

Rawicz dnia 13.08.2018r.

NLO-3820-07/PN/18

Do wiadomości
Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: **"Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Szpitala Powiatowego w Rawiczu Sp. z o. o."**

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1:

Uprzejmię prosimy o wydzielenie pozycji 5 z Części 13 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie tejże pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu igły do wstrzykiwacza insulinowego (typu PEN) faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2:

DO PAKIETU NR. 15

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji nr . 9 –Okularki ochronne do fototerapii. W przypadku wydzielenia prosimy o dopuszczenie okularków o niżej wymienionych parametrach;

OKULARKI OCHRONNE do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach: zwykłe - ob. głowy 33-38cm (+/- 2cm), dla wcześniaków 26-32 cm (+/- 2cm), mikro 20-25cm (+/- 2cm); Okularki stosowane do fototerapii podczas leczenia żółtaczki, mocowane wokół głowy posiadające dwa niezależne punkty regulacji, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka. Okularki: w kształcie litery Y, wykonane z jednego materiału zmniejszającego podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, nie zawierającego lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3:

Część 35

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rurki krtaniowej LTS -D zamiast rurki krtaniowej LT-D, gdyż rurka LT-D nie jest już produkowana, a w jej miejsce producent dostarcza wyłącznie rurki LTS-D, czyli dwuświatłowe z możliwością zgłębnikowania żołądka. Rurki te ponadto posiadają znacznik głębokości oznakowany wyłącznie kreskami a nie cyframi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4:

Część 35

Poz. 1 - Jakich rozmiarów rurek krtaniowych w zestawie oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź:

3 do 5

Pytanie nr 5:

Część 35

Poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje 20 szt. rurek krtaniowych w rozmiarach do wyboru 2,3,4,5?

Odpowiedź:

tak

Pytanie nr 6:

Część 5, poz. 2

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 7:

Część 5, poz. 4

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 8

Część 5, poz. 3.2

Czy zamawiający dopuści pojemniki o poj. 0,5 litra – 0,8 litra?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 9:

Część 5, poz. 3,3

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 0,2 litra, kształt pojemnika spłaszczony, szerokość 7 cm, wysokość 12 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10:

Część 5, poz. 1-9,11-14

Prosimy o wydzielenie poz. 1-9,11-14 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11:

Część 8, poz. 4-5

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 12:

Część 8, poz. 5

Czy zamawiający dopuści pokrowce na obuwiu wykonane z teksturowanej folii, w kolorze niebieskim, o gramaturze 2g/m, pakowane po 100 szt., , ochraniacz wykończony lekką nieuciskającą gumką?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 13:

Część 8, poz. 8

Czy zamawiający dopuści podkład na rolce, gofrowany, wykonany z warstwy celulozy i folii, o szerokości 50 cm x długość rolki 50 mb, perforacja co 50 cm, celuloza o gramaturze – 1 x 18 g/m², natomiast folia PE - grubość 1 x 0,015-0,017 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podkład trzywarstwowy o zaproponowanych parametrach, ale w przeliczeniu na mb.

Pytanie nr 14:

Część 8, poz. 8

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 40 m, z perforacją co 50 cm, wykonany z warstwy bibuły i folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podkład trzywarstwowy o zaproponowanych parametrach, ale w przeliczeniu na mb.

Pytanie nr 15:

Część 8, poz. 4,5,7,8

Prosimy o wydzielenie poz. 4,5,7,8 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16:

Część 13, poz. 17-19

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną, czytelną skalą?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17:

Część 13, poz. 19

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock bursztynową, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18:

Część 13, poz. 23-25

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19:

Pakiet 13, poz. 25

Czy Zamawiający dopuści IS 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+/-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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20:

Pakiet 13, poz.30

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki

Pytanie nr 21:

Pakiet 13, poz.30

Czy zamawiający dopuści koreczki innego producenta co poz. 28-29, których konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem? Koreczek, który jest kompatybilny ze standardowym portem nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22:

Pakiet 13, poz.30

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23:

Pakiet 13, poz. 17-19,23-25,30,40

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 17-19,23-25,30,40 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji ofertę złoży tylko jedna firma, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24:

Część 15, poz. 10

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 25:

Część 15, poz. 10

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?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 26:

Część 15, poz. 10

Prosimy o wydzielenie poz.10 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 27:

Część 15, poz. 11

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?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 28:

Część 15, poz. 11

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 29:

Część 15, poz. 11

Prosimy o wydzielenie poz.11 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:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30:

Część 27, poz. 12

Czy zamawiający dopuści woreczki w rozmiarze : długość 180 mm i szerokość 70 mm, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź:
Tak

Pytanie nr 31:

Część 27, poz. 1-3,7-12

Prosimy o wydzielenie poz. 1-3,7-12 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:
Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32:

Część 28, poz. 1

Czy zamawiający dopuści włókninowy plaster do mocowania kaniul, który posiada specjalne wycięcie do odpowiedniego umiejscowienia wokół kaniuli, natomiast duża powierzchnia opatrunku zapewnia ochronę i komfort w miejscu wkłucia, plaster posiada dodatkowa ochronę w postaci małego włókninowego opatrunku a zastosowany klej akrylowy nie powodował uczuleń na skórze pacjenta, o wymiarach 6 cm x 8 cm?

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 33:

Część 28, poz. 50

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

Odpowiedź:
Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 34:

Część 28, poz. 7

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

Odpowiedź:
Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 35:

Część 28, poz. 8

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36:

Część 28, poz. 8

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 37:

Część 28, poz. 9

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny o gramaturze 16 g/m², w kolorze zielonym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38:

Część 28, poz. 9

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 39:

Część 28, poz. 10

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

Odpowiedź:

Proszę przeliczyć na sztuki.

Pytanie nr 40:

Część 28, poz. 10

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 41:

Część 28, poz. 1,6-10

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1,6-10 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji ofertę złoży tylko jedna firma, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 42:

Część 6

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane wymienniki ciepła i wilgoci, powinny być w pełni zgodne z obowiązującymi normami PN-EN ISO 9360-1:2009 i PN-EN 9360-2:2009 „Urządzenia do anestezji i oddychania - Wymienniki ciepła i wilgoci (HME) do nawilżania gazów oddechowych dla ludzi” Cz. 1 i 2.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 43:

Część 6

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne wymiennika ciepła i wilgoci z portem do kapnografii, o parametrach nie gorszych niż opisane w siwz oraz dopuszczenie tolerancji +/-10% każdej ze wskazanych wielkości, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44:

Część 6

Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „wkładka przeciw zgryzieniu” oznacza wymóg zaoferowania rurek typu Guedel, które powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z tzw. „blokerem zgryzu”, co zwiększa bezpieczeństwo ich użytkowania, zapobiegając zachłyśnięciu się pacjenta elementem składowym rurki/ w trakcie wykonywania procedury.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 45:

Część 6

Poz. 5

Prosimy o doprecyzowanie, czy kolorowy kod rurek typu Guedel powinien oznaczać poszczególne rozmiary, określone w normie ISO, oraz czy powinien on być widocznych wzdłuż całej rurki, w trakcie całego okresu ich użytkowania.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 46:

Część 10

Poz. 18

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana kaniula, to kaniula dotętnicza w rozmiarze 20Gx45mm z kulkowym zaworem odcinającym typu Floswitch.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 47:

Część 10

Poz. 22

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki mają być przeznaczone do użytkowania w pompach infuzyjnych ?

Odpowiedź:

Tak

2. Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być w pełni zgodne z PN-EN 7886-2:2002 „Sterylna strzykawki jednorazowego użytku- Część 2 - Strzykawki do stosowania z pompami infuzyjnymi”.

Odpowiedź:

Potwierdzamy

3. Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu

pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Strzykawki 50 ml do dializ muszą być kompatybilne z aparatem hemofiltrującym Prismaflex.

4. Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny posiadać oznaczenie logo producenta i nazwę własną na cylindrze, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawki w całym okresie jej użytkowania oraz umożliwienia poprawnego i szybkiego ustawienia w menu pompy infuzyjnej.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 48:

Część 23

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 5366:2017-02 „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki tracheostomijne i łączniki”

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 49:

Część 23

Poz. 9

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne zbrojone, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i łączniki”.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 50:

Część 23

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne zbrojone powinny posiadać mankiet uszczelniający, wtopiony łącznik oraz czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 51:

Część 27

Poz. 15

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 1616:2002 „Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 52:

Część 27

Poz. 15

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „wykonany z lateksu pokrytego silikonem”, oznacza, wymóg zaoferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od

zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 53:

Część 27

Poz. 15

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki w rozmiarach CH08-10 powinny posiadać długość min. 30cm +/- 1cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 54:

Część 27

Poz. 15

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „balon 3-5ml”, oznacza możliwość złożenia ofert na równoważne cewniki, których wielkość balonu producent określa na 3ml i/lub 5ml i/lub 3-5ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 55:

Część 31

Poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 56:

Część 31

Poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać kolorystycznie /w zależności od rozmiaru/ oznaczony łącznik typu lejek z wyraźnym wskaźnikiem położenia otworów bocznych, pozwalający na ich symetryczne pozycjonowanie względem błony śluzowej oskrzela, co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i w pełni efektywną i bezpieczną ewakuację wydzieliny w trakcie całego okresu wykonywania procedury.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 57:

Część 31

Poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, iż opisane w siwz cyt. dwa otwory boczne”, powinny być położone naprzeciwlegle, co zapewnia optymalne warunki wykonania procedury bezpiecznego odsysania.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 58:

Część 31

Poz. 4

Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, czy oferowane cewniki do odsysania, powinny być pakowane zgodnie z wymogami siwz, prosto (bez zawijania) w opakowanie typu folia-papier z dodatkowym otworem, umożliwiającym ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łóżkach (stanowiskach) pacjenta ?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 59:

Część 31

Poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, zgodnie z opisem siwz, poza cyt. „barwnym kodem” oznaczającym zgodnie z ISO poszczególne rozmiary, powinny posiadać także numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na samym cewniku jak i opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 60:

Część 31

Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 1616:2002 „Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 61:

Część 31

Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „wykonany z lateksu pokrytego silikonem”, oznacza, wymóg zaoferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 62:

Część 31

Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki w rozmiarach CH12-24 powinny posiadać długość min. 40cm +/- 1cm.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 63:

Część 31

Poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „balon 5-10ml”, oznacza możliwość złożenia ofert na równoważne cewniki, których wielkość balonu producent określa na 5ml i/lub 10ml i/lub 5-10ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 64:

Część 31

Poz. 5

Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, czy oferowane cewniki Foley'a, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 65:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie informacji, czy w zadaniu nr.30 wymagana jest łyżka wielorazowa czy jednorazowa?

Odpowiedź:

Jednorazowa

Pytanie nr 66:

Dotyczy Części nr 3 poz. 8

Wnosimy do Zamawiającego o wydzielenie z części nr 3 poz. 8 do osobnego zadania np. 3A. Podział pakietu nie narusza zapisów ustawy Prawo Zamówień Publicznych, spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 67:

Dotyczy podpisania umowy

Z uwagi na fakt, iż siedziba Wykonawcy znajduje się poza granicami kraju wnosimy o wyrażeniu zgody na przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 68:

Dotyczy 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 69:

Dot. §6 pkt.1 ust.2 wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację w/w paragrafu wzoru umowy na:

„2. Za opóźnienie w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad- w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 71:

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie ilości wymaganych testów w pakiecie numer 12 dla wszystkich pozycji.

Pakiet nr 12

Pozycja nr 1 – Czy Państwo chcą 2 sztuki testów (opakowanie posiada 10 sztuk) ?

Jeśli to są 2 opakowania, czy pozostałe pozycje to też opakowania czy sztuki ?

Prosimy o jednoznaczne określenie ilości sztuk testów wymaganych przez Państwa dla wszystkich 3 pozycji w pakiecie nr 12.

Prosimy też o uwzględnienie minimalnych ilości które wynikają z opakowań zbiorczych (minimalna ilość testów dla pozycji 1 to 10 testów).

Odpowiedź:

Poz. 1 – 20 sztuk testów

Poz. 2 – 150 sztuk testów

Poz. 3 – 30 sztuk testów

Pytanie nr 73:

Część 4 poz.1,2,3,4,5,6

Czy zamawiający dopuści jako równoważne maski tlenowe wykonane z medycznego, delikatnego PVC, dodatkowo produkty pozbawione są szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 74:

Część 4 poz.1,2,3,4,5,6

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek tlenowych z drenem o dł. 200 cm?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 75:

Część 4 poz.1,2,3,4,5,6

Czy zamawiający dopuści jako równoważne maski tlenowe, szczelnie przylegające do twarzy, w dwóch uniwersalnych rozmiarach- pediatricznym i dla dorosłych?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 76:

Część nr 18 „Zestaw z przetwornikiem pojedynczym do inwazyjnego pomiaru ciśnienia”. Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kroplowym.

Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 77:

Część nr 18 „Zestaw z przetwornikiem pojedynczym do inwazyjnego pomiaru ciśnienia”
Czy Zamawiający dopuści przetwornik o długości linii płuczającej min. 150 cm, max 170 cm, oraz długość linii pacjenta min. 150 cm, max 160 cm?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 78:

Część 8, pozycja 8- Czy zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowe bibułowo-foliowe, dwuwarstwowe, wchłaniająco-nieprzemakalne, z perforacją pozwalającą odrywać listki o szerokości 50-51cm i perforacji 36cm, nawój 50cm, z przeliczeniem.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 79:

Część 6, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z dwustronną powierzchnią wymiany z wkładem z celulozy. Reszta parametrów zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 80:

Część 6, pozycja 3- Czy zamawiający odstąpi od wyceny tej pozycji jeżeli szczoteczka z części 6 pozycja 2 będzie zawierała ten adapter.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 81:

Część nr 9:

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem pomiarowym 20-600mg/dl, gdyż jest to przedział wystarczający do stwierdzenia stanu zagrażającego życiu pacjenta w przypadku hipoglikemii na poziomie 20 mg/dl (której towarzyszą poważne ilościowe zaburzenia świadomości z koniecznością podjęcia pilnej interwencji medycznej). Nie istnieje medycznie uzasadniona potrzeba aby oferowane paski testowe miały zakres pomiarowy 10-600mg/dl, gdyż z punktu widzenia konieczności podejmowania pilnych działań w celu ratowania życia pacjenta nie ma istotnej różnicy pomiędzy stężeniem glukozy 10mg/dl i 20mg/dl.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82:

Część nr 9:

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów GlucoDr. auto (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°, wilgotność do 85%; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 83:

Część nr 9:

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres pomiarowy 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) enzym oksydaza glukozy GOD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84:

Część nr 9:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z wielkością próbki krwi 0,5 mikrolitra – podawanie większej minimalnej próbki nie wydaje się uzasadnione, gdyż dla personelu nie ma żadnego znaczenia czy glukometr pobiera 0,5 czy 0,6 mikrolitra próbki (jest to samozasysanie próbki o odpowiedniej objętości przez pasek), a dla pacjenta im mniejsza objętość, tym bardziej komfortowe pobieranie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85:

Część nr 9:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 86:

Część nr 9:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?

Odpowiedź:

Paski testowe bez kodowania.

Pytanie nr 87:

Część nr 9:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedyne instrumentu pomiarowego u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co producent rozumie pod pojęciem „poważnie chorzy” – a nie jest to grupa standardowo wyłączana z procedury badania glukometrem)? Zwracamy uwagę, że tak szerokie i ogólne pojęcie może obejmować praktycznie każdego pacjenta leczonego w Szpitalu Zamawiającego.

Odpowiedź:

Paski testowe muszą służyć wszystkim pacjentom.

Pytanie nr 88:

Część nr 9:

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do glukometrów zasilanych baterią pastylkową (gdyż inne rodzaje baterii są słabiej zabezpieczone przed wyciekaniem elektrolitu, co może spowodować uszkodzenie urządzenia)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 89:

pakiet 1, 19

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie poz. 3 i 4 z pakietu nr 1 i poz. 5 pakietu nr 19 lub umożliwienie składania oferty częściowej w ramach pakietu nr 1 i 19. Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż nie wydzielenie w zadaniach z wieloma pozycjami do osobnego pakietu produktów nietożsamy, Zamawiający nie dopuszcza wielu firm specjalizujących się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym uniemożliwia Zamawiającemu wybór spośród najkorzystniejszych ofert, jak i

osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi. Z uwagi na zbyt zróżnicowane produkty w zadaniach zachodzi podejrzenie o niestosowanie się do art. 7 ust. 1 oraz art 29 ust 2 ustawy PZP zasady zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców. Zamawiający postawił na ocenę ceny produktu aż 95% dlatego wnioskujemy, że jest to bardzo istotny parametr decydujący o wyborze.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 90

pakiet 19 poz. 5

Ze względu na zbyt szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (konkretne parametry techniczne wskazujące na danego producenta), powołując się na art. 7 ust 1 Ustawy PZP oraz art 29 ust 2 Ustawy PZP, zwracamy się z pytaniem czy w celu stworzenia warunków konkurencyjności cenowej Zamawiający wprowadzi mniej szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dając zakresy tym samym dopuszczając produkty równoważne o parametrach nie gorszych i w aspektach funkcjonalno użytkowych tożsamy z opisanym przedmiotem

