



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, dnia 11 luty 2025 r.

***Wszyscy uczestnicy postępowania
platforma zakupowa***

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego dla zadania „Sukcesywne dostawy artykułów jednorazowego użytku oraz drobnego sprzętu medycznego VII dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu” (sprawa 71/PN/2024).

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2024 poz. 1320), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie:

Pytanie 1:

Zadanie nr 4 poz. 3 i 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy w powyższych pozycjach Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych producenta Mitsubishi i Sony czy też dopuszcza zaoferowanie papierów kompatybilnych?

Zadanie nr 4 poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie papieru do EKG 612 rozmiarze 210mm x 25m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 144 rolki.

Zadanie nr 4 poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie papieru do defibrylatora z nadrukiem w kolorze szarym, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Zadanie nr 4 poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie papieru oryginalnego do defibrylatora Lifepak 20E pakowanego po 3 szt z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 34op.

Projekt umowy- §9 pkt. 2.1)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zadanie nr 4 poz. 3 i 7

Nie, w powyższych pozycjach Zamawiający nie oczekuje papierów oryginalnych producenta Mitsubishi i Sony czy też dopuszcza zaferowanie papierów kompatybilnych.

Zadanie nr 4 poz. 6

Nie, Zamawiający nie dopuszcza papieru do EKG 612 rozmiarze 210mm x 25m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 144 rolki.

Zadanie nr 4 poz. 8

Tak, Zamawiający dopuszcza papier do defibrylatora z nadrukiem w kolorze szarym, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Zadanie nr 4 poz. 8

Tak, Zamawiający dopuszcza papier oryginalny do defibrylatora Lifepak 20E pakowanego po 3 szt z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 34op.

Projekt umowy- §9 pkt. 2.1)

Przed przedłużeniem czasu obowiązywania umowy Zamawiający kieruje zapytanie do Wykonawcy o wyrażenie zgody. Jeżeli takowej zgody nie uzyska, Zamawiający nie może jednostronnie jej przedłużyć. Zapis ten jest uprawnieniem Stron, a nie obowiązkiem.

Pytanie 2:

1. Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących cechach: wkłady i pojemniki wielorazowe o kształcie okrągłym; wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia” (opisane na pokrywie PATIENT/VACUUM w celu łatwej identyfikacji), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów? Wkłady częściowo sprasowane, w celu ograniczenia przestrzeni magazynowej. Pojemniki wielorazowe wyposażone są w zaczep do mocowania identyczny, jak w opisanym systemie; Pozostałe jak w SIWZ. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki).

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników

(potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196), co jest zgodne z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych.

2. Zadanie nr 12, poz.5

Czy Zamawiający dopuści uchwyt kompatybilny z oferowanym systemem, z mechanizmem śrubowym, montowany bez użycia dodatkowych narzędzi?

3. Zadanie nr 12, poz.9,10

Czy Zamawiający dopuści dreny do połączeń szeregowych, kompatybilnych z oferowanym systemem?

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Nie, Zamawiający nie dopuszcza do postępowania przedmiotu zamówienia o parametrach wskazanych w pytaniu

2. Zadanie nr 12, poz.5

Nie, Zamawiający nie dopuszcza uchwytów kompatybilny z oferowanym systemem, z mechanizmem śrubowym, montowany bez użycia dodatkowych narzędzi.

3. Zadanie nr 12, poz.9,10

Nie, Zamawiający nie dopuszcza drenów do połączeń szeregowych, kompatybilnych z oferowanym systemem.

Pytanie 3:

1. Czy Zamawiający w zadaniu 19 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych:

- średnica 11 FR – długość 15 cm i 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowo komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

2. Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych ?

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 19 poz. 1 i stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Nie, Zamawiający w zadaniu 19 poz. 1 nie dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych o parametrach wskazanych w pytaniu.
2. Zamawiający wymaga ramion prostych
3. Zamawiający z przyczyn technicznych nie może wydzielić z zadania 19 poz. 1 do osobnego pakietu.

Pytanie 4:

Zadanie 6, poz. 5

W związku z brakiem rejestracji jako wyrób medyczny filtrów powietrza do Airvo 2, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zmiany wartości VAT na 23%.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie określa stawki VAT w formularzach cenowych, a tym samym zobowiązuje Wykonawców do wskazania poprawnej stawki podatku z podaniem podstawy prawnej. W przypadku gdy w danym Zadaniu obowiązuje jedna stawka we wszystkich pozycjach, podstawę można wskazać pod formularzem cenowym dla wszystkich pozycji, z zastrzeżeniem iż oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać stosowne certyfikaty lub atesty dopuszczające ich stosowanie w służbie zdrowia zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej

Pytanie 5:

Zapytania dotyczące zadania 18.

