osłonce o śr. 0,081mm, igła punkcyjna 18Ga 7cm, rozszerzadło, strzykawka, czerwony pojemnik na ostre elementy, skalpel, zestaw umieszczony na tacy, całość sterylna.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w zakresie pozycji 1 i 2 zestawów o podanych powyżej parametrach .

189..Czy Zamawiający w zadaniu 76 w pozycji 1 dopuści cewnik do naczyń centralnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera o rozmiarze 7F(16/18/18G), długość 20cm, zestaw zawiera : igłę wprowadzającą typu Y 18G 6,5cm, nitinolowy przewodnik J 0,035" strzykawka 5ml cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z centymetrowymi znacznikami głębokości, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 8,5Fr, trzy korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do naczyń centralnych o podanych powyżej parametrach .

190. . Czy Zamawiający w zadaniu 76 w pozycji 2 dopuści wysokoprzepływowy pięciokanałowy cewnik do wkłuc centralnych, wykonany z termowrażliwego poliuretanu, w całości kontrastujący w RTG. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1cm. Cewnik w rozmiarze 12FR (światła 16G/18G/18G/18G/12G) o długości 16cm (przepływy : 45ml/14ml/14,5ml/15ml/350ml) oraz 20cm (40ml/12ml/12,5ml/13ml/300ml) do wyboru przez Zamawiającego. W zestawie ponadto:

bezpieczna igła do nakłucia 18G/70mm, nitinolowa prowadnica 0,88mm/60cm, bezpieczny skalpel, zatyczki z membraną do wstrzyknięć.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zestawu do naczyń centralnych o podanych powyżej parametrach

Dotyczy części nr 77

191 .Czy Zamawiającego wymaga cewnika 2-światłowego 7F, o średnicy kanałów 16G/16G oraz 7F - 18G/14G? Czy Zamawiający dopuści cewnik 8F, o większej średnicy kanałów, a niżeli wymagane, tj.: 15G/15G ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewnika 2 światłowego o podanych powyżej parametrach .

192.Czy Zamawiający w zadaniu 77 dopuści cewnik do naczyń centralnych dwuświatłowy 7F / 8Fr (14/18G), długość 16, 20cm- rozszerzacz 8,5Fr i/lub 9Fr wprowadzany metodą Seldingera

Zestaw zawiera :

- o igłę wprowadzającą typu Y 18G 6,5cm,
- o nitinolowy prowadnik J 0,035"
- o strzykawka 5ml
- o cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłónka z centymetrowymi znacznikami głębokości,
- o skrzydełka mocujące do skóry pacjenta,
- o rozszerzacz,
- o dwa korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewnika 2 światłowego o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 78

193. Czy Zamawiający w zadaniu 78 dopuści poliuretanowy czteroświatłowy dożylny cewnik.

Całkowicie kontrastujący w rtg, oznaczniki co 1 cm od 9cm od dystalnej końcówki, kolorowe uchwyty i elastyczna dystalna końcówka

O przepływach dla długości:

20cm: Dystalny: 16G 47ml/min, Środkowy:14G 69ml/min, 18G 11ml/min, 18G 14ml/min ,

Proksymalny: 18G 17ml/min

16cm: Dystalny: 16G 49ml/min, Środkowy:14G 93ml/min, 18G 13ml/min, 18G 18ml/min ,

Proksymalny: 18G 17ml/min

Zestaw zawiera:

- o 1 czteroświatłowy cewnik (PUR XRO) z rurką przedłużającą i zaciskami
- o 1 igłę wprowadzającą (średnica 1.26mm 18G długość 70mm)
- o 1 stopniowany „J” przewodnik (średnica 0.9mm długość 58cm) z elastyczną dystalną końcówką
- o 1 dylator
- o 4 zatyczki do wstrzykiwania
- o 1 dodatkowe skrzydełko do mocowania
- o 1 skalpel
- o 5 ml strzykawka

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania wkłucia 4 światłowego o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 79

194. Czy Zamawiającego wymaga aby igła prowadząca w zestawie posiada dł. 38 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania igły prowadzącej o długości 38 mm.

195. poz. 1: Czy Zamawiający wymaga aby igła podpajęczynówkowa 25G/90 mm posiadała w zestawie igłę prowadzącą 20G/38 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 1 igła podpajęczynówkowej 25G/90 mm w zestawie z igłą prowadzącą 20G/38 mm.

196. poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil Point, rozmiar 24G/90mm z prowadzącą 18G lub igła 25G/90mm z przewodnicą 21G

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

197. A. pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point rozmiar 26G 90mm?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

197. B pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point rozmiar 26G bez przewodnicy?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

197. C pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point 25G/ 120 mm lub 27G/120mm?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

197 D . pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Quickie rozmiar: 26G , długość 120 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych parametrów .

Dotyczy części nr 80

197. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw zawierał: koszulkę „peel off” z systemem zabezpieczenia przed cofaniem się dilatatora podczas wprowadzania, igłę do nakłucia naczynia, przewodnicę z rdzeniem nitinolowym - odporną na odkształcenia oraz strzykawkę 3-częściową z acentrycznym położeniem końcówki luer?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga zaoferowania , aby zestaw zawierał: koszulkę „peel off” z systemem zabezpieczenia przed cofaniem się dilatatora podczas wprowadzania, igłę do nakłucia naczynia, przewodnicę z rdzeniem nitinolowym - odporną na odkształcenia oraz strzykawkę 3-częściową z acentrycznym położeniem końcówki luer .

198. Czy Zamawiający w zadaniu 80 dopuści urządzenie do wprowadzania cewników dożylnych, dosercowych, naczyniowych i silikonowych przy pomocy techniki Seldingera, o rozmiarach : 7,8,9,10 i 12Fr. Całkowicie rozdzielana osłonka Desilet.

Zestaw zawiera:

- 1 igłę wprowadzającą 1.06x1.26mm x 70mm
- 1 przewodnik typu J 0,97mm x 53 cm
- 1 dylator
- 1 Desilet z rozrywalną koszulką ochronną
- 1 strzykawka 10 ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje , iż wyraża zgodę na zaoferowanie zestawów o podanych powyżej rozmiarach przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ .

Dotyczy części nr 82

199. poz. 2 na zaoferowanie worka endoskopowego do usuwania narządów, o średnicy 10mm i pojemności 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 worka endoskopowego do usuwania narządów , o średnicy 10 mm i pojemności 500 ml.

200.poz. 3 na zaoferowanie worka endoskopowego do usuwania narządów, o średnicy 10mm i pojemności 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 3 worka endoskopowego do usuwania narządów , o średnicy 10 mm i pojemności 1000 ml.

201. Czy Zamawiający w zad 82 poz 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na worek endoskopowy do usuwania narządów, znanego amerykańskiego producenta, średnica 10 mm, pojemność: 200ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

202.Czy Zamawiający w zad 82 poz 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na worek endoskopowy do usuwania narządów, znanego amerykańskiego producenta, średnica 10 mm, pojemność: 800ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

203.Czy Zamawiający w zad 82 poz 3 wyrazi zgodę na złożenie oferty na worek endoskopowy do usuwania narządów, znanego amerykańskiego producenta, średnica 10 mm, pojemność: 1200ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 83

204.Czy Zamawiający w zad 83 wymaga klipsownic do zabiegów otwartych czy laparoskopowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga Klipsownic do zabiegów otwartych .

Dotyczy części nr 84

205. poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania sterylnego rękawa chirurgicznego o wysokości 15 cm. Wszystkie pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.W przypadku podtrzymania wymagań określonych w SIWZ, prosimy o podział pakietu na dwa odrębne zadania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania rękawa o wysokości 15 cm , Ponadto Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

206. Czy Zamawiający wydzieli z zad 84 poz 2? Pozwoli to naszej firmie na złożenie oferty na najwyższej jakości, oryginalne klipsy polimerowe Hem-o-lok amerykańskiego producenta?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

207. Czy Zamawiający w zad 84 poz 2 wymaga klipsownic do zabiegów otwartych czy laparoskopowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga Klipsownic do zabiegów laparoskopowych .

Dotyczy części nr 85

208 .poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

209. Pozycja 2 Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika jednorazowego, sterylnego, nie zawierającego lateksu, bezolejowego, hipoaergicznego dla szczególnie wrażliwej skóry, **dla wcześniaków poniżej 3 kg**, zapinany za pomocą 2 pasków (pasek z czujnikiem + stabilizator na kostkę) sensor w technologii OxiMax, kalibrowany cyfrowo lub analogowo - do posiadanego przez szpital pulsoksymetru Nellcor N600X ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

210. Pozycja 3 Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika jednorazowego, sterylnego, nie zawierającego lateksu, bezolejowego, hipoaergicznego dla szczególnie wrażliwej skóry, **dla noworodków od 3 do 20 kg**, zapinany za pomocą 2 pasków (pasek z czujnikiem + stabilizator na kostkę) sensor w technologii OxiMax, kalibrowany cyfrowo lub analogowe - do posiadanego przez szpital pulsoksymetru Nellcor N600X

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 87

211.poz. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania staplera liniowego o rozmiarze 45 lub 60. Pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 stapler z długością 60 , przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Dotyczy Część Nr 90:

212. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: jednorazowe pojemniki ze sterylną, apirogeną, wolną od endotoksyn wodą, pojemniki o pojemności 500 ml, kompatybilne z posiadanymi przez szpital dozownikami tlenu, potwierdzona przez producenta - możliwość stosowania min. 30 dni. przy tlenoterapii, do pojemników dostarczane biologicznie czyste adaptory (złączki H), niezbędne do przykręcenia butelki z apirogeną wodą do dozownika tlenowego (przepływomierza rotametrycznego).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania jednorazowych pojemników ze złączkami H o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 92

213. poz 1: Czy Zamawiający dopuszcza uniwersalny przyrząd Flocare do żywienia dojelitowego za pomocą pompy Flocare Infinity do worków i butelek ?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż w opisie przedmiotu zamówienia w zakresie pozycji nr 1 dopuszcza powyższe rozwiązanie .