Wszczepialny port tytanowy(komora i obudowa) o wysokości 10,5 -11mm i ciężarze 9,5 -10,5g z odłączalnym cewnikiem silikonowym 6,5 - 6,6Fr (1.05x2.2mm -1,1x2,2mm) /60 – 75 cm , z zestawem do wprowadzania. Skład: port tytanowy o średnicy 22- 28mm i objętości wypełnienia 0,30- 0,35ml , cewnik silikonowy skalowany co 1cm, cieniujący w rtg, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, z echogeniczną igłą punkcyjną nitinolowym przewodnikiem J oraz strzykawką 10ml, urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu Huber, zestaw do infuzji z igłą typu Huber i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji, łącznik do przymocowania cewnika, łącznik LuerLock do wypełnienia odłączalnego cewnika. Membrana silikonowa wytrzymała min. 1000 nakłuć.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 91:

Część 13 poz. 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł iniekcyjnych, w opakowaniu zbiorczym 100 szt. oznaczonym kolorystycznie rozmiarem konektora zgodnie z obowiązującymi kodami.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92:

Część 13 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł iniekcyjnych w rozmiarze 0,45 x 25 zamiast 0,45 x 22 mm oraz 0,5 x 20 mm zamiast 0,5 x 19 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93:

Część 13 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze 0,45 x 13 mm zamiast 0,45 x 12 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94:

Część 13 poz. 8-11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk w rozmiarze 2/ 3 ml, 5/6 ml, 10/12 ml, 20/22 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95:

Część 13 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96:

Część 13 poz. 13-16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z kontrastującym tłokiem, kolor tłoka nie ma medycznego uzasadnienia

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97:

Część 13 poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98:

Część 13 poz. 17,19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 50 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99:

Część 13 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 25 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100:

Część 13 poz. 20-22

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 101:

Część 13 poz. 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą długości 62 mm z igłą biorcza dwukanałową ścięta standardowo. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 102:

Część 13 poz. 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza bursztynowego o średnicy wew. 1,2 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103:

Część 13 poz. 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza o długości 200 cm o średnicy wew. 1,2 mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 104:

Część 13 poz. 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli pakowanej po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pytanie dotyczy poz. 28

Pytanie nr 105:

Część 13 poz. 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 20 G w rozmiarze 1,1 x 33 mm przepływ 61 ml,

24 G 0,7 x 19 mm przepływ 22 ml, 26 G 0,6 x 19 mm przepływ 10 ml, 14 g 2,05 x 45 mm przepływ 270ml. Pozostałe zapisy ,rozmiary i przepływy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Pytanie dotyczy po. 28

Pytanie nr 106:

Część 13 poz. 29

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 107:

Część 13 poz. 35-36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli ze zdejmowanym uchwytem wykonanej z FEP. PTFE i FEP = teflon. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108:

Część 28 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 109:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 dopuści do udziału w postępowaniu paski, które powinny być przechowywane w temperaturze 4-30°C? Farmakopea Polska określa temperatury przechowywania i wynoszą one: w zamrażarce - poniżej -15 °C, w lodówce: od 2 °C do 8 °C, w zimnym lub chłodnym miejscu: od 8 °C do 15 °C, w temperaturze pokojowej: od 15 °C do 25 °C. Wymagana przez Zamawiającego temperatura przechowywania pasków do min.32° C nie jest niczym uzasadniona, ponieważ ani Farmakopea ani Polskie Normy nie przewidują możliwości przechowywania jakichkolwiek grup leków w takiej temperaturze, w związku z czym Zamawiający powinien zabezpieczyć w swojej placówce możliwość przechowywania produktów w proponowanych zakresach temperatur.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 110:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 dopuści do udziału w postępowaniu glukometry z szerokim zakresem pomiaru 20-600mg/dl? Zakres ten jest wystarczający do określenie hipoglikemii (poniżej 55mg/dl) i hiperglikemii. Według Zaleceń PTD 2015: „Polskie Towarzystwo Diabetologiczne zaleca, aby stężenie glukozy u osób chorych na cukrzycę typu 1 na czczo i przed posiłkami mieściło się w granicach 70-110 mg/dl, a dwie godziny po posiłku w samokontroli poniżej 140 mg/dl.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 dopuści do udziału w postępowaniu glukometr pracujący w warunkach 10-90% wilgotności względnej?

