

dot. sprawy: 100/ZP/2024

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informuję, że w sprawie ogłoszonego przez 5 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie postępowania na **Dostawy materiałów medycznych**, wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

Pytanie 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Sprzedający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w następujących przypadkach i wysokości:

0,5 % wartości **brutto** opóźnionej dostawy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu towaru;

0,5 % wartości **brutto** reklamowanego towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia dostawy towaru niewadliwego w miejsce towaru objętego reklamacją;

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w **Pakiecie 37** dopuści zestaw do niskociśnieniowego, długotrwałego drenażu ran pooperacyjnych w systemie zamkniętym o składzie:

Pojemnik ssący typu mieszek z polietylenu o pojemności 500 ml (ze sprężyną utrzymującą stale i stabilne podciśnienie). Mieszek wyskalowany co 50 ml (skala na spodniej części mieszka), mieszek przezierny – możliwość obserwacji odessanej treści; wytwarzający podciśnienie do 115 mmHg (do 153 mbar).

Możliwość ponownego wytworzenia podciśnienia bez konieczności rozłączenia mieszka.

Zastawka anty-zwrotna wewnątrz mieszka.

Dren łączący o długości ok. 125 cm, z zaciskiem, z możliwością odłączenia od mieszka, dren zakończony elastycznym łącznikiem schodkowym (możliwość przycięcia i skrócenia łącznika) do podłączenia drenu pacjenta o średnicy od 6 CH – 18 CH.

Zawieszka do zawieszenia mieszka (przy zawieszeniu mieszki utrzymuje pionową pozycję).

Podwójnie pakowany: zewnątrz papier/folia i wewnątrz folia. Sterylny. Poniżej poglądowe zdjęcie.

Odpowiedź: Tak.



Pytanie 3

Czy Zamawiający w **Pakiecie 57** dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii przezskórnej metodą Ciaglia z rurką Portex BLUselect, z mankietem niskociśnieniowym i przewodem do odsysania znad mankieta o składzie:

- skalpel nr 15
- strzykawki 5 ml i 10 ml
- igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G); dodatkowa skalowana igła wprowadzająca (5 cm)
- prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z prowadnikiem, ze znacznikami pozycjonującym; możliwość prowadzenia przy użyciu jednej ręki
- krótkie rozszerzadło 14F
- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową, ergonomiczny kształt zapobiegający zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy,

- ze wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym, który posiada ogranicznik głębokości wprowadzenia
 - kleszczyki hemostatyczne (zakrzywione)
 - pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł
 - rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem z nad mankietu, z łącznikiem 15 mm, elastyczny przezroczysty kołnierz, samoblokujący się mandryn do rurki z otworem na prowadnicę Seldingera, kąt wygięcia rurki 105 stopni
 - prowadnik (dedykowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej), z otworem na prowadnicę Seldingera, łącznik do kontroli odsysania
 - 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki, szczoteczka do kaniul, opaska do rurki, podkładka pod rurkę
 - klin do rozłączenia układu; jałowy żel poślizgowy 5 g (2 szt.); bawełniane gaziki 9,5 x 9,5 cm (10 szt.); serweta.
- Rozmiary rurki tracheostomijnej (do wyboru) : 7,0 mm, 8,0 mm i 9,0 mm. Rurka bez zawartości DEHP.
Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, zapakowany na tacy.
Powyższy zestaw jest stosowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pakiet 54

Czy Zamawiający w Pakiecie 54 wymaga zaoferowania zamkniętego systemu do nawilżania wyposażonego w zatyczkę umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wąsów tlenowych zintegrowaną fabrycznie z pojemnikiem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 40 kaniulę dożylną bezpieczną posiadającą 3 grube paski dobrze kontrastujące w RTG, dostępną w rozmiarach:

- 14G - 45mm przepływ 290ml/min,
- 16G - 45mm przepływ 225ml/min,
- 17G - 45mm przepływ 155ml/min,
- 18G - 45mm-przepływ 96 ml/min
- 18G - 32mm przepływ 103 ml/min,
- 20G - 32mm przepływ 59 ml/min,
- 22G - 25mm przepływ 42 ml/min,
- 24G - 19mm przepływ 29 ml/min.

Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Nie.