1. poz 1. Czy zamawiający dopuści do przetargu narzędzia chirurgiczne - imadło jednorazowe wykonane z biokompatybilnego polimeru w kolorze czarnym? Narzędzia posiadają certyfikat CE dla klasy wyrobów IIa.
2. Czy zamawiający dopuści do przetargu narzędzia chirurgiczne - Pean jednorazowe wykonane z biokompatybilnego polimeru w kolorze czarnym? Narzędzia posiadają certyfikat CE dla klasy wyrobów IIa.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zapytania dotyczące zadania 18.

1. poz 1. Nie, Zamawiający nie dopuści do przetargu narzędzia chirurgiczne - imadło jednorazowe wykonane z biokompatybilnego polimeru w kolorze czarnym. Narzędzia muszą być wykonane ze stali nierdzewnej.
2. Nie, Zamawiający nie dopuści do przetargu narzędzia chirurgiczne - Pean jednorazowe wykonane z biokompatybilnego polimeru w kolorze czarnym. Narzędzia muszą być wykonane ze stali nierdzewnej.

Pytanie 6:

Pytania do części 19

Pytanie 1- Zamawiający w części 19 umieścił produkty o różnej funkcjonalności i kodzie CPV. Czy Zamawiający w celu uzyskania ofert konkurencyjnych cenowo umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w części 19 lub usunie pozycje 4 i 5 jako nietożsame z pozycją 1-3?

Pytanie 2- Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści:

W pozycji 1- 3 cewniki Cewnik czasowy do hemodializy, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, bez powłoki antybakteryjnej, przystosowany do kontroli podczas wprowadzania za pomocą RTG, USG, fluoroskopii, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczyń, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35" x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.

Dla pozycji 1 - 2 światłowy 12F długość 15 i 20 cm

Dla pozycji 2- 2 światłowy 14F długość 15 i 20 cm

Dla pozycji 3 2 światłowy 12F długość 24 cm



które spełniają określone normy jakościowe i użytkowe, ale różnią się od tradycyjnych produktów wskazanych w dokumentacji przetargowej.

Czy Zamawiający jest otwarty na oferty od różnych producentów, które mogą w pełni zaspokoić potrzeby zadania, nawet jeśli ich rozwiązania nie są dokładnie zgodne z wcześniej opisanymi specyfikacjami? Czy taka elastyczność w opisie może sprzyjać większej konkurencyjności w postępowaniu zgodnie z art. 29 ust. 2 i 7 ust. 1 ustawy Pzp.

Odpowiedź Zamawiającego:

Pytania do części 19

Pytanie 1- Nie, Zamawiający w części 19 nie wyraża zgody na składanie ofert na wybrane pozycje w części 19 lub usunie pozycje 4 i 5 jako nietożsame z pozycją 1-3.

Pytanie 2- Zamawiający wymaga cewników o parametrach wskazanych w SWZ.

Pytanie 7:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt a-b):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub zwłoki w dostarczeniu towaru w terminie, wynikającym z zapisów §3 ust. 10 niniejszej umowy - w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni, 0,5% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień zwłoki. Łączna wysokość kar umownych z tego tytułu ograniczona zostaje do 10% wartości brutto danego zamówienia. Jeżeli zwłoka będzie trwała dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu §7 ust. 1 pkt c. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy;

- b) za zwłokę w rozpatrzenia reklamacji w wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni, 0,5 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień zwłoki;

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający modyfikuje zapisy umowy w zakresie kar umownych.

Pytanie 8:

Pakiet 15 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie obwodu sterylnego, spełniającego pozostałe wymagania?

Pakiet 15 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wążów tlenowych o długości 5 m?

Pakiet 15 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie drenu tlenowego o długości 2 m?

Pakiet 15 poz. 4-6

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyrobów medycznych ze śladową ilością ftalanów zgodną z normami UE?

Odpowiedź Zamawiającego:

Pakiet 15 poz. 1

Tak, Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie obwodu sterylnego, spełniającego pozostałe wymagania

Pakiet 15 poz. 4

Tak, Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wążów tlenowych o długości 5 m pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów SWZ

Pakiet 15 poz. 4

Nie, Zamawiający nie zgadza się na zaoferowanie drenu tlenowego o długości 2 m

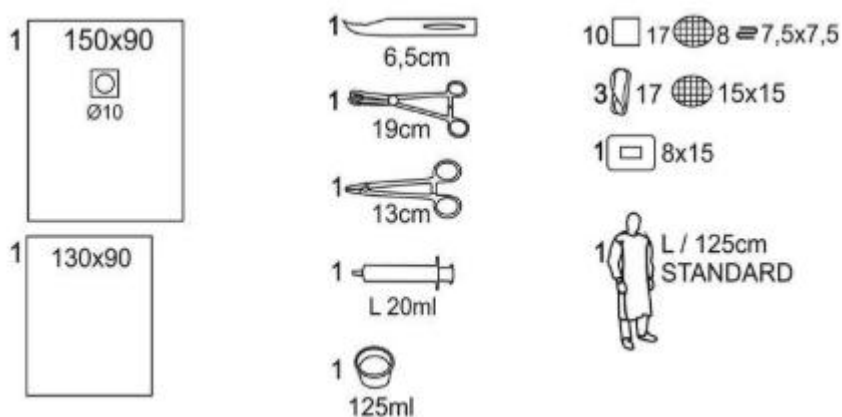
Pakiet 15 poz. 4-6

Nie, Zamawiający nie zgadza się na zaoferowanie wyrobów medycznych ze śladową ilością ftalanów zgodną z normami UE