Odpowiedzi:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 dopuści zakres hematokrytu wynoszący 20-60%? Fizjologiczna norma hematokrytu dla dzieci i osób dorosłych mieści się zakresie 20-60%; wyższe niż 60% wartości hematokrytu występują jedynie w stanach patologicznych u noworodków

Odpowiedzi:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 113:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 dopuści do udziału w przetargu paski testowe wykrywające zbyt małą ilość krwi wprowadzoną do paska bez możliwości dalszego dokładania krwi, co zabezpiecza tak pobieraną krew przed hemolizą następującą na skutek wtórnego mieszania krwi w środowisku pozaustrojowym w kontakcie ze sztucznymi powierzchniami?

Odpowiedzi:

W przypadku pobrania małej ilości krwi, ma być możliwość powtórnego pobrania bez zmiany paska testowego.

Pytanie nr 114:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedzi:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 115:

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

1. Zamawiający może naliczyć karę umowną Wykonawcy:
- 2) za opóźnienie w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad - w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionego w realizacji/ wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w realizacji/ wadliwego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedzi:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 116:

Część 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści myjkę o parametrach:

OPIS PRODUKTU:

- Wykonana z miękkiego, delikatnego i chłonnego materiału
- Wykona z mieszanki poliestru oraz wiskozy
- Możliwość założenia na dłoń
- Gramatura 70g/m²
- Rozmiar 15cm x 22cm
- Odporna na rozrywanie
- Sucha, nie nasączona żadnymi substancjami myjącymi
- Jednorazowego użytku
- Opakowanie a'50 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117:

Część 4, poz. 1 - 7

Czy Zamawiający oczekuje sterylnych masek, pakowanych jednostkowo w opakowania foliowe?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 118:

Część 4, poz. 5 - 6

Czy Zamawiający oczekuje masek tlenowych z nebulizatorem o pojemności minimum 8ml?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 119:

Część 5, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków o pojemności 30ml?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 120:

Część 5, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza różne wielkości opakowań, z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 121:

Część 5, poz. 3.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na zużyte igły 2,0l o średnicy pokrywy 12cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122:

Część 5, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych szpatułek laryngologicznych z tworzywa?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 123:

Część 5, poz. 10.1 – 10.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników histopatologicznych z zatraskowym wieczkiem?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 124:

Część 8, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pokrowce na obuwie z foli standardowej?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 125:

Część 8, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści śliniak pakowany a'50szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 126:

Część 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło dwuwarstwowe o dł. 50m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127:

Część 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o dł. 40m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak jeśli pozostałe parametry są zgodne z SIWZ.

Pytanie 128:

Część 8, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści koc o gramaturze warstwy zewnętrznej 2x22g/m² i warstwy wewnętrznej 60g/m²?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 129:

Część 27, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę osłonek za opakowanie a'144 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza różne wielkości opakowań, z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 130:

Część 27, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie woreczka do moczu dla noworodków w rozmiarze 190 x 70mm?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 131:

Część 27, poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika typu Tiemann o powierzchni standardowej, przezroczystej?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 132:

Część 27, poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika Foley'a w rozmiarze CH 6 z balonem o pojemności 3ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 133:

Część 27, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę osłonek za opakowanie a'144 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza różne wielkości opakowań, z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 134:

Część 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści plaster sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 134a:

Część 28, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem z elastycznej dzianiny poliestrowej?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 135:

Część 28, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 136

Część 28, poz. 11,12

Czy Zamawiający dopuści koszule w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 137:

Część 28, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem z bawełny?

Odpowiedź:

Nie, mankiet z dzianiny poliestrowej.

Pytanie 138:

Część 31, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod z pianki w rozmiarze 51 mm x 49 mm?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 139:

Część 31, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod w rozmiarze 50 mm x 36 mm?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 140:

Część 31, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod z pianki w rozmiarze 36 mm x 31 mm?