					 DELTA Self Safe [®] T NEO DELTA Self Safe [®] T SENZA ALETTE WITHOUT WINGS SANS AILES OHNE FLEXIERFLÜGEL Bez skrzydełek			 DELTA Self Safe [®] 1 NEO DELTA Self Safe [®] 1 CON ALETTE WITH WINGS AVEC DES AILES MIT FLEXIERFLÜGEL Ze skrzydełkami			 DELTA Self Safe [®] 2 NEO DELTA Self Safe [®] 2 CON PORTA E ALETTE WITH PORT AND WINGS AVEC PORT ET AILES MIT PORT UND FLEXIERFLÜGEL Ze skrzydełkami i portem		
Gauge	L	Śr.zew.	Śr.wew.	Przepływ	DSS T	NDSS T		DSS 1	NDSS 1		DSS 2	NDSS 2	
	mm	mm	mm	ml/min	Cod.	Cod.	Cod.	Cod.	Cod.	Cod.	Cod.	Cod.	Cod.
24	19	0,74	0,55	29	3718422	3718522	3015512	3716522	3718122	3015512	3711522	3713122	3010512
22	25	0,90	0,65	42	3726422	3728522	3025512	3726522	3728122	3025512	3721522	3723122	3020512
20	32	1,00	0,75	59	3736422	3738522	3035512	3736522	3738122	3035512	3731522	3733122	3030512
18	32	1,30	0,95	103	3786422	3788522	3085512	3786522	3788122	3085512	3781522	3783122	3080512
18	45	1,30	0,95	96	3746422	3748522	3045512	3746522	3748122	3045512	3741522	3743122	3040512
18	50	1,30	0,95	94	3747422	3749522	-	3747522	3749122	-	-	-	-
17	45	1,50	1,15	155	3756422	3758522	3055512	3756522	3758122	3055512	3751522	3753122	3050512
16	45	1,75	1,35	225	3766422	3768522	3065512	3766522	3768122	3065512	3761522	3763122	3060512
16	50	1,75	1,35	223	3767422	3769522	-	3767522	3769122	-	-	-	-
14	45	2,00	1,55	290	3776422	3778522	3075512	3776522	3778122	3075512	3771522	3773122	3070512
14	50	2,00	1,55	288	3777422	3779422	-	3777522	3779122	-	-	-	-

Ilość w kartonie: 50
 Ilość w pudełku: 200

Pytanie 6

Pakiet 8 poz.2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy do respiratora rura w rurze z możliwością stosowania do 14 dni, przy warunku zastosowania filtrów firmy Meditera, gdyż w takiej konfiguracji były prowadzone badania nad ich skutecznością?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 7

Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści nebulizatory z drenem 200 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Pakiet 22

Czy Zamawiający dopuści filtry oddechowe tylko z wyjściem prostym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy projektowanych postanowień umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie realizacji dostaw natychmiastowych do 48 godzin?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z § 7 ust.. 1 pkt 2 do 2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu 8, poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie układu z możliwością stosowania do 7 dni.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem podwojenia ilości sztuk

Pytanie 12

Pakiet 18 Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Pakiet 18

Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 14

Pakiet 18

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga myjki pokrytej środkiem myjącym o neutralnym pH, który aktywuje się przy użyciu wody, czy też myjki bez środka myjącego?

Odpowiedź: Bez środka myjącego.

Pytanie 15

Pakiet 18

Czy Zamawiający wymaga, aby myjki można było stosować również u niemowląt, co wykonawca potwierdzi stosownym dokumentem? Jest to gwarancją najwyższej jakości produktu i spełnienia wszystkich wymogów dermatologicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet 18

Na rynku są oferowane myjki nie wiadomego pochodzenia, mogące zagrażać zdrowiu pacjentów poprzez zawarte w nich patogeny chorobotwórcze. Ważnym elementem bezpieczeństwa dla Zamawiającego jest sprawdzenie, czy myjki posiadają dokumenty wynikające z prawidłowego, transparentnego procesu rejestracji wyrobu kosmetycznego, czego skutkiem jest rejestracja i nadany indywidualny numer w ogólnoeuropejskiej bazie wyrobów kosmetycznych CPNP. W związku z tym, czy Zamawiający wymaga, aby oferowana myjka była zarejestrowana w CPNP, co jest możliwe dopiero po przedstawieniu wymaganych badań bezpieczeństwa (dermatologicznych, czystości bakteriologicznej itp.)? W sytuacji, gdy podstawowym kryterium wyboru jest cena, brak weryfikacji rejestracji, stwarza możliwość oferowania asortymentu słabej jakości i ryzykownego pod względem bezpieczeństwa. Dokument CPNP dla produktów kosmetycznych jest tym samym, co deklaracja zgodności dla produktów medycznych.

Odpowiedź: Produkt ma być bezpieczny dla pacjenta.

Pytanie 17

Pakiet 47

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczek polietylenowych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, reszta zgodnie z SWZ.

Pytanie 18

Pytanie dotyczy formularza cenowego, Pakiet 29, Poz. 18-19

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów wymienionych w Pakiecie nr 29, wydzieli do oddzielnego zadania pozycje 18 oraz 19 co umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów w tym producentów oraz bezpośrednich dystrybutorów co może w znaczny sposób wpłynąć na poziom ceny oferty?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 19

– do Formularza cenowego – OPZ - Załącznik nr 1 (pakiet 10, poz. 2)

Z uwagi na fakt, że podany rozmiar przyrządów został wycofany ze sprzedaży, prosimy o dopuszczenie przyrządów o średnicy 2,8-5,0mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 7 wapna sodowanego o poziomie pylenia ($< 0,5\text{mm}$) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO_2 w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie $\text{Ca}(\text{OH})_2$ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%,z indykatores zużycia, w opakowaniach o gramaturze 5 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pakietu nr 22, pozycja nr 1

Czy Zamawiający jest w stanie określić jaką ilość filtrów ze złączem prostym lub kątowym należy wziąć pod uwagę wyceniając asortyment w powyższym zakresie ?