Pytanie 9:

Zadanie 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie zestawu o składzie:



Opis składnika	Ilość
SERWETA DWUWARSTOWA Z PRZYLEPCEM 150X90CM Z OTWOREM O10	1
KOMPRES Z GAZY 17N 8W 7,5X7,5CM	10
TUPFER 17N 15X15CM	3
OPATRUNEK FIXOPORE F 8X15CM	1
KLESZCZYKI METALOWE DO IGŁY 13CM PROSTE	1
OSTRZE CHIRURGICZNE 6,5CM	1
KLESZCZYKI PLASTIKOWE 19CM	1
POJEMNIK PLASTIKOWY OKRĄGŁY 125ML	1
STRZYKAWKA 2CZ 20ML	1
SERWETA DWUWARSTOWA 130X90CM	1
FARTUCH CHIRURGICZNY STANDARD L	1

Zadanie 9, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie zestawu o składzie:

serweta FB	75x45cm	1
serweta L2 50x60cm z otworem 10cm i przylepcami na rogach	50x60cm;Ø10cm	1
strzykawka 3ml	3ml	1
strzykawka 5ml	5ml	1
igła 1,2x40mm	1,2x40mm	1
igła 0,5x25mm	0,5x25mm	1
kompres z włókniny 30 gram, 4W	7,5x7,5cm	10
Opatrunek Fixopore S	5x7,2cm	1
penseta plastikowa	13 cm	1

Pytanie dot. zapisów umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w § 7, pkt. 1, lit. a) do **wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni, 1% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień zwłoki ?**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w § 7, pkt. 1, lit. b) do wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni, 1 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień zwłoki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zadanie 9, poz. 1

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody za zaoferowanie zestawu o składzie opisanym w pytaniu.

Zadanie 9, poz. 2

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody za zaoferowanie zestawu o składzie opisanym w pytaniu.

Pytanie dot. zapisów umowy:

1. Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów umownych w zakresie kar umownych.
2. Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów umownych w zakresie kar umownych.

Pytanie 10:

1. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy § 1 ust. 5 poprzez zmianę terminu z 3 dni na 7 dni?
2. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 3 ust. 4 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:
 - a) Przez dostawę rozumie się przetransportowanie towaru z miejsca składowania lub wytworzenia do siedziby Zamawiającego oraz rozładunek ze środka transportu i złożenie we

wskazanym przez Zamawiającego bądź przedstawiciela Zamawiającego miejscu. W przypadku zlecenia usługi dostarczenia towaru firmie zewnętrznej, np. kurierskiej, Wykonawca ma obowiązek zlecić rozładowanie towaru do wskazanego miejsca. W przypadku, gdy Wykonawca pozostawi zamówiony towar poza wskazaną lokalizacją, Zamawiający samodzielnie dostarczy go do wskazanej dyslokacji na koszt Wykonawcy, czego następstwem będzie wystawienie noty obciążeniowej na wykonanie usługi transportowej w wysokości 2% wartości netto zamówionej partii towaru. Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy § 1 ust. 5 poprzez zmianę terminu z 3 dni na 7 dni.
2. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę brzmienia § 3 ust. 4 projektu umowy

Pytanie 11:

Pakiet 1, Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści bluzę z długim rękawem wykonana z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy długie zakończone białymi, elastycznymi mankietami, rękaw o kroju prostym. Bluza wyposażona w 2 duże kieszenie na dole bluzy. Wyposażona w biały elastyczny kołnierzyk pod szyją. Zapinana na białe napy?

Pakiet 1, Pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści opakowaniem zbiorczym a'50?

Pakiet 9, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę chirurgiczną 90x120cm?

Pakiet 9, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę chirurgiczną 90x120cm z centralnym otworem przylepnym o śr. 10cm?

Pakiet 9, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści tufery gazowe 17N 20x20cm?

Pakiet 9, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki plastikowe proste 18cm?