214. poz 2: Czy Zamawiający dopuszcza uniwersalny przyrząd Flocare do żywienia dojelitowego za pomocą pompy Flocare Infinity do worków i butelek ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 96

215. Czy Zamawiający dopuści Cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr i 16 Fr. Cewnik 14,5 Fr o długości cewnika do mufy: 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min. Cewnik 16 Fr - długości cewnika do mufy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500 ml/min nawet przy 15% okluzji. Końcówka cewnika schodkowa 3cm. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm. Otwory wycięte w systemie 360 st zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia. Dla cewnika 14,5 Fr wprowadzacz o średnicy 15 Fr a dla cewnika 16 Fr wprowadzacz o średnicy 16,5 Fr. Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie

wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewników permanentnych o podanych powyżej parametrach .

~~216. Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju 12 FR długości 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm oraz 14 FR długości 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji?—~~

~~**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewnika o podanych powyżej parametrach.—**~~

~~Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu “shoutgun”(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm, 23/28 cm, 27/32 cm, 50/55 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?~~

~~**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewników permanentnych o podanych powyżej parametrach .**~~

217.Czy Zamawiający dopuści: Zestaw cewników naczyniowych, permanentnych: wykonane z karbotanu, z mufą dakronową, kształt kanałów „podwójne D”, z okienkami bocznymi wycinanymi laserowo, klasyczny kształt wylotu cewnika o jednej końcówce wyżej od drugiej, ramiona cewnika silikonowe z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach dostępne w wymiarach: cewnik o średnicy 14,5 Fr; długości 19, 23, 28, 33 cm zamawiane w zależności od potrzeb zamawiającego. W skład

zestawu wchodzi: igła wprowadzająca gr. 18 G, prowadnica J prosta, rozrywana koszulka/ rozszerzacz (pull-apart) 16 Fr z PTFE, tunel rozwidlony, skalpel nr 11, rozszerzacz 12 Fr, gaziki 10x10 cm, strzykawka 12 ml, samoprzylepne opatrunki.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dopuszcza możliwość zaoferowania cewnika permanentnego o podanych powyżej parametrach .

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm, 28cm, 32cm, 36cm, 40cm, 55cm - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu 'Y', strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm,znaczona prowadnica z Nitinolu zakończona kształtem ' J' , dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 98

218.Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestawy zawierające: szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania, gąbkę z możliwością odsysania - będące inwazyjnymi wyrobami medycznymi stosowanymi przez otwory ciała, niebędące chirurgicznymi inwazyjnymi wyrobami medycznymi, przeznaczonymi do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyroby medyczne klasy IIa ?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego.

218 AProsimy o dopuszczenie zestawu jednorazowego użytku do higieny jamy ustnej, w którego skład wchodzi:

- 1 szczoteczka do higieny jamy ustnej z funkcją odsysania
- 3 aplikatory czyszcząco-odsysające z funkcją odsysania. Końcówka aplikatora wykonana z miękkiego materiału służąca do czyszczenia delikatnych dziąseł i tkanek. Końcówka umożliwia stosowanie roztworów antybakteryjnych podczas delikatnego czyszczenia zębów i tkanek miękkich.
- 1 łącznik

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego zestawu pod warunkiem kompatybilności z łącznikiem schodkowym na drenach połączeniowych oraz posiadania funkcji regulującej kontrolowane odsysanie (Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania oddzielnego adaptera do powyższej funkcji lub elementy zestawu muszą posiadać funkcję kontrolowanego odsysania tzn. iż Zamawiający może sam za pomocą przesuwnego wskaźnika regulować odsysanie)

219. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu jednorazowego użytku do higieny jamy ustnej składający się z : 1 szczoteczki do higieny jamy ustnej z łącznikiem do kontrolowanego odsysania z 2 dziurkami na główce szczoteczki , 3 aplikatory gąbkowe do higieny jamy ustnej z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu, 1 łącznik. Element szczotkujący zestawu kompatybilny z łącznikiem schodkowym na drenach połączeniowych Zamawiającego.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje zaoferowania zestawu zgodnego z wymaganiami Zamawiającego .

Dotyczy części nr 107

220. poz. 1 „Trokar z ostrzem liniowym, jednorazowego użytku. Rozmiar 5 mm” wymaga aby trokar posiadał: ściętą kaniulę wykonaną z poliwęglanu litego (makrolonu), spiralnie, jednorodnie, zewnętrznie żebrowaną, transparentną, standardową o dł. 100 mm, uchwyt do prawidłowego wprowadzenia ułatwiający fiksowanie kaniuli do powłok, dwustopniowy zawór do insuflacji pozwalający na umiejscowienie go co najmniej w trzech pozycjach, zdejmowalną uszczelkę, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokaru na grocie i kaniuli, ostrze płaskie, liniowe, dwustronnie ostrzone w kształcie litery V w postaci mikronoża przecinającego powłoki o szerokości 3 mm, ekspozycję mikronoża w jamie brzusznej 3 -5 mm, dźwiękową i wzrokową aktywację noża, wbudowaną redukcję 3mm-5mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 trokarów o podanych powyżej parametrach .

221. poz. 2 „Trokar z ostrzem liniowym, jednorazowego użytku. Rozmiar 11 mm” wymaga aby trokar posiadał: ściętą kaniulę wykonaną z poliwęglanu litego (makrolonu), spiralnie, jednorodnie, zewnętrznie żebrowaną, transparentną, standardową o dł. 100 mm, uchwyt do prawidłowego wprowadzenia ułatwiający fiksowanie kaniuli do powłok, dwustopniowy zawór do insuflacji pozwalający na umiejscowienie go co najmniej w trzech pozycjach, zdejmowalną uszczelkę, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokaru na grocie i kaniuli, ostrze płaskie, liniowe, dwustronnie ostrzone w kształcie litery V w postaci mikronoża przecinającego powłoki o szerokości 3 mm, ekspozycję

mikronoża w jamie brzusznej 3 -5 mm, dźwiękową i wzrokową aktywację noża, wbudowaną redukcję 3mm-5mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 2 trokarów o podanych powyżej parametrach .

222. **poz. 3** „Trokar z ostrzem liniowym, jednorazowego użytku. Rozmiar 12 mm” wymaga aby trokar posiadał: ściętą kaniulę wykonaną z poliwęglanu litego (makrolonu), spiralnie, jednorodnie, zewnętrznie żebrowaną, transparentną, standardową o dł. 100 mm, uchwyt do prawidłowego wprowadzenia ułatwiający fiksowanie kaniuli do powłok, dwustopniowy zawór do insuflacji pozwalający na umiejscowienie go co najmniej w trzech pozycjach, zdejmowalną uszczelkę, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokaru na grocie i kaniuli, ostrze płaskie, liniowe, dwustronnie ostrzone w kształcie litery V w postaci mikronoża przecinającego powłoki o szerokości 3 mm, ekspozycję mikronoża w jamie brzusznej 3 -5 mm, dźwiękową i wzrokową aktywację noża, wbudowaną redukcję 3mm-5mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 trokarów o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 109

222A pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia skalowany, dokładne skalowanie co 1cm (począwszy od 4cm od zakończenia cewnika), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

222B pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na łączniku, numerycznym oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga złożenia oferty zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

223. Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki do odsysania oraz cewniki do karmienia były zapakowane podłużnie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga pakowania cewników podłużnie .

224. poz. 2: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do karmienia skalowanego co 1 cm, ze skalą rozpoczynającą się 10 cm, zamiast 5 cm od końca dystalnego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewnika do karmienia ze skalą rozpoczynającą się 10 cm od końca dystalnego , przy zachowaniu pozostałych parametrów.

225.poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje cewnika do karmienia wykonanego z materiału niezawierającego ftalanów, z możliwością stosowania do 4 tygodni, potwierdzoną na oryginalnym opakowaniu przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymagał powyższego i oczekuje zaferowania wyrobu zgodnego z wymaganiami w SIWZ .

226.poz. 1: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby łącznik posiadał wewnętrzne schodkowanie konektora? Pozytywna odpowiedź w znacznym stopniu umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, poza tym chcielibyśmy nadmienić, iż cewniki, które nasza firma chciałaby zaferować do niniejszego postępowania z powodzeniem są stosowane w innych Placówkach Służby Zdrowia i nie ma co do ich jakości zastrzeżeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

227.poz. 1: Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający wymaga w tej pozycji : Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych z zaokrąglonym końcem, otworami bocznymi i centralnym, wykonany z PCV, cewnik posiadający wew. karbowanie zapobiegające zsunięciu się cewnika z łącznika drenującego i kontaminacji, powierzchnia cewnika : satynowa „zmrożona” bez kontroli ssania, wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika, końcówka lejek z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku oraz nadrukowanym na opakowaniu jednostkowym (orginalnie przez producenta) rozmiarem cewnika, długość cewnika i data ważności; zakończenie cewnika atraumatycznie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od powierzchni otworu centralnego, w rozmiarach CH 6,0 -CH 8,0 / 40- 50cm, CH 10,0 - CH 18,0 / 50-60cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym zakresie dokonał modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

227 A Prosimy o dopuszczenie do zaferowania obwodu oddechowego z generatorem mocowanym na zaczepie centralnym, przeznaczony dla noworodków z rurami o średnicy wew.15 mm. Układ posiada w ramieniu wdechowym dodatkowy podgrzewany odcinek o długości 40 cm umożliwiający podłączenie noworodka leczonego w inkubatorze. Generator dwudyszowy. W skład zestawu wchodzi: odcinek wdechowy podgrzewany 1,4-1,5 m; odcinek pomiarowy; odcinek łączący nawilżacz z respiratorem 0,5-0,65 m; generator wyposażony w 2 dysze, mocowany na zaczepie kołyskowym; końcówka donosowa wykonana z silikonu automatycznie wyprofilowane dopasowane do nosa pacjenta uszczelniające nozdrza wraz z przedsionkiem nosa w rozmiarach S,M,L (3 szt.); odcinek wydechowy

niepodgrzewany o regulowanej długości w zakresie 0,3-0,77 m z układem zabezpieczeń przed nadmiernym wzrostem ciśnienia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 113

228. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów o rozmiarach 21, 24, 26, 29, 32 i 34, wysokość otwartej zszywki 4,5 dla rozmiaru 21 i 24, wysokość otwartej zszywki 5,0 mm dla pozostałych rozmiarów, uchwyt wykonany z materiału zabezpieczającego prze poślizgiem, pozostałe właściwości zgodne z opisem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Części nr 115

229. Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii dla noworodków z regulowanym mocowaniem w dwóch miejscach, na skroniach, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

229A Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii dostępne w 3 rozmiarach, dla noworodków o obwodzie główki: 290 mm – 355 mm, 310 mm – 375 mm oraz 330 mm – 395 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczące części nr 118.