Pragniemy nadmienić, że filtr ze złączem prostym i złączem kątowym, stanowią dwa różne produkty – dwa różne numery katalogowe, które znacznie różni się ceną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza głównie z prostym wejściem.

Pytanie 22

Pakiet nr 22, pozycja 1

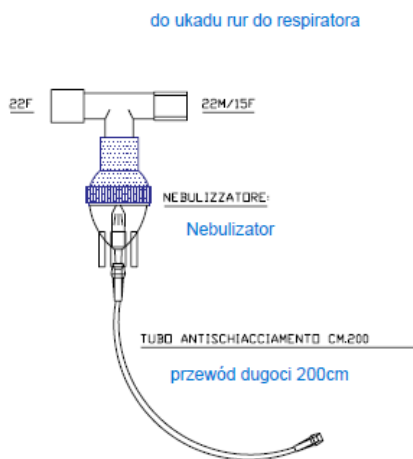
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra tylko z wyjściem prostym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Pakiet nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego nebulizatora do respiratorów z możliwością podłączenia do obwodu oddechowego pacjenta, z drenem o długości 200 cm antyzagięciowym, łącznikiem T.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy na 7 dni?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem podwojenia ilości sztuk.

Pytanie 25

Pakiet nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość całkowitą 138,5mm oraz średnicę 10,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 26

Pakiet nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jałową osłonę uchwytu lampy operacyjnej, z kołnierzem, wykonana z polietylenu, w kolorze transparentnym z białym kołnierzem, wymiary: 14x12 cm, osłona pakowana w pojedynczą torebkę papierowo-foliową, zdjęcie poglądowe poniżej?

Odpowiedź: Nie.

**Pytanie 27**

Pakiet nr 20 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści długość 40 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 28

Pakiet nr 20 poz. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści kankę bez konektora?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 29

Pakiet nr 20 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania Sondy Sengstakena o długości min. 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 30

Pakiet nr 20 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści pojemność balonu wyłącznie 5-15 ml dla rozmiarów CH12-CH24?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Pakiet nr 20 poz. 9

Czy Zamawiający wymaga drenu Kehra wykonanego w całości z miękkiego, nietoksycznego, medycznego silikonu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 32

Pakiet nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy wyłącznie z wyjściem prostym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33Pakiet nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści silikonowe pętle naczyniowe do odciągania i identyfikacji żył, tętnic, nerwów oraz moczowodów w polu operacyjnym podczas zabiegów chirurgicznych, rozmiary: 2,00 x 1,20 (dostępne kolory: czerwony, niebieski, żółty, biały); 2,50 x 1,40 (dostępne kolory: czerwony, niebieski, żółty, biały); 5,30 x 1,70 (dostępny kolor: niebieski), 0,70 x 0,50 (dostępny kolor: biały), długość 450 mm

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 34Pakiet nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka w rozmiarze 24CH/210 cm?

Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 35Pakiet nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer pakowaną razem z drenem?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 36Pakiet nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5 mm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 37Pakiet nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren zakończony lejkowatymi rozszerzeniami, bez dodatkowych łączników?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 38Pakiet nr 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści końcówkę posiadającą 4 otwory obarczające?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 39Pakiet nr 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7 mm?

Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 40Pakiet nr 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren zakończony lejkowatymi rozszerzeniami, bez dodatkowych łączników?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 41Pakiet nr 43 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kontrolę odsysania za pomocą otworu w uchwycie poprzez zatykanie go palcem?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 42Pakiet nr 43 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o długości 27 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 43Pakiet nr 43 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5 mm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 44

Pakiet nr 43 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 7 mm?

Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 45

Pakiet nr 43 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren zakończony żebrowanymi złączami żeńskimi o długości ok. 5 cm, bez dodatkowych łączników?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 46

Pakiet nr 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 25 ml?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 47

Pakiet nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowy płyn do płukania jamy ustnej z 0,1% roztworem nadtlenku wodoru?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 48

Pakiet nr 45

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie ustników z gumką tekstylną, wymiary otworu głównego 20 mm-22 mm x 25 mm – 27 mm.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 49

Pakiet nr 45

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 4 mm, 5 mm i 6 mm – do wyboru.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 50

PAKIET 18

Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy suchej do wycierania, czy myjki rękawicy z mydłem?

Odpowiedź: Suchej.