Pakiet 9, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

Pakiet 9, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

1	Serweta chirurgiczna 75cm x 75cm 2-warstwowa
1	Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa, do znieczuleń przewodowych, z otw.przylep.10cm x 15cm
1	Igła iniekcyjna (0,5 x 40)
1	Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
1	Strzykawka 2-częściowa 2ml Luer
1	Strzykawka 2-częściowa 5ml Luer
1	Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm
1	Chwytnik plastikowy 18cm
3	Kompres z włókniny 30G 4W 10cm x 10cm
6	Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 30cm x 30cm
1	Pojemnik okrągły poj. 120ml, przezroczysty, z podziałką

Pakiet 15, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP, łącznik Y, sterylny, średnica 22, 2 rury karbowane, rozciągliwe 60-160cm?

Pakiet 15, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200cm?

Pakiet 15, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 300cm lub 500cm?

Pakiet 15, Pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu przez nos zawierające śladowe ilości ftalanów?

Pakiet 15, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200cm?

Pakiet 15, Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy zawierający śladowe ilości ftalanów?

Pakiet 15, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści

Odpowiedź Zamawiającego:

Pakiet 1, Pozycja 1-2

Nie, Zamawiający nie dopuści bluzy o parametrach wskazanych w pytaniu

Pakiet 1, Pozycja 1-2

Nie, Zamawiający nie dopuści opakowaniem zbiorczym a'50

Pakiet 9, Pozycja 1

Nie, Zamawiający nie dopuści serwety chirurgicznej 90x120cm

Pakiet 9, Pozycja 1

Nie, Zamawiający nie dopuści serwety chirurgicznej 90x120cm z centralnym otworem przylepnym o śr. 10cm

Pakiet 9, Pozycja 1

Nie, Zamawiający nie dopuści tupferów gazowe 17N 20x20cm

Pakiet 9, Pozycja 1

Tak, Zamawiający dopuści kleszczyki plastikowe proste 18cm

Pakiet 9, Pozycja 1

Tak, Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy

Pakiet 9, Pozycja 2

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zestawów o składzie opisanym w pytaniu.

Pakiet 15, Pozycja 1

Nie, Zamawiający nie dopuszcza obwódów oddechowy wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP, łącznik Y, sterylne, średnica 22, 2 rury karbowane, rozciągliwe 60-160cm

Pakiet 15, Pozycja 3

Tak, Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200cm

Pakiet 15, Pozycja 4

Nie, Zamawiający nie dopuszcza cewnika do podawania tlenu przez nos o długości 300cm, ani o 500cm

Pakiet 15, Pozycja 4, 5

Nie, Zamawiający nie dopuszcza cewnika do podawania tlenu przez nos zawierające śladowe ilości ftalanów

Pakiet 15, Pozycja 5

Nie, Zamawiający nie dopuszcza cewnika do podawania tlenu przez nos o długości 200cm

Pakiet 15, Pozycja 6

Nie, Zamawiający nie dopuszcza drenu tlenowy zawierający śladowe ilości ftalanów

Pakiet 15, Pozycja 1

Zamawiający na tak zadane pytanie nie jest w stanie udzielić odpowiedzi

Pytanie 12:

Zadanie 15, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści obwód z rurami długości 200cm?

Zadanie 16, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw o parametrach:

- wkład chłonny pikowany z dodatkiem superabsorbentu SAP
- złożony z 5 warstw: biała włóknina (18g/m²), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m²), pulpa celulozowa (84g/szt.), superabsorbent SAP (30g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m²)
- waga całkowita 265g + 160g
- kolor: wkład chłonny - biały, laminat - niebieski
- rozmiar 100 cm x 225 cm (wkład chłonny 50 x 190cm) + 102 cm x 152 cm (wkład chłonny 51 x 129cm)
- chłonność min. 3325 ml/sztukę + 2320 ml/sztukę
- udźwig: 150kg
- opakowanie a'10
- jednorazowego użytku

Zadanie 16, pozycja 2 – Czy zamawiający dopuści fartuch na rolce w rozmiarze 85x150, gramatura 25µm?

Zadanie 16, pozycja 3 – Czy zamawiający dopuści dozownik wykonany ze stali kwasoodpornej o szerokości 55cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zadanie 15, pozycja 1 – Tak, Zamawiający dopuści obwód z rurami długości 200cm przy zachowaniu pozostałych parametrów wskazanych w SWZ

Zadanie 16, pozycja 1 – Nie, Zamawiający nie dopuszcza zestawu o parametrach wskazanych w pytaniu.