230. pkt. 3 Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie pary elektrod igłowych pediatrycznych 90st. Aktywna końcówka 0,35mm (dł. igły 12mm, dł. przewodu 1,5m), wtyczka touchproof 1,5mm? Produkt sterylny, jednorazowy. Opakowanie zbiorcze - 10 sterylnych par.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

231 Pkt.5 Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie sondy monopolarnej bagnetowej z kulką (dł. robocza 13cm, dł. całkowita 24,5cm, średnica 2,5mm, przewód 3m) do bezpośredniej stymulacji implantów, w komplecie igłowa elektroda neutralna, produkt jednorazowy. Opakowanie zbiorcze 10 osobno, sterylnie pakowanych kompletów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania sondy o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy Część nr 119

232. Czy Zamawiający w pozycji 2 części 119 dopuści zaoferowanie ładunków umożliwiających wykonanie zespolenia na długości 45 i 60 mm, zszywki zamykające się do 0,75 mm, 1 mm, 1,5 mm, 1,8 mm i 2,0 mm dla długości 45 mm, zszywki zamykające się do 1 mm, 1,5 mm, 1,8 mm i 2,0 mm dla długości 60 mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 121

233. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów o rozmiarach 21, 24, 26, 29, 32 i 34, wysokość otwartej zszywki 4,5 dla rozmiaru 21 i 24, wysokość otwartej zszywki 5,0 mm dla pozostałych rozmiarów, regulacja wysokości zamknięcia zszywki jak w opisie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 122

234. Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrykami, cewniki o przekroju 12 FR długości 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm oraz 14 FR długości 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

235. Czy Zamawiający w zadaniu 122 dopuści antybakteryjny, dwukanałowy cewnik do hemodializy wykonany z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego poliuretanu inkorporowanego aktywnym srebrem, optymalnie dostosowującego się do warunków anatomicznych. Elastyczna, zaokrąglona końcówka cewnika. Elastyczne, silikonowe przewody doprowadzające z ochroną przed załamywaniem światła cewnika wyposażone w kodowane kolorami zaciski. Cewnik w rozmiarach 12Fr/15cm, 12Fr/20cm, 12Fr/24cm. Zestaw cewnika zawiera: cewnik dwuświatłowy, igła do punktacji, skalpel,

przewodnik „J” 60 cm w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylatator (dla 12 F dwa rozmiary 8 i 12 Fr).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy Części nr 123

236. Czy zamawiający w pakiecie 123 „Zestaw cewników do krótkiej dializy” dopuszcza jedynie cewniki czasowe z atraumatyczną końcówką silikonową ?

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaferowania wyłącznie cewników do krótkiej dializy z atraumatyczną silikonową końcówką . Powyższy parametr jest parametrem ocenianym .

237. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewników do krótkiej dializy o podanych powyżej parametrach .

238. Czy Zamawiający dopuści cewnik 13,5Fr o długościach 16cm, 19,5cm i 24cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewników do krótkiej dializy o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu pozostałych wymogów.

238 a .Czy Zamawiający dopuści cewniki dializacyjne poliuretanowe 12Fr i 14Fr – pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania cewników o podanych powyżej rozmiarach .

Dotyczy części nr 128

239. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie zestawu do kardioplegii krwistej o konfiguracji zgodnej z załączonym schematem nr 4 do pytań ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zestawów do kardioplegii o konfiguracji drenów zgodnej ze schematem nr 4 .

Dotyczy części nr 130

240. Czy Zamawiający, w części nr 130 poz. 2, wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu drenów do oksygenatora według załączonego schematu nr 2 do pytań ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

241.poz. 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie oksygenatora ze zintegrowanym wymiennikiem ciepła, o maksymalnym czasie pracy 6 godzin, o objętości wypełnienia statycznego 270 ml, rekomendowanym rzucie minutowym od 1 do 7 l/min przy zachowaniu prawidłowych wartości gazometrii oraz wejściem do pobierania krwi utlenowanej z oksygenatora (kardioplegia krwista) w postaci portu 1/4" oraz filtrem bakteryjnym do gazów medycznych w zaferowanym zestawie drenów? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

242. poz. 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie konfiguracji drenów zgodnej ze schematem nr 3 ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 133

243. Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje złożenia oferty z wycenę za sztukę.

244. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wycenę opakowań prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny z podaniem ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku .

244A . Czy Zamawiający dopuści elektrody w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 4214 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje złożenia oferty z wycenę za sztukę.

Dotyczy części nr 134

245. Prosimy o odstąpienie od wymogu złożenia 2 szt. próbek, na wezwanie Zamawiającego, asortymentu z części nr 134, ze względu na wysoki koszt. Pragniemy zauważyć że zapotrzebowanie Zamawiającego na okres 24 miesięcy wynosi 10 szt. czujników, podczas gdy Zamawiający wymaga aż 2 szt. próbek tego asortymentu, jeśli dwóch Wykonawców dostarczy wymagane próbki, Zamawiający ma już zrealizowane prawie całe roczne zamówienie, zwłaszcza że jest to wyrób wielorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe. Ponadto Zamawiający informuje, iż zgodnie rozdziałem VI A 4 SIWZ do powyższych próbek zostanie wezwany wykonawca, którego oferta zostanie oceniona najwyżej .

Dotyczy części nr 135

246. Czy zamawiający w zad 135 poz 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na równoważne klipsy tytanowe czołowego amerykańskiego producenta w rozmiarze S (small), wysokość klipsa przed zamknięciem – 2,87mm, długość klipsa po zamknięciu – 3,68mm, w kształcie podkowy, z pojedynczym podłużnym rowkiem wzdłuż całej wewnętrznej powierzchni klipsa, poprzeczne rowkowanie wewnętrznej powierzchni klipsa zabezpieczające przed zsunięciem się z naczynia, taśma samoprzylepna na spodzie zasobnika pozwalająca przykleić zasobnik do rękawicy lub obłożenia operacyjnego, 6 klipsów w zasobniku, 30 zasobników w pudełku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe .

247. Czy zamawiający w zad 135 poz 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na równoważne klipsy tytanowe czołowego amerykańskiego producenta w rozmiarze M (medium), wysokość klipsa przed zamknięciem – 4,68mm, długość klipsa po zamknięciu – 5,89mm, w kształcie podkowy, z pojedynczym podłużnym rowkiem wzdłuż całej wewnętrznej powierzchni klipsa, poprzeczne rowkowanie wewnętrznej powierzchni klipsa zabezpieczające przed zsunięciem się z naczynia, taśma samoprzylepna na spodzie zasobnika pozwalająca przykleić zasobnik do rękawicy lub obłożenia operacyjnego, 6 klipsów w zasobniku, 30 zasobników w pudełku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe .

Dotyczy części nr 136

248. Prosimy o odstąpienie od wymogu złożenia 2 szt. próbek, na wezwanie Zamawiającego, asortymentu z części nr 136, ze względu na wysoki koszt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe. Ponadto Zamawiający informuje, iż zgodnie rozdziałem VI A 4 SIWZ do powyższych próbek zostanie wezwany wykonawca, którego oferta zostanie oceniona najwyżej .

Dotyczy Części nr 137

249. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elektrody o długości roboczej 1100 mm zamiast 1120 mm oraz długości całkowitej 1240 mm zamiast 1250 mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania elektrod o podanych powyżej parametrach .

250. Czy Zamawiający dopuści elektrody, o średnicy 5 - 7F zamiast 4 -7F ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania elektrod o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 140

251. Czy Zamawiający dopuści w części 140 w poz. Kaniulę w rozmiarze 36/50 Fr (jest 36/51 Fr), pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 141

252. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie z jakiego materiału ma być wykonany cewnik kaniuli do tętnicy obwodowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie precyzował powyższego parametru i oczekuje zaoferowania wyrobu medycznego zgodnego z opisem w SIWZ .

Dotyczy części nr 142

253. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniuli wieńcowej w rozmiarze 17 Fr, której odpowiada stały rozmiar balonika 5,7 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr: 147

254. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w miejsce pierwotnym zapisów szantów wieńcowych, jednorazowego użytku, sterylnych:

Średnica shantu 1.50mm o długości 16.25 mm

Średnica shantu 1.75mm o długości 17.50 mm

Średnica shantu 2.00mm o długości 18.00mm

Średnica shantu 2.25mm o długości 18.50mm

Średnica shantu 2.50 mm o długości 19.00 mm

Średnica shantu 2.75mm o długości 19.50mm

Średnica shantu 3.00 mm o długości 20.00 mm,

Wykonanie z materiału atrombogenicznego i pirogennego,

Zbudowane z przezroczystej substancji syntetycznej,

Uszczelniające końcówki,

Giętkie i plastyczne,

Wyposażone w nici do usuwania z naczyń wieńcowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania Aszantów wieńcowych o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 148

255. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wycinaków do aorty w rozmiarach 2,5 mm;

3,0 mm; 3,5 mm; 4,0 mm; 4,4 mm zamiast wymaganych rozmiarów: 2,7 mm; 4,0 mm i 4,4 mm?