Pytanie 51

PAKIET 18

Czy Zamawiający dopuści myjkę rękawicę suchą o wysokiej chłonności przeznaczonej do codziennej higieny osobistej wykonanej z dwóch warstw włókniny molton?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

PAKIET 18

Czy Zamawiający dopuści myjkę rękawicę z mydłem pakowaną a'24 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 53

PAKIET 18

Czy Zamawiający dopuści myjkę rękawicę z mydłem pakowaną a'20 sztuki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 54

PAKIET 50

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 55Pakiet 13, poz.1

Czy zamawiający dopuści dren o dl. min. 200 cm?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.**Pytanie 56**Pakiet 18Czy zamawiający dopuszcza myjki w formie gąbki pakowane po 24 szt? **nie**Czy zamawiający dopuści wycenę za 1 op = 24 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Nie****Odpowiedź: Nie.****Nie.****Pytanie 57**Pakiet 29, poz. 4

Czy zamawiający dopuści koreczki pakowane po 100szt. i wycenę za 1 op= 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.**Pytanie 58**Pakiet 17

Prosimy Zamawiającego o plastra

Transparentny opatrunek do mocowania cewników dożylnych

- Wykonany z folii poliuretanowej
- Skrzydelka wzmocnione włókniną
- Pokryty hipoalergicznym klejem akrylowym nie podrażniającym skóry
- Opatrunek posiada wycięcie
- Przepuszczająca powietrze, oddychająca, wodoodporna struktura nie pozwala bakteriom i wirusom przeniknąć do rany
- Jednorazowego użytku, nie zawiera lateksu
- Sterylizowany promieniami gamma
- Rozmiar 9 x 11 cm
- Pakowany po 100 sztuk
- brak ramki i metki do opisywania

Odpowiedź: Nie.**Pytanie 59**Pakiet 40

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli zgodnej z opisem:

Wykonana z biokompatybilnego medycznego PUR

- Posiada dodatkowy port do wstrzyknięć ze zintegrowanym samodomykającym się koreczkiem
- 6 pasków RTG
- Wyposażona mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci metalowego zatrzaśku na końcu igły automatycznie uruchamianego po wyjęciu igły z kaniuli
- Posiada filtr hydrofobowy
- Opakowanie typu TYVEC
- Skrzydelka oraz koreczek portu górnego kodowany kolorystycznie
- Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany
- Elastyczne skrzydelka z dziurkami umożliwiając zamocowanie kaniuli plasterem lub jej przyszycie
- Pakowane zbiorcze 50 sztuk

Rozmiar Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar	Długość
			mm	mm
14G	Pomarańczowy	270	2,1	45
16G	Szary	200	1,8	45
17G	Biały	140	1,4	45
18G	Zielony	85	1,3	32
18G	Zielony	85	1,3	45
20G	Różowy	55	1,1	32

20G	Różowy	55	1,1	25
22G	Niebieski	33	0,9	25
24G	Żółty	19	0,7	19

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Pakiet nr 50

1.W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1 mogą być wyrobami medycznymi, **prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego** spełniające normę EN 13795-1

2. Jeżeli Zamawiający **nie** oczekuje fartuchów chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny spełniających normę EN 13795-1, to **czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących wyrobem higienicznym,**

3. Jeżeli Zamawiający **nie** oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to **czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje** fartuchów sklasyfikowanych jako Środek Ochrony Indywidualnej lub fartuch higieniczny. Potwierdza to aktualny Komunikat Prezesa Urzędu z dnia 24 maja 2024 r. w sprawie zasad określania statusu regulacyjnego odzieży medycznej:

<https://urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-24-maja-2024-r-w-sprawie-zasad-okre%C5%9Blania-statusu-regulacyjnego>

Prosimy o zapoznanie się z treścią komunikatu.

Jednocześnie prosimy o zapoznanie się z WIS Nr 0115-KDST1-2.440.173.2024.7.AR

i nr 0115-KDST1-2.440.172.2024.6.AR, które przesyłamy w załączeniu

Odpowiedź: 1. Nie wymaga.

2. Tak.

3. Tak.

Pytanie 61

Dotyczy Pakiet nr 41 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga strzykawki jednorazowego użytku trzyczęściowej do pompy (infuzyjnej f. BBraun – zalecana przez producenta) – 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml, nie zawiera PCV i DEHP, biała typu Omnifix.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Dotyczy Pakiet nr 41 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga strzykawki trzyczęściowej 50/60 ml UV – chroniąca przed światłem o zakresie długości fal do 520 Nm **pomarańczowa**, bezlateksowa, wykonana z polipropylenu, z końcówką luer-lock. Skalowanie co 1 ml na całej długości skali, pojemność nominalna dodatkowo wyróżniona graficznie (wytluszczenie, obwiedzenie itp.) Skala kontrastująca, niezmywalna i czytelna. Kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki. Na korpusie strzykawki napisana nazwa i informacja o braku lateksu. Wpisana do instrukcji pomp używanych przez Zamawiającego. Pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63Dotyczy pakietu 23

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania jednorazowy układ oddechowy z zastawką wydechową i czujnikiem przepływu do respiratora Osiris 3, jednoramienny, długość 180 cm, 3 punkty mocowania linii czujnika przepływu oraz linii sterującej zastawką, niezawierający lateksu, pakowany pojedynczo, przewody pomiaru przepływu, przezroczyste, rozróżniane kolorem: kolory zgodne z kolorem króćców przyłączeniowych aparatu Osiris 3, zastawka wydechowa zabezpieczona przed dostaniem się do obwodu zewnętrznych ciał obcych, data przydatności oraz oznakowanie CE na opakowaniu, opakowanie przezroczyste, umożliwiające wizualną inspekcję układu przed otwarciem, opakowanie zawiera instrukcję podłączenia układu do respiratora Osiris 3.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem kompatybilności z respiratorem Osiris 3.