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 141:

Część 31, poz. 1 - 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 142:

Część 31, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników Foleya pakowanych podwójnie: folia, folia/papier?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 143:

Część 31, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową o dokładnej podziałce do 40ml z podziałką co 1ml, co 5ml od 40 ml do 100 ml, co 10ml od 100 ml do 500 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 144:

dotyczy pakietu 18

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; system bez zakrzywionej igły, z prostą igłą i ze zdejmowanym koreczkiem z otworem. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego. 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:

Nie

Pytanie 145:

dotyczy pakietu 24, poz. 1, 7, 8

Prosimy o wydzielenie poz.1, 7, 8 z pakietu 24. Taka czynność umożliwi Zamawiającemu zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 146:

dotyczy pakietu 24 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego, bakteryjno – wirusowy, sterylny, port kapno, skuteczność filtracji powyżej 99,999%, masa 31 g, przestrzeń martwa 57 ml, wyraźnie wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci i elektrostatyczna warstwa filtrująca. wydajność nawilżania przy VT= 500ml min. 32 mg/1.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 147:

dotyczy pakietu 24 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie filtra bakteryjno-wirusowego dla dzieci z wyraźnie wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, elektrostatyczny warstwa filtrująca – skuteczność filtracji 99,99%. Objętość martwa max 30 ml, wydajność nawilżania 31mg/l przy Vt 250 ml, utrata wilgotności, waga 20g, port kapno.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 148:

dotyczy pakietu 24 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych długość cewnika 54 cm, rozmiary: 10CH, 12CH, 14CH, 16CH i tracheostomijnych długość cewnika 30,5 cm, rozmiary: 14CH, 16CH - sterylny, pakowany w jednym integralnym opakowaniu wraz z przestrzenią martwą. Uniwersalny łącznik stożkowy, złącze standardowe do obwodów oddechowych, obrotowa, łatwa do demontażu dzięki pierścieniowi rozłączającemu system do odsysania z łącznikiem rurki, zastawka zapewniająca odizolowanie dróg oddechowych pacjenta i bezpieczne przepłukanie systemu, a także umożliwiająca, wykonanie bronchofiberoskopii, zapewniając integralność systemu wentylacji podczas bronchofiberoskopii, oraz pobierania próbek wydzieliny – okres użytkowania min 72h. Zestaw nie zawiera DEHP.

Odpowiedź:
Tak

Pytanie 149:

dotyczy pakietu 24 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie nebulizatora jednorazowego efektywnie rozpylający lek do obwodu oddechowego respiratora. Złącza 22F/22M-15F. Nebulizator z drenem tlenowym 210cm.

Odpowiedź:
Tak

Pytanie 150:

dotyczy §6 ust. 1 pkt. 2

Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisów na następujące:

„za zwłokę w realizacji dostaw przedmiotu zamówienia lub zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad – w wysokości 1% wartości brutto towaru, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki”

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 151:

CZĘŚĆ 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igłę Chiba w rozmiarze: 18G x 15cm, 18G x 15cm, 22G x 15cm.

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 152:

CZĘŚĆ 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji aspiracyjnej szpiku kostnego w rozmiarze: 16G x 6,8cm?

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 153:

CZĘŚĆ 13, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny biały wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne pokrętko umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, jednorazowego użytku.

Odpowiedź:
Tak

Pytanie nr 154:

CZĘŚĆ 13, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 525 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,1ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawkę oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i

lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 155:

CZĘŚĆ 13, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużaczem o małej średnicy i długości 15 cm . System w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 49 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,45 ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 156:

CZĘŚĆ 13, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z potrójnym przedłużaczem o małej średnicy i długości 15 cm . System w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 49 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,8 ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 157:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 - 3 z Części nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 158:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 31 - 34 z Części nr 13 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 159:

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 28 wyrazi zgodę na wycenę kaniul:

2,1x45 przepływ 305ml/min., 1,7x45 przepływ 200ml/min., 1,5x45 przepływ 142ml/min., 1,3x45 przepływ 90ml/min.

1,1x32 przepływ 56ml/min., 0,9x25 przepływ 36ml/min., 0,7x19 przepływ 23ml/min.?

Odpowiedź:
Tak

Pytanie 160:

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 29 wyrazi zgodę na wycenę kaniul:
2,1x45mm o przepływie 305ml/min., 1,7x45mm o przepływie 200ml/min. 1,3x45mm. o przepływie 90ml/min, 1.1x32mm o przepływie 56ml/min., 0,9x25mm. o przepływie 36ml/min., 0,7x19mm. o przepływie 23 ml/min?

Odpowiedź:
Tak

Pytanie 161:

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz. 35 wyrazi zgodę na wycenę kaniuli wykonanej z FEP? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:
Tak