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

256. Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na wycinaki do aorty znanego amerykańskiego producenta firmę Teleflex, jednorazowego użytku, sterylne, Rozmiary: 2,8 mm, 4,0 mm, 4,4 mm, wytrzymałość i zwartość konstrukcji, zabezpieczenie i odprowadzenia wyciętego fragmentu ściany aorty? Produkty używane z powodzeniem na największych kardiochirurgiach w Polsce.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania wycinaków do aorty o podanych powyżej rozmiarach .

Dotyczy Część nr 149

257. Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 ośmiodrutowych koszy do chwytania polipów o długości narzędzia 240 cm.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania koszy do chwytania polipów o długości narzędzia 240 cm.

258. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaferowanie koszy 2 cm szerokości, 5 cm długości, długość narzędzia 200 cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

259.poz. 2 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować sześciodrutowe kosze do chwytania polipów

o rozmiarze 3 cm szerokość i 5cm długość, długość narzędzia 230 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy Części nr 150

260.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w sposobie wyceny wartości zamówienia zamiast wycenę za sztukę podwiązki (gumki) zgodzi się na wycenę zestawu , który zawiera 7 podwiązek? W związku z faktem, że Zamawiający wymaga 1000 sztuk, a zestaw zawiera 7 podwiązek Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie 142 bądź 143 pełnych zestawów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość wyceny 143 zestawów podwiązkowych w przypadku zaferowania zestawu 7 podwiązkowego , bądź możliwość wyceny 167 zestawów w przypadku zaferowania zestawu 6 podwiązkowego.

261. Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować gumki do opaskowania żyłaków przelyku z zestawem przystosowanym do współpracy z endoskopami o średnicy 9.5 - 11.5 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania gumek do opaskowania żyłaków przelyku przystosowany do współpracy z endoskopami o średnicy 9,5- 11,5 , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ .

Dotyczy części nr 151

262. poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje wyceny oferty za sztukę.

262 A . Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek do identyfikacji w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje wyceny oferty za sztukę.

Dotyczy części nr 152

263 .B Czy Zamawiający dopuści wycenę nożyków w opakowaniu a'200 sztuk z przeliczeniem do 148 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje wyceny oferty za sztukę.

Dotyczy części nr 153

263, Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec opisanych jak w 2 części opisu, długość narzędzi 160, 180 i 230 cm, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

264. Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczypce biopsyjne jednorazowego użytku; długość robocza 160cm i 230cm dla średnicy szczęk; 2,3mm; 3,0mm oraz 120cm dla średnicy szczęk 1,8mm, łyżeczki z podwójnymi otworami w szczękach, łyżeczki standardowe, łyżeczki owalne, z systemem cięgieł umożliwiającym otwarcie szczypiec zawsze , przy każdym zagięciu; sztywny odcinek dystalny, zapewnia możliwość łatwiejszego pokonywania zagiętych odcinków kanału biopsyjnego endoskopu. Szczypce powlekane na całej długości. Dwie wersje do wyboru przez użytkownika dla szczypiec: z igłą i bez igły. Współpracujące z kanałem roboczym od 2,0mm do 3,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

265.Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku; długość robocza 160, 180 i 230 cm, średnica szczęk 1,8mm; 2,3mm; 3,0mm. łyżeczki gładkie lub z ząbkami na obwodzie, konstrukcja mechanizmu szczęk zapewnia możliwość wykonywania biopsji stycznych, z systemem cięgieł umożliwiającym otwarcie szczypiec zawsze , przy każdym zagięciu. Pancierz szczypiec pokryty jest tworzywem sztucznym i w zależności od długości narzędzia posiada inny kolor. Na całej długości szczypce pokryte są substancją ograniczającą tarcie.

System markerów określających położenie narzędzia. Dwie wersje do wyboru przez użytkownika : z igłą i bez igły, łyżeczki okrągłe, elipsoidalne oraz pogłębione, współpracujące z kanałem roboczym od 2,0mm do 3,2mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 155 .

266. poz. 4: Czy Zamawiający pisząc cewnik urologiczny ma na myśli cewnik Tiemann?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania w pozycji 4 cewnika Tiemann.

267. Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

268. poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z balonem o pojemności 80 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania cewnika z balonem o pojemności 80 ml .

268 A. Po 6-8 Czy Zamawiający dopuści cewniki trójdrożne Dufour, wykonane ze 100 % silikonu w rozmiarach:

CH18- balon poj.50-80ml

CH20- balon poj.50-80ml

CH22- poj.80-100ml

CH24- balon poj.80-100ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania powyższych cewników w zakresie pozycji 6-8

Dotyczy Część Nr 157

269. Poz, 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kraniki mają być wykonane z poliwęglanu, materiału pozwalającego na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje , iż nie precyzował powyższego parametru i oczekuje złożenia oferty zgodnej z wymaganiami opisanymi w SIWZ .

270. Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kraniki mają posiadać objętość wypełnienia 0,22 czy 0,23ML?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie precyzował powyższego parametru i oczekuje złożenia oferty zgodnej z wymaganiami opisanymi w SIWZ .

270 a. Poz. 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości przetaczania cytostatyków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza powyższego .

271.poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksyloowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu. Pragniemy nadmienić, iż produkty bez DEHP są powszechnie stosowane w systemach do infuzji, przyrządach do żywienia oraz innych produktach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie precyzował powyższego parametru i oczekuje złożenia oferty zgodnej z wymaganiami opisanymi w SIWZ .

Dotyczy części nr 158 .

272. poz. 1 Czy Zamawiający dopuszcza zawór tylko do linii żylnych? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

273. poz. 1 Czy Zamawiający dopuszcza zawór z membraną osadzoną wewnątrz przezroczystego konektora? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 1 zaworu z membraną osadzoną wewnątrz przezroczystego konektora.

274. poz. 2 Czy Zamawiający dopuszcza Zawór odcinający z dwoma wejściami / noworodkowy/ bezigłowy port do podaży i aspiracji/całkowicie przezierny, bezbarwny, o długości 2,4cm, długość całego systemu ok. 9,5 cm, jak obecnie dostarczane do Państwa placówki.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 zaworu o podanych powyżej parametrów.

275. poz. 1, 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby zawory były wyposażone w protektor umożliwiający bezpieczne wpięcie do wklucia bez ryzyka skażenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

276. poz. 1: Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o następujących parametrach , system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia do dezynfekcji od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkazania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min, objętość wypełnienia 0,1 ml, 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, Zdemowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wklucia. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu bezigłowego o podanych powyżej parametrach .

277. poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie oczekuje aby zestaw charakteryzował się objętością wypełnienia max. 0,45 ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

278. Poz.2 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o następujących parametrach , System bezigłowy składający się z dwóch zaworów bezigłowych, system o długości 23 cm, średnica drenu 1 mm, objętość wypełnienia 0,6 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia do dezynfekcji od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkazania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym)– wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylne, 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, Zdemowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wklucia, Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu bezigłowego o podanych powyżej parametrach .

279. Czy Zamawiający w zadaniu 158 w pozycji 1 dopuści zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membranę typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. W celu łatwej identyfikacji wersja dotętnicza częściowo zabarwiona na czerwono. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu bezigłowego o podanych powyżej parametrach .

280. Czy Zamawiający w zadaniu 158 w pozycji 2 dopuści poliuretanowy dren przedłużający zakończony dwoma zaworami dostępu bezigłowego o długości 8cm i objętości wypełnienia 0,43ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membranę typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zaworu bezigłowego o podanych powyżej parametrach .

280 A **pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy z silikonową membranę osadzoną wewnątrz przezroczystego konektora, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

280 B pozycja 2 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli zawór pojedynczy jak na poniższym zdjęciu, o długości całkowitej 14 cm:



Czy zawór z przedłużaczem podwójnym o długości całkowitej 21 cm jak na poniższym zdjęciu:



Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaworu z podwójnym przedłużaczem , dopuszcza przedłużacz 21 cm .

Dotyczy części nr 159.

281. Pozycja 1 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii (Massimo, Nellcor, Oximax) w jakiej ma działać czujnik, numeru katalogowego lub numeru REF.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż czujnik ma działać w trzech powyższych technologiach .

Dotyczy części nr 161

282. Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do żywienia o powierzchni filtracji 1,6 cm², długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron), łączna długość zestawu 12,5 cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, przepływ >30ml/min, na końcu zastawka antyzwrotną uniemożliwiająca cofanie się krwi w kierunku do filtra.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania filtra do żywienia o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu wymogu filtra noworodkowego oraz posiadania samoodpowietrzacza .

283. Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do żywienia o minimalnej powierzchni filtracji 1,6 cm² i objętości wypełnienia 1,2 ml, dreny z PCV bez DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

284. Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do podaży płynów o powierzchni filtracji 1,6 cm², długość drenów 6 cm (po 3 cm z każdej ze stron) , łączna długość zestawu 12,5 cm, przepływ >2ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania filtra do podaży płynów o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu wymogu filtra noworodkowego , posiadania samoodpowietrzacza oraz czasu stosowania 96 h.

285. Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do żywienia o minimalnej powierzchni filtracji 1,6 cm² i objętości wypełnienia 1,2 ml, dreny z PCV bez DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 162

286. Czy Zamawiający dopuści cewnik wykonane z PVC w rozmiarach 3,5, 4, 5, 6 , 7, 8 Fr. Rozmiar 2,5 Fr nie występuje w cewnikach pępkowych wykonanych z PVC.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 164

287. Czy Zamawiający wymaga, aby system był wyposażony w kieszonkę na palec, w celu precyzyjnej i atraumatycznej aplikacji systemu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaoferowania systemu o podanych powyżej parametrach , pozostałe parametry zgodne z SIWZ

288. Czy Zamawiający wymaga, aby worki systemu były skalowane co 25 ml, w tym numerycznie co 100 ml w celu prowadzenia dokładnego bilansu płynów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaoferowania worków o podanych powyżej parametrach , pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste, worki w opakowaniu a'3 sztuki z przeliczeniem do 5 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaoferowania worków o podanych powyżej parametrach . Ponadto zamawiający wymaga wyceny za 1 sztukę , nie dopuszcza możliwości wyceny za opakowania .

pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml?