Pytanie 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień w ilościach odpowiadających opakowaniu zbiorczemu producenta, które zawiera 20 szt. układów?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 65Załącznik nr 4 do SWZ – projekt umowy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na ograniczenie czasu na złożenie zamówienia, o którym mowa w §4 ust. 2, do godziny 12:00? Zapis ten umożliwi wykonawcom na zabezpieczenie łańcucha dostaw asortymentu do siedziby Zamawiającego zgodnie z wymogami §4 ust. 4 umowy bez kalkulacji dodatkowych kosztów w cenie oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 66do Pakietu 8 Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego do respiratora walidowanego na 7 dni.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem podwojenia ilości.

Pytanie 67do pakietu 7

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze CO₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH nie przekraczającej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

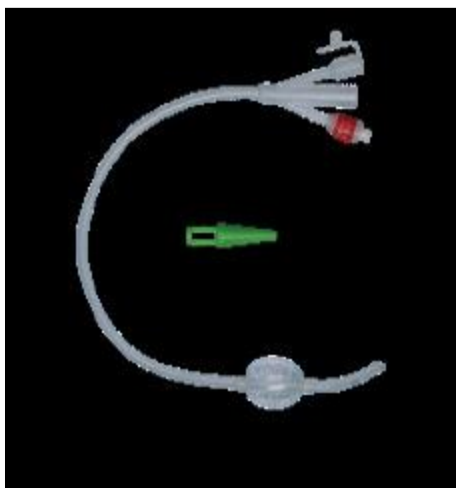
Pytanie 68Pakiet 3, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników w rozmiarze 18 i 20 o pojemności balonu 50-80ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69Pakiet 3, Pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik trójdrożny typu DUFOUR wykonany z 100% silikonu bez powłoki hydrożelowej, łatwy do wprowadzenia, wyposażony w dwa boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach, dodatkowy kanał umożliwiający podawanie płynu płuczącego pęcherz moczowy, Kontrast RTG wzdłuż całej długości cewnika, z plastikową zastawką?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

Pakiet 3, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników w rozmiarze 22 i 24 o pojemności balonu 80-100ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71

Pakiet 3, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dwudrożny z końcówką typu Tiemann wykonany z lateksu obustronnie pokrytego silikonem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Pakiet 3, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dwudrożny z końcówką typu Tiemann w rozmiarach CH 12-26 o długości 40cm z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73

Pakiet 3, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dwudrożny z końcówką typu Tiemann wykonany z lateksu obustronnie pokrytego silikonem, długość 40cm, z atraumatyczną zagiętą końcówką z 2 otworami o łagodnie wyoblanych brzegach, z zastawką uszczelniającą balon?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74

Pakiet 3, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dwudrożny z końcówką typu Tiemann o zalecanej czasie stosowania do 14 dni, potwierdzonym oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 75

Pakiet 3, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley dwudrożny z końcówką typu Tiemann w rozmiarach CH 12-26 o długości 40cm z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 76

Pakiet 3, Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya 3 drożny 100% silikon, z balonem 30 ml, zakończenie zamknięte z 2 otworami nad balone, dostępny w rozmiarach CH 16-22 o długości 40cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77Pakiet 8, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany z obrotowym łącznikiem kątowym z portem do odsysania i bronchoskopii rozciągliwy w zakresie 8-15cm ze złączem 22M/15F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78Pakiet 8, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z workiem 3l?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 79Pakiet 8, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy do krótkotrwałego użytku od 60 minut do 30 dni?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 80Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 81Pakiet 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sterylny marker chirurgiczny z pojedynczą końcówką, tusz fioletowy, długość całkowita pisaka około 147mm z zakrętką około 138mm bez zakrętki, średnica około 7mm, kolor niebieski, skala pomiarowa na korpusie pisaka 5cm, dodatkowo załączona dwustronna skala pomiarowa 15cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 82Pakiet 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści sterylną elastyczną osłonę na uchwyt lampy chirurgicznej, dł. osłony 15 cm, średnica otworu w kołnierzu pozwala zabezpieczyć uchwyt o wymiary od 1,8 do 4 cm. Osłona wykonana z folii o grubości 100 mikronów. Średnica zewnętrzna talerzyka 12 cm, szerokość woreczka 10 cm. Nacięcia w kołnierzu (16 ząbków o dł. 1,6 cm) utrzymują uchwyt na miejscu, zapobiegając jednocześnie jego zsuwaniu. Opakowanie pojedyncze folia-papier.



Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 83Pakiet 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 84Pakiet 20, Pozycja 4-5

Czy Zamawiający miał na myśli kanki w rozmiarach CH 24 i 30 zamiast „mm”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 85

Pakiet 20, Pozycja 6

Czy Zamawiający oczekuje sondy Sengstakena wykonanej z 100% silikon?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 86

Pakiet 20, Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę zatyczek w opakowaniu a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 87

Pakiet 20, Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 200 par, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 88

Pakiet 20, Pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści rękawice uniwersalne w rozmiarze M i L?

Odpowiedź: Nie dotyczy.

Pytanie 89

Pakiet 25, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 90

Pakiet 26, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplera skórniego 35 niepowlekanyymi zszywkami?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 91

Pakiet 28, Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

Pakiet 29, Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 93

Pakiet 29, Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemnikó-w w opakowaniu a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 94

Pakiet 29, Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz pakowany w folię, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 95

Pakiet 29, Pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści pastę ścierną do naskórka 160g, z przeliczeniem zamawianej ilości na 47 opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 96

Pakiet 33, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz CH24 spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Tak ,pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 97

Pakiet 35, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny z 6 otworami bocznymi, o długości 50cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 98

Pakiet 35, Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści dren Redona z krzyżową perforacją o długości 14cm?

Odpowiedź: Tak, reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 99

Pakiet 35, Pozycja 2

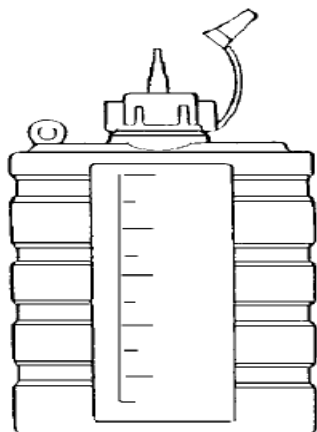
Czy Zamawiający dopuści dren Redon pakowany w formie lekko zwiniętej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 100

Pakiet 36, Pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści butelki Redona o wyglądzie jak poniżej:



Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 101

Pakiet 40, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylne bezpieczne dostępne w następujących rozmiarach:

ROZMIAR I KOD			
ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 102

Pakiet 40, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylne bezpieczne z portem umieszczonym nad skrzydełkami jak na zdjęciu:



Odpowiedź: Nie.

Pytanie 103

Pakiet 47, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki chirurgiczne zaopatrzone z jednej strony w włosie wykonane z medycznego polietylenu a z drugiej w miękką gąbkę?

Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 104

Pakiet 48, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do próbek śluzu o pojemności 40ml z zamknięciem, skalowany co 1ml, 2 łączniki: żeński (lejek) i męski (stożek) umożliwiające połączenie z dowolnym źródłem ssania wykonane z PCV, samoprzylepna etykieta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 105

Pakiet 49, Pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki innego producenta niż Bbraun?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 106

Pakiet 53, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na okres 6 miesięcy? Fakt ten związany jest z umową z Producentem oraz gwarancją ceny na okres maksymalnie pół roku.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 107

Pakiet 58, Pozycja 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne z wyraźnym optycznym indykatoem pozycji otwarty-zamknięty?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 108

Pakiet 58, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne wykonane z poliwęglanu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 109

Pakiet 58, Pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne wykonane z poliwęglanu z drenem z PCV?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 110

Pakiet 58, Pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści kraniki dostępne tylko z pokrętłem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 111

Pakiet nr 3 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika Foley'a dwudrożnego z końcówką typu Tiemann w rozmiarze: Ch 12-24, długość 40 cm, pojemność balonu 5-10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 112

Pakiet nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika Foley'a dwudrożnego z końcówką typu Tiemann z pojemnością balonu 10 ml dla rozmiarów Ch12-24?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski chirurgicznej o poniższym opisie:

- pełnobarierowa
- kolor niebieski
- wykonana z trzech warstw włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g każda, w tym wewnętrznej filtracyjnej, typu II
- z wkładką modelującą na nos i z zakładkami w części centralnej umożliwiającej dopasowanie do kształtu twarzy
- wymiary maski: ok. 17,5cm x 9,5cm
- długość uchwytów mocujących: ok. 17 cm
- długość wkładki modelującej: ok. 10,5 cm
- szerokość uchwytu modelującego: ok. 1,5 cm
- wyrób medyczny klasa I ; oznakowany CE ; zgodny z normą EN 14683
- maski pakowane po 50 szt. w kartonik pełniący funkcję dyspensera
- na troki
- ciśnienie różnicowe ok. 51 Pa/cm²

Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 114

Pakiet 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie o pojemności 1l z przeliczaniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 115

Pakiet nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nebulizatora do respiratorów z drenem min. 200 cm antyzagięciowym, łącznikiem T?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 116

Pakiet nr 20 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kanki doodbytniczej w rozmiarze CH 24 dł. 25 cm (8,0 mm x 25 cm)?

Odpowiedź: Tak z konektorem.

Pytanie 117

Pakiet nr 20 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kanki doodbytniczej w rozmiarze CH 30 dł. 40 cm (10,0 mm x 40 cm)?

Odpowiedź: Tak z konektorem.