Zadanie 16, pozycja 2 – Nie, Zamawiający nie dopuszcza fartuchów na rolce w rozmiarze 85x150, gramatura 25µm

Zadanie 16, pozycja 3 – Nie, Zamawiający nie dopuszcza dozownika wykonany ze stali kwasoodpornej o szerokości 55cm

Pytanie 13:

Zadanie nr 11

Poz. 2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, powinny posiadać skalę z podziałką pediatryczną z możliwością dokonywania na niej zapisów, co czyni te zestawy uniwersalnymi do wykorzystania zarówno u dorosłych jak i u dzieci - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.
2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, powinny posiadać uszczelnioną komorę wodną oddzieloną od zdrenowanego płynu, do zminimalizowania wzrostu ciśnienia hydrostatycznego oraz otwór odprowadzający powietrze lub połączenie do źródła kontrolowanego ssania - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.
3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu wyrobów - Zestaw jednorazowego użytku z czterema komorami do drenażu klatki piersiowej do stosowania przy wykorzystaniu siły grawitacji lub kontrolowanego ssania; komora zbiorcza z poliwęglanów o pojemności 2500ml, składająca się z trzech części dla sekwencyjnego napełniania, z pediatrycznym stopniowaniem skali (co 1ml do 20ml) oraz z powierzchnią umożliwiającą nanoszenie notatek; Miękki monoprenowy przewód (bezląteksowy) umożliwiający użycie zacisku rolkowego do odprowadzenia i przemieszczania wydzieliny w drenie, typu Roller Milker, samouszczelniający się przy pobieraniu próbek zdrenowanego płynu. Obejmuje także bezigłowy port do pobierania próbek; Przewód zaopatrzony w mechanizm zapobiegający załamaniu i skręcaniu się drenu; Zawór ręczny z filtrem antybakteryjnym oraz pokrywą zabezpieczającą w celu kontroli nadmiaru podciśnienia; Automatyczny zawór upustowy ciśnienia, uwalniający powietrze w przypadku nadmiaru dodatniego ciśnienia; System antyrefluksowy zapewniający pozostanie wody w komorze, służący zabezpieczeniu zastawki podwodnej, nawet wówczas, gdy zestaw ulegnie przewróceniu; Wbudowany statyw podłogowy, haki łóżkowe oraz uchwyty w celu łatwiejszego umieszczenia zestawu oraz jego transportu; Komora kontrolna, umożliwiająca podgląd wartości podciśnienia w klatce piersiowej w zakresie od 0-25cm H₂O, co zapewnia precyzyjną kontrolę nad efektywnym poziomem ssania; Mechaniczny regulator ssania pozwala kontrolować ssanie bez potrzeby dodawania lub usuwania wody; Produkt bezłateksowy, sterylne.
4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, powinny posiadać w pełni przezroczystą z każdej strony komorę zbiorczą, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zadanie nr 11

Poz. 2

1. Tak, Zamawiający potwierdza, iż oferowane zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, powinny posiadać skalę z podziałką pediatryczną z możliwością dokonywania na niej zapisów, co czyni te zestawy uniwersalnymi do wykorzystania zarówno u dorosłych jak i u dzieci - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.
2. Tak, Zamawiający potwierdza, iż oferowane zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, powinny posiadać uszczelnioną komorę wodną oddzieloną od zdrenowanego płynu, do zminimalizowania wzrostu ciśnienia hydrostatycznego oraz otwór odprowadzający powietrze lub połączenie do źródła kontrolowanego ssania - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.
3. Tak, Zamawiający dopuszcza do składania ofert na równoważne zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej o parametrach wskazanych w pytaniu.
4. Tak, Zamawiający potwierdza, iż oferowane zestawy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej, powinny posiadać w pełni przezroczystą z każdej strony komorę zbiorczą, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie 14:

Dot. zadanie 4, poz. 1-3: Czy Zamawiający dopuści asortyment, który jest wyrobem medycznym i podlega 8% stawce vat?

Dot. zadanie 4, poz. 3: Czy Zamawiający oczekuje oryginału czy dopuszcza wycenę zamiennika?

Dot. zadanie 4, poz. 7: Czy Zamawiający oczekuje oryginału czy dopuszcza wycenę zamiennika?

Dot. zadanie 4, poz. 8: Czy Zamawiający dopuści papier z czerwonym kolorem nadruku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dot. zadanie 4, poz. 1-3: Zamawiający nie określa stawki VAT w formularzach cenowych, a tym samym zobowiązuje Wykonawców do wskazania poprawnej stawki podatku z podaniem podstawy prawnej. W przypadku gdy w danym Zadaniu obowiązuje jedna stawka we wszystkich pozycjach, podstawę można wskazać pod formularzem cenowym dla wszystkich pozycji, z zastrzeżeniem iż oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać stosowne certyfikaty lub atesty dopuszczające ich stosowanie w służbie zdrowia zgodnie z polskim prawem oraz prawem Unii Europejskiej

Dot. zadanie 4, poz. 3: Tak, Zamawiający oczekuje oryginału

Dot. zadanie 4, poz. 7: Zamawiający oczekuje oryginału

Dot. zadanie 4, poz. 8: Tak, Zamawiający dopuści papier z czerwonym kolorem nadruku przy zachowaniu pozostałych warunków opisanych w SWZ

Pytanie 15:

1. Dotyczy zadania 7 – Rozdziału 3, pkt. 3.14 oraz wzoru umowy § 3 ust. 9

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostawy wraz z każdą partią towaru ulotek w języku polskim, dystrybuowane przez nas wyroby są wytwarzane poza granicami Polski, w związku z czym instrukcje/ulotki używania wyrobów standardowo powstają w języku angielskim i w tej postaci są wkładane do oryginalnych opakowań.