Odpowiedź: : Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaoferowania systemu o podanych powyżej parametrach pod warunkiem zestawu posiadającego 3 worki zbiorcze zgodnie z SIWZ . .

289. Czy Zamawiający wymaga, aby system posiadał badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania do 29 dni?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

290.poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga systemu z czasem utrzymania do 29 dni, potwierdzonego badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego i oczekuje zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w SIWZ .

Dotyczy części nr 167

291. lp. 1 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu składającego się z:

Cewnik standardowy dł. użyteczna 20 cm , śr.zew. 5F. Przystosowany do pomiaru ciśnienia krwi metodą krwawą w tętnicy udowej bądź ramiennej. 2. Czujnik do pomiaru parametrów hemodynamicznych z możliwością jednoczesnego pomiaru ciśnienia tętniczego i pomiaru rzutu serca. 3. Linia do pomiaru ciśnienia żylnego wraz z przepływowym czujnikiem termicznym

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe rozwiązanie zostało już dopuszczone w opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy części nr 175

292. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwane etykietą) lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia *"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"* wymaga się aby *"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczanym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"*. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: *"Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."* Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: *wymagane są "procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020"* w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się

Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż w przedmiocie zamówienia nie opisywał powyższych wymogów i oczekuje złożenia oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami opisanymi w SIWZ .

293. Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż w przedmiocie zamówienia nie opisywał powyższych wymogów i oczekuje złożenia oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami opisanymi w SIWZ .

Dotyczy części nr 176

294. Poz. 1, 2 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane zestawy wprowadzające były w pełni kompatybilne z cewnikami CCO Swan-Ganz'a (część nr 177, lp. 1) i pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie opisał powyższego wymogu i oczekuje złożenia oferty zgodnej z wymaganiami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

295. Poz. 3 Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki Swan-Ganz'a posiadały bezpieczne zamknięcie balonika poprzez zawór przesuwany obsługiwany jedną ręką?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego .

296. Poz.3 Czy Zamawiający wymaga, aby integralna osłonka foliowa znajdowała się w opakowaniu wraz z introducerem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

297. Poz. 4 Czy Zamawiający wymaga, aby czujniki temperatury do cewników Swan-Ganz'a były kompatybilne z monitorami B450 i kablami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga kompatybilności asortymentu w zakresie części nr 176 z monitorami Zamawiającego , co jest równoznaczne iż powyższe wyroby muszą być kompatybilne z kablami Zamawiającego .

Dotyczy części nr 187

298. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 187 pozycji nr 2 do osobnego zadania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 198

299. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie w poz. 11,12,13,15 (dysk uszczelniający, membrana kopułki ciśnienia, o-ring 26x1,5 mm, uszczelka z otworem na kanał instrumentowy, śr. Otworu 0,8 mm, wyrobów spełniających wszystkie wymagania Zamawiającego, które nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz. U. 10.107.679), nie są oznakowane znakiem CE i posiadają stawkę podatku VAT 23%?

Odpowiedź : Zamawiający informuje , iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy Część nr 200

300. Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do ostrzykiwania o dostępnych długościach 180 i 230 cm, dostępne średnice ostrza igły 22 i 25 G dostępne długości igły 4 i 6; pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, dopuszcza możliwość zaoferowania igieł o podanych powyżej parametrach .

301. Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Igły do ostrzykiwania krwawiących naczyń błony śluzowej długość 230 cm . Średnica osłonki 2,3 mm . Dostępne średnice ostrza igły 22 i 25 G . Długość ostrza igły 5cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź : Zamawiający informuje , iż nie wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 201

302. pozycja 1: Ze względu na fakt, iż szczoteczki pakowane są w niepodzielnych opakowaniach po 50 sztuk – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 850 sztuk (tj. 17 opakowań handlowych) lub 900 sztuk (tj. 18 opakowań handlowych)? Prosimy o podanie konkretnej dopuszczanej (zaokrąglonej) ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania szczoteczek w ilości 850 sztuk .

303. pozycja 7: Ze względu na fakt, iż narzędzie pakowane jest w niepodzielnych opakowaniach po 5 sztuk – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 60 sztuk (tj. 12 opakowań handlowych) lub 65 sztuk (tj. 13 opakowań handlowych)? Prosimy o podanie konkretnej dopuszczanej (zaokrąglonej) ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania pętli w ilości 60 sztuk

Dotyczy części nr 202

304. pozycja 1: Ze względu na fakt, iż klipsy pakowane są w niepodzielnych opakowaniach po 40 sztuk – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 440 sztuk (tj. 11 opakowań handlowych) lub 480 sztuk (tj. 12 opakowań handlowych)? Prosimy o podanie konkretnej dopuszczanej (zaokrąglonej) ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania klipsów w ilości 440 sztuk .

Dotyczy części nr 205

304 ACzy Zamawiający dopuści okład zimno/ciepło wielorazowy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

304 B pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści okład zimno/ciepło w rozmiarze 26x16cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Dotyczy części nr 207

305. Czy Zamawiający dopuści w części 207 poz.1 kaniulę 30Fr o długości 40,6cm (jest 40cm), pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania kaniuli o podanych powyżej parametrach .

306. W części 207 wymagane są 3 szt próbek. Wymagane są 4 różne rozmiary kaniuli (30, 32,34, 36Fr), czy Wykonawca może dostarczyć 3szt kaniul w jednym rozmiarze?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie precyzował powyższego , dopuszcza możliwość dostarczenia 3 sztuk próbek w jednym rozmiarze.

Dotyczy części nr 208

307. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów oraz celem zwiększenia konkurencyjności ofert kaniuli tętnicznej o następujących parametrach:

Kaniula tętnicza w rozmiarach 15,17,19,21,23 Fr (rozmiary w zależności od potrzeb Zamawiającego) o długości 15 lub 23 cm dostarczana z konektorem 3/8x3/8 cala oraz przyłączem typu Luer Lock. Kaniule powlekane powłoką biokompatybilną (heparynowo-albuminową) umożliwiającą użycie przez 30 dni. Tworzywo medyczne, apyrogenne i nietrombogeniczne. Pakowane indywidualnie w sterylną „kopertę” z papier-folii. 30 dni użycia. Kaniula wraz z zestawem wprowadzającym pakowanym osobno. oraz kaniuli żylny o parametrach technicznych:

Kaniula żylna w rozmiarach 19,21,23, 25 Fr (rozmiary w zależności od potrzeb oddziału) o długości 38 lub 55 cm. dostarczana z konektorem 3/8x3/8 cala. Kaniula powlekana powłoką (heparynowo-albuminową) umożliwiającą użycie przez 30 dni. Tworzywo medyczne, apyrogenne i nietrombogeniczne. Pakowane indywidualnie w sterylną „kopertę” z papier-folii. 30 dni użycia.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

308. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie kaniul tętnicznych udowych jednoświatłowych nowej generacji z zestawem do wprowadzania przezskórnego, zbrojonych, zakończonych łącznikiem 3/8 cala, ze znacznikiem głębokości wprowadzania, w rozmiarach 15, 17 i 19 FR, o długości całkowitej kaniuli 31,8 cm i długości końcówki drenującej 18 cm?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy Części nr 210

309. Czy Zamawiający w pakiecie 210 wymaga aby oferowane protezy głosowe posiadały średnice minimum 22 Fr, dla zapewnienia optymalnego przepływu powietrza, co ułatwia uzyskanie najwyższej jakości głosu przetokowego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania protez głosowych o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 212

310. , pozycja 1, 2, 3. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie następujących kocy:

Pozycja 1: Polipropylenowy koc o wymiarach 221cm x 91cm, 198g. 2 otwory do podłączenia dmuchawy . Specjalne perforacje po bokach kołdry pozwalają na optymalne ułożenie pacjenta w wymaganej pozycji. Radioprzezierny , bez konieczności usuwania koca z ciała pacjenta przy wykonywaniu badań obrazowych RTG, materiału umożliwiający równomierny, swobodny przepływ

powietrza , sterylne, jednorazowego użytku, sposób otwierania zapewniający ochronę sterylności , taśma samoprzylepna antyalergiczna pozwalająca na przymocowanie koca, zapobiegająca zsuwaniu się , dwa otwory zapewniające sterylne połączenie koca z urządzeniem grzewczym umiejscowienie otworu do podłączenia urządzenia grzewczego umożliwiające zarówno zawieszenie urządzenia na stole operacyjnym , jak i umieszczenie go na dedykowanym do tego wózku pod stołem operacyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 kocy o podanych powyżej parametrach .

311.Pozycja 2: Polipropylenowy koc o wymiarach 152cm x 91cm, 113g. Posiada paski klejące do ufixowania kołdry do stołu. Część przykrywająca stopy nieogrzewana . Jeden otwór do podłączenia dmuchawy. Radioprzezierny, bez konieczności usuwania koca z ciała pacjenta przy wykonywaniu badań obrazowych RTG, materiał umożliwiający równomierny, swobodny przepływ powietrza, taśma samoprzylepna antyalergiczna pozwalająca na przymocowanie koca, zapobiegająca zsuwaniu się , jeden otwór zapewniający sterylne połączenie koca z urządzeniem grzewczym umiejscowienie otworu do podłączenia urządzenia grzewczego umożliwiające zarówno zawieszenie urządzenia na stole operacyjnym, jak i umieszczenie go na dedykowanym do tego wózku pod stołem operacyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 kocy o podanych powyżej parametrach .

312. Pozycja 3: Polipropylenowy koc o wymiarach 188cm x 61cm, 99g. Radioprzezierny, bez konieczności usuwania koca z ciała pacjenta przy wykonywaniu badań obrazowych RTG, materiał umożliwiający równomierny, swobodny przepływ powietrza, taśma samoprzylepna antyalergiczna pozwalająca na przymocowanie koca, zapobiegająca zsuwaniu się, dwa otwory zapewniające sterylne połączenie koca z urządzeniem grzewczym umiejscowienie otworu do podłączenia urządzenia grzewczego umożliwiające zarówno zawieszenie urządzenia na stole operacyjnym, jak i umieszczenie go na dedykowanym do tego wózku pod stołem operacyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 3 kocy o podanych powyżej parametrach .