Pytanie 118

Pakiet nr 20 poz. 4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie standardowej kanki doodbytniczej bez konektora?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 119

Pakiet nr 20 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika dorektalnego w rozmiarze CH 24 dł. 40 cm (8,0 mm x 40 cm)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 120

Pakiet nr 20 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika dorektalnego w rozmiarze CH 30 dł. 40 cm (10,0 mm x 40 cm)?

Odpowiedź: Tak z konektorem.

Pytanie 121

Pakiet nr 28 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do pomiaru diurezy godzinowe o poniższym opisie:

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo w opakowanie blister
- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
- pojemność worka 2 600 ml, skalowany co 100ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml,
- skalowana komory: co 1ml od 4 do 50ml; co 5ml od 50 do 150ml; co 10ml od 150 do 500ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem (w worku)
- system By-Pass zapobiega przepelnieniu
- zawór anty-zwrotny (pomiędzy komorą pomiarową a drenem)
- zawór dolny typu T' podwieszany ku górze w zakładce
- zacisk ślizgowy (klamra zaciskowa)
- bezigłowy port do pobierania próbek
- możliwość podwieszenia na min. 2 sposoby (wieszak i sznurki mocujące)
- tylna biała ściana umożliwiającą lepszą wizualizację wypełnienia worka
- dren jednoświatłowy o długości 120 cm, wzmacniany antyzgięciowo na odcinku 25mm.
- opakowanie jednostkowe: 1 szt. blister pack?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie 122Pakiet nr 29 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków leków w op. a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak.**Pytanie 123**Pakiet nr 29 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych pojemników na mocz pakowanych pojedynczo w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Nie.**Pytanie 124**Pakiet nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu do ssaka w rozmiarze CH 24 / 210 cm?

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry bez zmian**Pytanie 125**Pakiet nr 36 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek mikrobiologicznie czystych?

Odpowiedź: Nie.**Pytanie 126**Pakiet nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli bezpiecznej o poniższym opisie:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonany z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- metalowy element zabezpieczający igłę po wyjęciu z cewnika
- wyposażona w skrzydełka barwione kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- 6 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- filtr hydrofobowy
- okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	270
16	Szara	1.8	45	200
18	Zielona	1.3	45/32	85
20	Różowa	1.1	32/25	55
22	Niebieska	0.9	25	33
24	Żółta	0.7	19	18

Odpowiedź: Nie.**Pytanie 127**

Pakiet nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli bezpiecznej o poniższym opisie:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonany z odpornego na zginanie i biokompatybilnego poliuretanu PUR
- metalowy element zabezpieczający igłę po wyjęciu z cewnika
- wyposażona w skrzydełka i koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- 6 linie RTG
- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- filtr hydrofobowy
- okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.

Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	270
16	Szara	1.8	45	200
17	Biały	1,5	45	140
18	Zielona	1.3	45/32	85
20	Różowa	1.1	32/25	55
22	Niebieska	0.9	25	33
24	Żółta	0.7	19	18

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128

Pakiet nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk jednorazowego użytku zaopatrzonej z jednej strony ze szczoteczki z miękkim włosiem z polietylenu, a z drugiej w miękką gąbkę oraz szpatułkę do czyszczenia paznokci?

Odpowiedź: Tak, jeśli reszta zgodna z SWZ.

Pytanie 129

Pakiet nr 48 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o poniższym opisie:

- zestaw do pobierania próbek w postaci płynów do badań np. z wydzieliny oskrzelowej przy badaniu bronchoskopowym.
- w jego skład wchodzi: pojemnik 25 ml, skalowany co 1 ml, zakrętka z końcówkami dł. 37 i 39 cm, dodatkowa zakrętka zabezpieczająca pojemnik, dren zakończony końcówką z kontrolą siły ssania, etykieta samoprzylepna
- niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera ftalanów
- sterylizowany tlenkiem etylenu

- jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 130

Pakiet nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zamkniętego systemu do nawilżania napełnionej wodą do terapii inhalacyjnej o pojemności 500 ml z możliwością stosowania do 70 dni od otwarcia pojemnika, z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 5400 szt., pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Tak.

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej ?

Odpowiedź: Transport ma odbywać się w warunkach gwarantujących stosowną jakość produktu.

Pytanie 131

Pakiet nr 50

Czy można zaoferować fartuchy wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 20g/m2?

Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.w.z.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 132

Pakiet 39

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania kaniuli w rozmiarze 17G oraz dopuści kaniule 18G krótsza 32mm i 20G dłuższa 32mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 133

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8, poz. 2 dopuści układ z zalecanym terminem stosowania do 7 dni?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem podwojenia ilości sztuk.

Pytanie 134

Pakiet 22, poz. 1

Czy Zamawiający może podać szacunkową ilość poszczególnych filtrów tj. z wyjściem prostym lub pod kątem 90 stopni w zależności od potrzeb zamawiającego, dla celów prawidłowej kalkulacji oraz z uwagi na dużo wyższą cenę filtrów kątowych?