2. Dotyczy zadania 7 – wzoru umowy § 3, ust. 4 i 6

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wykreślenie zapisu umowy w §3 ust. 4 i 6. Dostawy zamówień realizowane są przez zewnętrzne firmy kurierskie, których obowiązkiem jest dostarczenie przesyłki do miejsca wskazanego w zleceniu przewozowym. Jednak jako dystrybutor nie mamy wpływu na realizację zleceń kurierskich, jak również nie mamy wpływu na organizację pracy szpitala (np. wydanie przepustki umożliwiającej wejście na teren szpitala lub obecność pracownika upoważnionego do odbioru zamówień), w związku z tym nie ponosimy odpowiedzialności za brak dostarczenia przesyłki do konkretnego pomieszczenia, zatem wnosimy o wykreślenie zapisu umowy.

W przypadku braku zgody na wykreślenie zapisu umowy ze względu na brak możliwości weryfikacji faktycznego miejsca dostawy towaru zwracamy się z wnioskiem o zmianę wysokości noty obciążeniowej z 5% na 1% wartości netto niedostarczonego poprawnie zamówienia.

3. Dotyczy zadania 7 – wzoru umowy § 6 ust. 3:

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu na następujący:

„Dostarczany wyrób medyczny musi posiadać oznaczenie terminu produkcji lub ważności – bezpośrednio na korpusie lub w dokumentacji przypisanej do niego numerem seryjnym.”

4. Zadanie 7:

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie Pozycji 1 oraz Pozycji 2 do osobnego Zadania, celem złożenia konkurencyjnej oferty.

5. Zadanie 7:

Do Pozycji nr 1 w Zadaniu 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na alternatywne rozwiązanie i zaoferowanie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca, zgodnie z parametrami jak poniżej bez zachowania pozostałych parametrów w OPZ?

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

1.	<i>Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.</i>
2.	<i>System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu</i>

3.	<p><i>Skład opakowania zestawu:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Worek odbiorczy 1 l. • Strzykawka 50 ml • Strzykawka z żelem smarującym (10 ml) • Instrukcja użycia • 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów • Zacisk na przewody
4.	<p><i>Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.</i></p>
5.	<p><i>Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in², max 1,4 in²</i></p>
6.	<p><i>Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem.</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/oprózniania mankieta. • Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków. • Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody <p><i>przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu</i></p>

6. Zadanie 7:

Do Pozycji nr 2 w Zadaniu 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie worków kompatybilnych z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami jak poniżej :

Worek odbiorczy :

- Wymienny worek odbiorczy pojemność 1000 ml., skalowany od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.
- Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
- Opakowanie zbiorcze 10 szt.

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Dotyczy zadania 7 – Rozdziału 3, pkt. 3.14 oraz wzoru umowy § 3 ust. 9- Zamawiający odstępuje od wymogu dostawy wraz z każdą partią towaru ulotek w języku polskim.
2. Dotyczy zadania 7 – wzoru umowy § 3, ust. 4 i 6- Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umownych.
3. Dotyczy zadania 7 – wzoru umowy § 6 ust. 3: Zamawiający dokonuje zmiany zapisu na następujący:

„Dostarczany wyrób medyczny musi posiadać oznaczenie terminu produkcji lub ważności – bezpośrednio na korpusie lub w dokumentacji przypisanej do niego numerem seryjnym.”
4. Zadanie 7: Zamawiający z przyczyn technicznych nie jest w stanie wydzielić Pozycji 1 oraz Pozycji 2 do osobnego Zadania.

5. Zadanie 7: Zamawiający nie wyraża zgody na alternatywne rozwiązanie w Pozycji nr 1 i zaoferowanie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca, zgodnie z parametrami wskazanymi w tabeli.
6. Zadanie 7: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie worków kompatybilnych z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami wskazanymi w pytaniu do pozycji 2

Pytanie 16:

Dotyczy pakietu nr 17:

1. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty:

- pozycja 1

Zestawu składającego się z:

Port żylny, jednokomorowy, kształt delty, możliwość prowadzenia długotrwałej chemioterapii, do pobierania krwi, leków i żywienia pozajelitowego, nie wykluczający wykonywania badań TK i MR do 3T, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi (przepływ 5ml/s) rozmiar mały 29x22mm, waga 5g, średnica membrany 10,8 mm, wysokość 11,3 mm, rozmiar standardowy 26x33mm, waga 8g, średnica membrany 13,0mm, wysokość 13,7mm, z cewnikiem silnikowym 6,5F, długość cewnika 500 mm, z oznakowaną na cewniku długością (oznakowanie co 1 cm, opis co 5 cm), o atraumatycznym, zaokrąglonym zakończeniu. Akcesoria wprowadzające:

- plastikowy łącznik do połączenia portu z cewnikiem z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu się cewnika - 2 szt.
- igła prosta do przepłukania portu – 1 szt.
- igła Seldingera typu V z zastawką boczną eliminującą ryzyko zatoru powietrznego 18G x 70 mm – 1 szt.
- tunelizator o tępych zakończeniach – 1 szt.
- koszulka rozrywalna z rozszerzaczem naczyń 7F – 1 szt.
- drut przewodnik J 0,035" 70 cm w podajniku posiadającym specjalne wyłobienie umożliwiające wprowadzenie do igły jedną ręką, podajnik z blokadą zabezpieczającą drut przed wysunięciem z aplikatora – 1 szt.
- strzykawka Luer Slip 20ml – 1 szt.
- strzykawka Luer Lock 10ml – 2 szt.
- strzykawka Luer Slip 10ml – 2 szt.
- igła G18, 1,20x40 mm – 1 szt.

- igła G22, 0,7x30mm – 1 szt.
- imadło typu Mayo Hegar proste 14-15 cm – 1 szt.
- hak do ran metalowy typu Senn 16 cm – 1 szt.
- pęseta chirurgiczna 14-15 cm – 1 szt.
- kleszczyki metalowe zagięte anatomiczne 12,5cm– 2szt.
- nożyczki typu Metzbaum zagięte 18-19 cm – 1 szt.
- kleszczyki typu Birkett, wygięte - 1 szt.
- skalpel bezpieczny fig. 11 – 1 szt.
- serweta min. 75 x 75 cm, samoprzylepna – 1 szt.
- serweta min. 75 x 90 cm, samoprzylepna - 2 szt.
- serweta 149 x 180 cm (+/- 5cm), samoprzylepna–1 szt.
- miska przezroczysta 150 ml – 1 szt.- zestaw do mycia
- kleszczyki proste plastikowe 20-24 cm – 1 szt.
- zestaw do mycia
- gazik, wielkość śliwki – 5 szt. - zestaw do mycia
- rękawiczki rozmiar 7,5-8 – 1 para – zestaw do mycia
- nić wchłanialna 56 dni, monofilament, 50% początkowej siły podtrzymywania tkankowego po 6 - 7 dniach od zaimplantowania, długość 70cm, USP 3/0 z igłą odwrotnie tnącą 3/8 koła 24mm
- nić niewchłanialna, skórna, monofilament, długość 70 cm, USP 3/0 z igłą odwrotnie tnącą 3/8 koła 19mm
- kompres 7,5x7,5 cm 8 warstw – 20 szt.
- kompres 10 x 10 cm 8 warstw - 10 szt. - opatrunek pooperacyjny paroprzepuszczalny przezroczysty 9 cm x 10-15 cm – 1 szt.
- opatrunek pooperacyjny paroprzepuszczalny przezroczysty 5x7-8cm – 1 szt.
- rękaw USG 122x13cm (sterylny żel 20g, 2 gumki do umocowania rękawa na głowicy) - 1 komplet
- rzep na sondę USG 2 x 30 cm - 2 szt.
- miska na wszystkie elementy zestawu – 1 szt.
- fartuch rozmiar XL – 2 szt.
- serweta dwuwarstwowa na stolik i zawinięcia zestawu min 100-150cm – 1szt.

Wszystkie elementy zestawu (włącznie z portem) zapakowane w jedno opakowanie typu papier-folia zawierające min. 2 etykiety samoprzylepne umożliwiające identyfikację numeru katalogowego oraz numeru serii zestawu. Zestaw do mycia zapakowany w osobne opakowanie typu papier folia, ułożony na górze zestawu. Zestaw zawiera komplet dokumentów dla pacjenta: kartę pacjenta oraz książeczkę portu w języku polskim.

Swoją prośbę motywujemy wycofaniem poprzedniego zestawu z produkcji. Jednocześnie informujemy, że zaproponowany zestaw spełnia wszelkie wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza port dożylny o parametrach wskazanych w pytaniu.

Pytanie 17:

Zadanie 5 pozycja 1

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu, który nie jest fabrycznie połączony, pakowanego osobno, pozostałe cechy SWZ bez zmian.

Pakiet 10 Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. W zestawie pakowany osobno uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. W zestawie pakowany osobno uniwersalny adapter do dróg oddechowych z

obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych. W zestawie pakowany osobno uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zadanie 5 pozycja 1- Zamawiający dopuszcza zestaw, który nie jest fabrycznie połączony, pakowanego osobno, pozostałe cechy SWZ bez zmian.