Do pyt 310,211,312 Do powyższych kocy wraz z pierwszą dostawą, na czas trwania umowy wykonawca dostarczy cztery urządzenia do kocy grzewczych (kompatybilne z pozycją 1, 2, 3 pakietu). Urządzenie zasilane 220-240VAC, 50-60 Hz, wyposażone w giętki przewód grzewczy o długości 2 m . System ogrzewania z wymuszonym obiegiem ciepłego powietrza. Regulowany zakres temperatury. Filtr antybakteryjny i antywirusowy o wysokiej skuteczności filtracji. Przepływ powietrza zapewniający szybką i bezpieczną regulację temperatury pacjenta. Zabezpieczenia przed przegrzaniem w postaci systemu alarmowego, dźwiękowego oraz automatyczne wyłączenie urządzenia . Urządzenie na wózku jezdnym z blokadą kół.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w cenie umowy na czas trwania umowy urządzeń do kocy grzewczych o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr Część 221

313. Czy Zamawiający dopuści w poz.1 i poz.2 linię o długości 160cm (130cm + 30cm)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

314. Bardzo prosimy Zamawiającego o dokładne podanie ile sztuk płytek i kabli wymaga w poz.3?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zabezpieczyć 30 stanowisk w kable i płytki.

315.Czy Zamawiający wymaga linii z przetwornikiem podwójnej i pojedynczej, wyposażonej w połączenie bezpinowe kabla sygnałowego i przewodu elektrycznego przetwornika, zapewniające mniejszą awaryjność podczas podłączania i rozłączania linii?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego .

316. Czy Zamawiający wymaga konstrukcji linii z przetwornikiem zawierającej osobny port do testowania poprawności działania systemu wbudowanego w konstrukcję przetwornika: linia z przetwornikiem / kabel sygnałowy / monitor?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego .

317.Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na czas trwania umowy przetargowej urządzenia umożliwiającego test poprawności działania systemu: linia z przetwornikiem - kabel sygnałowy – monitor?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga powyższego .

317 a Pozycja 1Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta (dawny Abbott Hospira); linia do krwawego pomiaru ciśnienia, podwójna, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennie, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm).

Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

317 b Pozycja 2Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta (dawny Abbott Hospira); linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr Część 222

318.Czy Zamawiający w zadaniu 222 dopuści zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych, umożliwiający łatwe wprowadzenie cewnika jednocześnie minimalizując ryzyko urazu. Zestaw ten to kompromis pomiędzy elastycznością a sztywnością cewnika. Doskonała wytrzymałość na załamania i na rozciąganie sprawia, że cewnik jest bardzo bezpieczny w użyciu. Dostępny z końcówką otwartą oraz typ zamknięty z trzema oczkami bocznymi średnicy- 20G.

Oznaczniki cm na cewniku pozwalają na użycie różnych długości igieł Touhy.

Zestaw zawiera:- cewnik 90cm cieniujący w Rtg z łącznikiem easylock i przewodnikiem.- igłę touhy 18G(dostępna długość 80mm i 90mm)- filtr 0,22μ- strzykawka niskooporowa 10 ml

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

318 A. Czy Zamawiający dopuści w miejsce zestawu naklejek na strzykawkę, naklejkę na cewnik epiduralny, pozostałe elementu zestawu zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ .

Dotyczy części nr 225

319. Czy Zamawiający w zadaniu 225 dopuści zestaw z cewnikiem do blokady nerwów obwodowych, przy użyciu elektrostymulatora, do ciągłego znieczulania nerwów umiejscowionych głęboko.

Prowadnik typu wishbone zapewnia dokładną kontrolę wprowadzanego przez igłę cewnika. Znaczniki co 10mm dookoła igły. Znaczniki na końcu igły dla kontroli położenia cewnika. Igły dostępne o szlifach 17 i 30 stopni.

W skład zestawu wchodzi :

Pozycja 1

- o prowadnik typu wishbone,
- o igła stymulująca w rozmiarach 18G/100mm,
- o cewnik Pebax 20G/50cm z oznacznikami co 1cm,
- o łącznik easy-lock,
- o filtr antybakteryjny 0,22 μ ,
- o dodatkowa przedłużka 30 cm,
- o strzykawka 10ml,
- o transparentny opatrunek Dermafilm 10x 15cm,
- o kabel połączeniowy 60cm

Pozycja 2

- o prowadnik typu wishbone,
- o igła stymulująca w rozmiarach 18G/150mm,
- o cewnik Pebax 20G/50cm z oznacznikami co 1cm,
- o łącznik easy-lock,
- o filtr antybakteryjny 0,22 μ ,
- o dodatkowa przedłużka 30 cm,
- o strzykawka 10ml,
- o transparentny opatrunek Dermafilm 10x 15cm
- o kabel połączeniowy 60cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 227

320. Pyt. 1 – Czy Zamawiający dopuści kaniule wyposażone w korek portu górnego zamykany w systemie „klik”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania kaniul wyposażonych w korek portu górnego zamykany w systemie klik , przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

321.Pyt. 2 – Czy Zamawiający wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga , aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli .

322.poz. 2Czy Zamawiający będzie wymagał, aby koreczek posiadał opakowanie jednostkowe z dużym znacznikiem otwarcia na min 4-5 mm, gdyż na rynku oferowane są koreczki ze znacznikiem ok. 2 mm, co uniemożliwia ich sterylne otwarcie przez personel medyczny pracujący np. w rękawiczkach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego .

323 poz. 1: 1. W związku z tym, że „kaniula ma bezwzględnie zabezpieczać przed ekspozycją na zakłucie i materiał biologiczny” prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby kaniula bezpieczna była wyposażona w plastikową osłonką o gładkich krawędziach z system kapilar, które w całości zatykają ostrze igły chroniąc przed zakłuciem, zadrapaniem i przeniesieniem zakażenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego i oczekuje zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ .

324. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w związku z opisem przedmiotu zamówienia, że „część żylna kaniuli musi posiadać idealnie gładką powierzchnię ograniczającą do minimum adhezję patogenów i zapewniającą maksymalne bezpieczeństwo mikrobiologiczne pacjenta” Zamawiający oczekuje aby do oferty dołączone były badania kliniczne (min.3) potwierdzające wpływ rodzaju materiału, z jakiego wykonane są cewniki oferowanych kaniul na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył, które jest jednym z głównych powikłań związanych z terapią dożylną.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga powyższego i oczekuje zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ .

325. prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy poprzez „koreczek zamykany w systemie samozatraskowym” rozumie koreczek samodomykający się?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania kaniul z koreczkiem samodomykającym przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ .

326.Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące

rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min,
18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7)
180ml/min, G14/45mm (1,6-2,1) 270ml/min

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania kaniul o podanych powyżej parametrach pod warunkiem posiadania min 3 pasków radiocieniujących w RTG .

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne z korkiem portu górnego zamykanego ręcznie, posiadające 2 paski kontrastujące w RTG, w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza powyższego i oczekuje zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ .

pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków kombi w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 5022 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny za sztukę .

Dotyczy części nr 229

327.poz. 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wentu lewokomorowego, wykonanego z silikonu o długości 40,6 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

328.poz. 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wentu bez przewodnika, wykonanego z elastycznego materiału zakończonego sprężynką o długości 38,1 cm i rozmiarze 20Fr? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy Część nr 230

329. Poz. 1 Proszę o dopuszczanie: kaniule noworodkowe :neoflon w rozmiarze 0,6 lub, 07, G i długości 19 mm o przepływie 13 ml. Wykonanych z **FEP**, widocznych w USG, posiadających zdejmowalny uchwyt (ułatwiający jej założenie), bez portu bocznego, pakowany w opakowania nierozrywalne bez zawartości celulozy oraz (do wyboru przez Zamawiającego) kaniuli w rozmiarze 0,7x19 mm w wersji bezpiecznej o przepływie **22** ml/min, wykonanej z **FEPz** wtopionymi paskami RTG (min. **4**), bez portu górnego zamawiana zamiennie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania kaniul w zakresie części nr 230 o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 232

330. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie staplerów o grubości zszywki 0,6 mm, rozmiar 6,5 x 4,5.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

331. Czy zamawiający w zad 232 wyrazi zgodę na złożenie oferty na stapler do zamykania skóry znanego amerykańskiego producenta; Jednorazowy stapler skórny z 35 z zszywkami szerokimi pokrytymi politetrafluoroetylenem/teflonem; Grubość zszywki: 0,6 mm , szerokość: 6,5 mm, wysokość: 4,7 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 233.

332. Prosimy o doprecyzowanie jaki należy zaferować rozmiar kaniuli -10,12 czy 14Fr oraz czy mają być zakrzywione pod kątem 45 czy 90stopni?.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania kaniuli zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia w Specyfikacji Istotnych warunków zamówienia. Ponadto wymaga kaniuli z korpusem elastycznym , kąt zakrzywienia formowany przez operatora.

Dotyczy części nr Część 234

333. Czy zamawiający dopuści zaferowanie pętli o średnicy po otwarciu 10, 15, 20, 25 i 32 mm, obrotowych, osłonka wykonana z materiału ułatwiającego przesuwanie pętli w jej wnętrzu, pozostałe właściwości jak w opisie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania pętli o podanych średnicach , przy zachowaniu pozostałych wymagań z SIWZ.

334. Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować pętle do polipektomii jednorazowego użytku wykonane z plecionego drutu, długość robocza min. 230 cm; średnica osłonki 2,3mm; Dostępne kształty: owal, średnice otwartej pętli dla owalnych kształtów: 10,15, 25, 35mm, Pętle z funkcją rotacji ułatwiającą pracę. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania pętli o podanych średnicach i długości , przy zachowaniu pozostałych wymagań z SIWZ

335. Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści: Pętłe do polipektomii jednorazowego użytku wykonane z plecionego drutu, długość robocza 230 cm; średnica osłonki 2,3mm; średnica otwartej pętli owalnej: 10, 15, 20, 24, 36mm, hexagonalnej i crescent 24mm. Wewnętrzna strona osłonki pokryta tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym swobodne wysuwanie pętli.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pętli o podanych średnicach, przy zachowaniu pozostałych wymagań z SIWZ.