Odpowiedź: Dopuszcza wyłącznie z filtrem prostym.

Pytanie 135

Pakiet 39

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej kaniuli bezpiecznej bez portu o poniższych parametrach: Kaniuła dożylna bezpieczna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego, zastawka zapobiegająca wypływowi krwi podczas kaniulacji (18-24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-18G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach:

26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min

24G 0,7mm.x 19 mm - przepływ 16 ml/min.;
22G- 0,9mm x 25 mm . - przepływ 31ml/min.;
22G x 0,9 mm x 31 mm – przepływ 28 m/min
20G 1,1mm x 25 mm - przepływ 62ml/min.;
20G- 1,1mm x 31 mm. - przepływ 55 ml/min.;
18G- 1,3mm z 31 mm. - przepływ 100ml/min.;
18G- 1,3mm x 50 mm. - przepływ 90ml/min.;
16G x 1,7 mm x 31 mm – przepływ 183 ml/min
14G x 2,1 mm x 31 mm – przepływ 272 ml/min,

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 136

Pakiet 41

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Strzykawki j.u. do pompy infuzyjnej 50/60 ml białej z osobno pakowaną igłą tępą z filtrem 5 µm,

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zalecenia przez producenta pomp Bbraun.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki j.u. do pompy infuzyjnej 50/60 ml bursztynowej j z osobno pakowaną igłą tępą z filtrem 5 µm,

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zalecenia przez producenta pomp Bbraun.

Pytanie 137

Pakiet 51

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zestawu do toalety jamy ustnej zarejestrowanego w klasie IIa, tak jak obecnie dostarczany?

Odpowiedź: Dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 138

Pakiet 54:

Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowany system ze sterylną wodą był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 139

Pakiet 54:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje pojemnika z wodą wraz ze sterylnym adapterem?

Odpowiedź: Cały zestaw ma być sterylny.

Pytanie 140

Pakiet 54:

Prosimy Zamawiającego o informację jaką metodą ma być sterylizowana zaoferowana woda? Jednocześnie wyjaśniamy, że sterylizacja parą wodną jest najbezpieczniejsza dla pacjentów oraz najbardziej przyjazna dla środowiska.

Odpowiedź: Zamawiający nie określa metody to producent określa indywidualnie.

Pytanie 141

Pakiet 54

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zamkniętego systemu do nawilżania o poj.650ml z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym tj. Zaoferowanie 4154szt po 650ml, spełniających pozostałe wymog swz.

Odpowiedź: Nie, max 500 ml.

Pytanie 142

Pakiet nr 18, Poz. Nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania myjek jednorazowych do mycia pacjentów będących wyrobami higienicznymi, opodatkowanych VAT 23%?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 143

Pakiet nr 39

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną bez portu bocznego z filtrem hydrofobowym. Wykonana z poliuretanu, wyposażona w automatyczny zatrzask zabezpieczający igłę przed zakłuciem, uruchamiany samoczynnie zaraz po użyciu igły. Wbudowany plastikowy lub metalowy element bezpieczeństwa pasywnego nakrywający igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu nakłuciu. Kaniula posiada łagodnie zwężający się koniec kaniuli, przejrzysty uchwyt i skrzydełka w kolorze odpowiadającym rozmiarowi. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie przepływu, 6 pasków kontrastujących w RTG.

Rozmiary: 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min,
22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min,
20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min,
20G 1,1x25mm przepływ 65ml/min,
18G 1,3x45mm przepływ 100ml/min
18G 1,3x32mm przepływ 105ml/min
17G 1,5x45mm (przepływ 142 ml/min)
16G 1,7x45mm (przepływ 200 ml/min)
14G 2,0x45mm (przepływ 305 ml/min)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 144

Pakiet nr 40

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną do długotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli, wykonaną z poliuretanu, z dodatkowym portem do iniekcji, z 6 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, filtrem hydrofobowym, samodomykającym się korkiem. Wbudowany plastikowy lub metalowy element bezpieczeństwa pasywnego nakrywający igłę po wyjęciu w celu zapobiegania przypadkowemu nakłuciu. Z przezroczystą komorą kontrolną umożliwiającą łatwe wzrokowe potwierdzenie prawidłowego wklucia do żyły, sterylizowaną EO, z nazwą producenta na korku portu bocznego, z kolorystyką (zgodną z normę ISO) identyfikującą rozmiar naniesioną na skrzydełka i korek o długościach i przepływach:

24G 0,7x19mm(przepływ 23ml/min)
22G 0,9x25mm (przepływ 36 ml/min)
20G 1,1x25mm (przepływ 65 ml/min)
20G 1,1x32mm (przepływ 61ml/min)
18G 1,3x45mm (przepływ 100 ml/min)
18G 1,3x32mm (przepływ 105ml/min)
17G 1,5x45mm (przepływ 142 ml/min)
16G 1,7x45mm (przepływ 200 ml/min)
14G 2,1x45mm (przepływ 305 ml/min)?

Odpowiedź: Tak.

Z poważaniem,

Sekcja Zamówień Publicznych