Pakiet 10 Pozycja 1- Nie, Zamawiający nie dopuszcza cewnika o parametrach wskazanych w pytaniu

Pakiet 10 Pozycja 2- Nie, Zamawiający nie dopuszcza cewnika o parametrach wskazanych w pytaniu

Pakiet 10 Pozycja 3- Nie, Zamawiający nie dopuszcza cewnika o parametrach wskazanych w pytaniu

Pakiet 10 Pozycja 3- Nie, Zamawiający nie dopuszcza adaptera o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 18:

Pakiet 10, Pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 10 pozycji 11 zamkniętego systemu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego – przezroczysta, stożkowa próbówka 10 ml, naklejka i pokrywka umożliwiające oznaczenie próbki i jej transport, żeński łącznik do podłączenia z urządzeniem ssącym i męski łącznik zakończony końcówką schodkową z kontrolą odsysania do połączenia z cewnikiem do odsysania. Produkt sterylny, wolny od DEHP.

Odpowiedź Zamawiającego:

Pakiet 10 Pozycja 11- Nie, Zamawiający nie dopuszcza zamkniętego systemu o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 19:

1. Zadanie 9, Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do procedur inwazyjnych zgodnego z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37 posiadającego w swoim składzie dodatkowo:

- ostrze skalpela nr 11 – 1 szt.

- opatrunek przezroczysty na rany pooperacyjne 10 x 15 cm – 1 szt.

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

2. Zadanie 9, Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do znieczulenia przewodowego zgodnego z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37 posiadającego w swoim składzie:

- tufier z gazy No. 4 – 6 szt. zamiast 4 szt.

- kompres z włókniny 10x10 cm – 3 szt. zamiast 4 szt.

- igłę iniekcyjną 18G, 1,2 x 40 mm zamiast 18=1,2 Gauge = 40 mm = 1 ½" mm = inch.

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

3. Zadanie 18, Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kleszczyków do trzymania igły o długości 14cm?
4. Zadanie 18, Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kleszczyków do trzymania igły o długości 16cm?
5. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania narzędzi metalowych jednorazowego użytku posiadających symbol graficzny „do jednorazowego użycia” umieszczony w sposób trwały po min. jednej stronie narzędzia?
6. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania narzędzi metalowych jednorazowego użytku wykonanych ze stali nierdzewnej, których opakowanie papierowo-foliowe wyposażone jest w samoprzylepną etykietę kontrolną z możliwością wklejenia do dokumentacji medycznej?
7. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania narzędzi metalowych jednorazowego użytku ze stali nierdzewnej, których część chwytana oznaczona jest kolorystycznie odróżniając je jednoznacznie od narzędzi wielorazowego użytku?
8. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Czy Zamawiający oczekuje złożenia odpowiedniego certyfikatu o nietoksyczności farby użytej do oznaczenia narzędzi kolorem?
9. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania narzędzi metalowych jednorazowego użytku należących do klasy medycznej IIa reguła 6?

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Zadanie 9, Poz. nr 1 – Tak, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do procedur inwazyjnych zgodnego z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37 posiadającego w swoim składzie dodatkowo:

- ostrze skalpela nr 11 – 1 szt.

- opatrunek przezroczysty na rany pooperacyjne 10 x 15 cm – 1 szt.

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

2. Zadanie 9, Poz. nr 2 – Tak, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do znieczulenia przewodowego zgodnego z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów

medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37 posiadającego w swoim składzie:

- tupfer z gazy No. 4 – 6 szt. zamiast 4 szt.
- kompres z włókniny 10x10 cm – 3 szt. zamiast 4 szt.
- igłę iniekcyjną 18G, 1,2 x 40 mm zamiast 18=1,2 Gauge = 40 mm = 1 ½” mm = inch.

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ

3. Zadanie 18, Poz. nr 1 – Tak, Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kleszczyków do trzymania igły o długości 14cm
4. Zadanie 18, Poz. nr 1 – Tak, Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kleszczyków do trzymania igły o długości 16cm
5. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Tak, Zamawiający oczekuje zaferowania narzędzi metalowych jednorazowego użytku posiadających symbol graficzny „do jednorazowego użycia” umieszczony w sposób trwały po min. jednej stronie narzędzia.
6. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Tak, Zamawiający oczekuje zaferowania narzędzi metalowych jednorazowego użytku wykonanych ze stali nierdzewnej, których opakowanie papierowo-foliowe wyposażone jest w samoprzylepną etykietę kontrolną z możliwością wklejenia do dokumentacji medycznej
7. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Tak, Zamawiający oczekuje zaferowania narzędzi metalowych jednorazowego użytku ze stali nierdzewnej, których część chwytana oznaczona jest kolorystycznie odróżniając je jednoznacznie od narzędzi wielorazowego użytku.
8. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Tak, Zamawiający oczekuje złożenia odpowiedniego certyfikatu o nietoksyczności farby użytej do oznaczenia narzędzi kolorem
9. Zadanie 18, Poz. nr 1-2 – Tak, Zamawiający oczekuje zaferowania narzędzi metalowych jednorazowego użytku należących do klasy medycznej IIa reguła 6.