Dotyczy części nr 236

336. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 236 pozycji 2 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządu o podanych powyżej parametrach.

337. pozycja 2- Czy zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków bez zastawki, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządu do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów i leków bez zastawki przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

338. pozycja 2- Czy zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem hydrofobowym pełniącym rolę zastawki, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania przyrządu do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów i leków z filtrem hydrofobowym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

339. pozycja 2- Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 236 pozycję 2 i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

340. poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem antybakteryjnym 0,2 mikrona bez zastawki, z zatyczką w postaci białego koreczka domykanego manualnie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania przyrządu o podanych powyżej parametrach .

340 A Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki antyzwrotnej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania przyrządu o podanych powyżej parametrach .

Pytanie do części: 237 Stabilizatory serca tkankowe

341. Poz.1:Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie stabilizatorów tkankowych do naczyń wieńcowych, w miejsce dotychczasowych zapisów, o następnym parametrach:

- ssący, atraumatyczny
- niskoprofilowy niezakrywający naczyń wieńcowych
- ramię o płynnej możliwości dostosowania pozycji oraz silnej stabilizacji
- plastyczny
- ułatwiający ocenę struktur nasierdziowych
- jednorazowy
- część ssąca z przejrzystego materiału – niskoprofilowa
- część ssąca plastyczna - możliwość dostosowania kształtu
- wyposażony w system mocujący do linii ssącej na korpusie i pokrętło sterującym
- w zestawie komplet dedykowanych piór (plastikowych, jednorazowych bransz)

kompatybilnych z retraktem dostarczonym bezpłatnie na czas trwania umowy

- przyssawki z wieloma komorami ssącymi
- zbrojona linia ssąca do pompy
- wyposażony w przegub do manewrowania ramieniem w płaszczyźnie poziomej w zakresie 180 stopni bez poruszania korpusem stabilizatora
- możliwość ustawienia ramienia pod kątem 90 stopni do płaszczyzny reaktora

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w przedmiocie zamówienia zostało dopuszczone powyższe urządzenie.

342. poz.2: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie stabilizatorów do podtrzymywania serca koniuszkowe, w miejsce dotychczasowych zapisów, o następnym parametrach:

Stabilizator serca - pozycjoner:

- ssący, atraumatyczny
- część ssąca z przezrystego materiału w kształcie **stożka-lejka**, pokryta od wewnątrz atraumatyczną włókniną
- niskoprofilowy

elastyczne zawieszenie serca nieupośledzające jego hemodynamiki

- ułatwiający ocenę struktur nasierdziowych
- możliwość umieszczenia pozycjonera na ścianie komory serca i poza przebiegiem naczyń
- wyposażony w przegub do manewrowania ramieniem w płaszczyźnie poziomej w zakresie 180 stopni bez poruszania korpusem pozycjonera
- możliwość ustawienia ramienia pod kątem 90 stopni do płaszczyzny retraktora

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w przedmiocie zamówienia zostało dopuszczone powyższe urządzenie.

Dotyczy części nr 238

343. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów Zestawu do przezskórnej tracheostomii metodą Ciaglia Blue Rhino do wprowadzenia metoda Seldingera w skład którego wchodzi: Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca (z wzmocnionym uchwytem, którego odcinek dystalny jest pokryty wydłużonymi rowkami, dzięki którym tworzy się warstwa hydrofilna po uprzednim zanurzeniu w soli fizjologicznej) oraz wstępnie założonym mankietem prowadzącym. Prowadnica z 2 znacznikami śr. 1,32 mm. Prowadniki ładujące umożliwiające założenie rurki tracheostomijnej 3 szt. (21Fr dla rurki 7, 24Fr dla rurki 8, 27Fr dla rurki 9) 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, 15 G Krótkie rozszerzadło 14,0 Fr; 6,5 cm Skalpel, strzykawka jednorazowa, czerwony pojemnik na zużyte igły, żel poślizgowy, gaziki, etykiety samoprzylepne do wklejenia do protokołu

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 239

344. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestawu do bezpiecznej punkcji klatki piersiowej składającego się z igły dł. 19 cm i poliuretanowego drenu rozmiar 8CH dł. 12,45 cm, strzykawki luer lock, worka do drenażu 2000 ml. Igła z tępą kaniulą zabezpieczającą umieszczoną w kanale igły, posiadająca dwukolorowy zielono-czerwony wskaźnik bezpieczeństwa w złączu, który zapewnia bezpośrednią sygnalizację położenia kaniuli zabezpieczającej po wprowadzeniu igły, posiadająca jednokierunkowy zawór wentylowany w złączu igły, umożliwiający ewakuację powietrza i płynu z

jamy opłucnej, zapobiegając jednocześnie przedostawaniu się powietrza w przeciwnym kierunku. Cewnik zawierający zawór kulowy z ręczną blokadą w złączu cewnika, zamykający światło cewnika podczas wycofywania igły, chroniący przed przypadkową odmą opłucną w trakcie zabiegu.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zestawu do bezpiecznej punkcji klatki piersiowej o podanych powyżej parametrach .

344 A Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach: Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwzwrotną i odpływem, skalowany co 100ml Strzykawka o pojemności 60ml igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G) wersja automatyczna (Tormatic) wyposażona w trójdrożny zawór przeciwzwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu Opakowanie podwójne - zewnętrzne papierfolia, wewnętrzne folia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zestawu do bezpiecznej punkcji klatki piersiowej o podanych powyżej parametrach

Dotyczy Część Nr 245

345. poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej o objętości nominalnej 275 ml i obj. maksymalnej 335ml, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

346. **poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej o objętości nominalnej 275 ml i obj. maksymalnej 335ml, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 250

347. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy jednorazowego użytku, jednorurowy, dwuświatłowy o śr. 22mm i dł. 300 cm z kolankiem, do aparatów do znieczuleń z dodatkową rurą rozciągalną od 50 do 150 cm i workiem 2 litrowym bezlateksowym, rura wydechowa do aparatu rozciągliwa do 50-60cm, z dodatkową linią do pomiaru kapnografii.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania układu oddechowego o podanych powyżej parametrach.

348. Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający ma na myśli układ :

Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 2,7 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,5 m z 2L workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,18 cm H₂O i wydechowy 0,22 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 231 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe, z możliwością stabilizacji powieki górnej pacjenta wentylowanego mechanicznie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu oddechowego o podanych powyżej parametrach pod warunkiem posiadania linii do pomiaru kapnografii.

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania układów jednorazowych, typu rura w rurze o długości 160cm, średnicy 30mm, z dodatkową gałęzią rozciągalną do 0,5m i 2l workiem bezlateksowym. Rozwiązanie "rura w rurze" wpływa na lepsze ogrzanie i nawilżenie gazów wdechowych, a także niweluje niebezpieczeństwo przecieków spowodowanych uszkodzeniem wewnętrznej membrany układu.

Łączniki 22F-22M/15F.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 251

349. Czy w pakiecie 251 w pozycji 4 nie nastąpiła omyłka pisarska i zamawiający nie oczekiwał kabla do litotryptora o średnicy 8,5 lub 10Fr.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

350. Czy w pakiecie 251 w pozycji 8 zamawiający nie oczekuje cewnika z balonem do ekstrakcji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

351. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 251 w pozycji 16, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów do wprowadzania protez plastikowych o średnicy 8,5 Fr/9-10Fr, długość cewnika prowadzącego 170-205 cm, z otworem bocznym lub bez otworu na końcu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

352. Prosimy o wydzielenie (usunięcie) z pakietu 251 pozycji 18 ze względu na czasowe wstrzymanie produkcji wymaganego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Dotyczy części nr 254

353. Poz 1 Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych parametrów dopuści zaoferowanie zestawu do przezskórnej endoskopowej gastrostomii w wersji „Pull”, w rozmiarze 24 Fr, wykonany z silikonu, z możliwością usunięcia zestawu przezskórnie (bez konieczności wykonywania endoskopii), zestaw wyposażony w port typu „Y” z niezależnymi portami do odżywiania i podawania leków, z klamrą pozwalającą na szczelne zamknięcie drenu. Zestaw zawiera: dren PEG, igłę z mandrynem, pętlę do przeciągania drutu, drut do przeciągania drenu PEG, skalpel, obłożenie z otworem, komplet gazików z otworem, 2 zewnętrzne nasadki zabezpieczające dren (okrągła i półwalcowata) , PEG, nożyczki i ergonomiczny ,zagięty pean.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do przezskórnej endoskopowej gastrostomii w wersji Pull o podanych powyżej parametrach .

354. Poz 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do wymiennej gastrostomii w rozmiarze 24 FR ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do wymiennej gastrostomii w rozmiarze 24 FR.

355. Dotyczy pakietu nr 254 poz 1: Czy Zamawiający dopuszcza zestaw do gastrostomii endoskopowej, zakładany metodą Pull, Flocare PEG CH 18/40? Jest to Zestaw do gastrostomii endoskopowej, zakładany metodą Pull pod kontrolą endoskopu gwarantujący długotrwałe odżywianie dożołądkowe (min.30 dni). Cewnik wykonany ze 100% przezroczystego poliuretanu niezawierający PCV. Zakończony stożkowatym łącznikiem. Wyposażony w zacisk do regulacji przepływu, pasek widoczny w promieniach RTG oraz silikonową płytkę do umocowania cewnika. Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Rozmiar Ch 18/40

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

356. Dotyczy pakietu nr 254 poz 2: Czy Zamawiający dopuszcza Zgłębnik gastrostomijny z wewnętrznym silikonowym balonem mocującym CH 20/23J Jest to zgłębnik gastrostomijny o rozmiarach Ch 20/23 cm – wykonany z miękkiego silikonu, posiadający wewnętrzny balon mocujący z linią kontrastującą w RTG; posiadający dwa boczne otwory na końcu zgłębnika. Wolny od DEHP. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 255.

357. Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje złożenia oferty z wyceną za sztukę.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wycenę opakowań prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku .

Dotyczy części nr 259

258. poz. 1. Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści w części 259, pozycji 1 koce grzewcze na całe ciało pacjenta (dla osób dorosłych) , przy jednoczesnym dostarczeniu wraz z pierwszą dostawą wymaganej liczby urządzeń kompatybilnych z pozycją 1, na czas trwania umowy ?

System ogrzewania wymuszonym obiegiem ciepłego powietrza. Cztery zakresy temperatur wysoka 43°C, średnia 38°C, niska 32°C, pokojowa. Dwie prędkości przepływu powietrza. Zabezpieczenia : system alarmów wizualnych oraz dźwiękowych. Filtr : wysokiej skuteczności filtr 0.2 mikrona.

Urządzenie posiadający łatwy i pełen nadzór oraz raportowanie przebiegu terapii – czasu trwania ogrzewania pacjenta, zbyt wysokiej temperatury oraz nieprawidłowości podczas stosowania – widoczne na zewnętrznym panelu urządzenia . Urządzenie posiadające możliwość monitorowania godzin pracy urządzenia oraz monitorowania czasu ogrzewania pacjenta . Trzy czujniki temperatury z możliwością zastosowania dwóch różnych szybkości przepływu powietrza zapewniając szybką i bezpieczną regulację temperatury ciała pacjenta . Dodatkowe wyposażenie pozwala na montowanie urządzenia na twardej powierzchni , stojaku do IV , poręczy łóżka lub na specjalnym wózku wyposażonym w kółka .

Wymiary : 33cm (wysokość) x 35 cm(szerokość) x 33 cm (gł.). Waga : 7,3kg.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, nie dopuszcza możliwości zaoferowania kocy grzewczych na całe ciało pacjenta (dla osób dorosłych) kompatybilnych z dostarczonymi w cenie umowy na czas trwania umowy 14 sztukami urządzeń .

Dotyczy części nr 261

359. poz. 1 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje wyceny oferty za sztukę .

359A. Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek pudrowanych w opakowaniu a'144 sztuki z przeliczeniem do 112 pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje wyceny oferty za sztukę .

Dotyczy Część Nr 262

360. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy jednokrotnego użytku do ergonomicznej strzygarki chirurgicznej z nieruchomą głowicą marki Medline o klasie szczelności IPX7, co pozwala na jej dokładną dezynfekcję. Ostrza sterylne , jednokrotnego użytku do włosów grubych. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaofierowania ostrzy i strzyżarki o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu wymogu dostarczenia w bezpłatne użyczenie strzygarek .

Dotyczy części nr 269

361. Pozycja 2 Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w zadaniu 269 wydzieli pozycje: 2 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

362. Pozycja 2 Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do pomiaru ciśnienia dla noworodków kompatybilnych z kardiomonitorem Emtel . W rozmiarach :

- 3,3 – 5,6 cm
- 4,2- 7,1 cm
- 5,0 – 10,5 cm
- 6,9 – 11,7 cm
- 8,9 – 15 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaofierowania mankietów kompatybilnych z kardiomonitorem Emtel o podanych powyżej parametrach .

363. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 z części nr 269 i utworzy nową, odrębną część 269a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

364. Czy Zamawiający dopuści w poz.1 długość linii pomiarowej 158cm (+/- 5cm)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

365. Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora (schemat nr 5 do pytań)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że jest to końcówka BD ze schematu nr 5 .

365 a Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta (dawny Abbott Hospira); Pojedynczy przetwornik IT z pediatrycznym SafeSet, 1 port do pobierania krwi w linii, 1 rezerwar w linii, dł. linii 121 cm, (30 ml/h) Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami

. Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

365 b Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy mankiety do pomiaru ciśnienia dla noworodków amerykańskiego producenta GE kompatybilne z kardiomonitorem Emtel w rozmiarach:

rozm 3-6 cm

rozm 4-8 cm

rozm 6-11 cm

rozm 7-13 cm

rozm. 8-15 cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 272

366. Pozycja 1 Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w zadaniu 272 wydzieli pozycje: 1 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

367. Pozycja 2 Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do pomiaru ciśnienia krwi dla noworodków kompatybilnych z kardiomonitorem Edan . W rozmiarach :

- 3,3 – 5,6 cm
- 4,2- 7,1 cm
- 5,0 – 10,5 cm
- 6,9 – 11,7 cm
- 8,9 – 15 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania mankietów kompatybilnych z kardiomonitorem Edan o podanych powyżej parametrach

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2012 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 83, zad 84 poz 2 oraz zad 135 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyunku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie opisuje powyższego wymogu w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i oczekuje złożenia oferty zgodnej z SIWZ .

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż uznaje za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uznaje za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do ŻADNEJ grupy kapitałowej przedstawi stosowne zaświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż uznaje za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zapis SIWZ, rozdział V, pkt 1.1, zdolność techniczna lub zawodowa: Czy Zamawiający dopuści również wykazanie dostaw na inny sprzęt medyczny jednorazowego użytku, a nie na dostawy, które odpowiadają dokładnie swoim rodzajem produktom zaoferowanym w niniejszym postępowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż uznaje za spełniony wymóg dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej , jeśli Wykonawca wykaże wykonanie należycie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających przedmiotowi zamówienia . Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa wyrobów medycznych .

Czy Zamawiający, na potwierdzenie sytuacji ekonomicznej lub finansowej, zamiast opinii bankowej lub potwierdzenia ze spółdzielczej kasy oszczędnościowo – kredytowej, pozwoli na przedłożenie polisy OC z tytułu prowadzonej działalności lub posiadania mienia na kwotę nie mniejszą niż suma wartości określonych dla poszczególnych części, na które Wykonawca składa ofertę? W naszym przypadku polisa OC z tytułu prowadzonej działalności lub posiadania mienia opiewa na kwotę 1mln złotych, do pakietów, do których Zamawiający żąda informacji z banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo – kredytowej, potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych w wysokości 173.200,00 złotych Polisa ważna jest przez cały rok, a opinia bankowa jedynie 1 miesiąc, co jest mniej problematyczne w przypadku ewentualnego przesunięcia terminu składania ofert. Ponadto polisa OC w porównaniu z ruchomymi środkami na koncie Wykonawcy stanowi doskonale zabezpieczenie finansowe oraz zabezpieczenie roszczeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy wzoru umowy -

załącznik nr 4 § 4 ust. 1Naszym zdaniem, kary umowne za opóźnienia winny być naliczane w kwocie 0,1% od wartości netto niezrealizowanej dostawy. Podobnie jak naliczane są odsetki za zwłokę w płatnościach. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu (załącznik nr 1 do pytań)? (dot. § 1 ust. 2).

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji postanowień projektu umowy (załącznik nr 4)

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust 1:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego towaru.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą,

nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż z należyłą starannością oszacował przedmiot zamówienia.

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe reguluje art.491 K.C.

Dotyczy wzoru umowy: Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów: „Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy: „W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 7 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu cenowym wyłącznie tych pozycji, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na usunięcie tych części na które Wykonawca nie składa oferty . Zamawiający przypomina, iż zgodnie z rozdziałem III Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przewiduje możliwość złożenia ofert częściowych .

Zważywszy na treść § 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż z należytą starannością oszacował przedmiot zamówienia.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Strony mogą wyjątkowo zmienić ceny jednostkowe netto w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?*

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Czy Zamawiający zgadza się aby do wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?*

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO

2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe reguluje art.491 K.C.

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 8, ustęp 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 8, ustęp 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę części zapisu ustępu 1 na zapis następującej treści: „(...) jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do §2 Umowy następujących zapisów:

„W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych lub wstrzymania realizacji dostaw produktów przez producenta, Strony dopuszczają możliwość rozwiązania niniejszej Umowy, bez konieczności ponoszenia konsekwencji zapłaty kar umownych, wskazanych w par 8 Umowy. Zakończenie produkcji lub wstrzymanie realizacji dostaw produktów będzie potwierdzone oficjalnym pismem producenta.”

„W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych lub wstrzymania realizacji dostaw produktów przez producenta, Strony dopuszczają możliwość zaoferowania innego produktu, który jest tożsamy lub lepszy niż produkt którego produkcja została zakończona / wstrzymana przy zachowaniu ceny, którego produkcja została zakończona / wstrzymana.” ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy z 3 dni roboczych do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych z tyt. nieterminowej dostawy z 3% do 1%. Obecna wysokość kar jest wygórowana, nieadekwatna do ewentualnych uchybień.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Ad wzór umowy, załącznik nr 4, par. 8 ust. 1 Prosimy o zmianę kar umownych opisanych w ww. ustępie na 0,3% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy projektu umowy § 8 pkt 1b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 3% na 1% oraz z 15% na 5% wartości brutto niedostarczonego towaru?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy projektu umowy § 8 pkt 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 10% na 5% wartości umownej brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zapisów umowy § 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Dostawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zapisów umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„W przypadku wycofania, bądź chwilowego zaprzestania produkcji przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu produktu zastępczego o tych samych, bądź zbliżonych parametrach technologicznych - przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy SIWZ – rozdział V

Prosimy o zmianę zapisu dotyczącego zdolności technicznej i zawodowej na następujący:

Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert wykonał należycie co najmniej 2 dostawy materiałów medycznych, o wartości nie mniejszej niż suma wartości określonych dla poszczególnych części, na które Wykonawca składa ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż uzna za spełniony wymóg dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej , jeśli Wykonawca wykaże wykonanie należycie co najmniej dwóch dostaw odpowiadających przedmiotowi zamówienia . Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa wyrobów medycznych .

Dotyczy § 8 wzoru umowy

Prosimy o zmianę kar umownych na następujące:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie,
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości umownej brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 9 ust. 1 umowy w sytuacji gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź: zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Olsztynie
Irena Kierzkowska