

Szczecinek, dnia 07.03.2020 r.

Szpital w Szczecinku Sp. z o.o.
ul. Kościuszki 38
78-400 Szczecinek

Do wszystkich Wykonawców
Nr sprawy 11/2019
605380-2019-PL z dnia 2019-12-20 r.

dotyczy: przetargu nieograniczonego:

DOSTAWA WYROBÓW MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

Uprzejmie informujemy, że od uczestników postępowania wpłynęły zapytania odnośnie treści zapisów zawartych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Przytaczamy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie 1 – dot. Pakiet 13

Czy zamawiający dopuszcza rękawy-papierowo foliowe o temp. zgrzewania 160-190 stopni C?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 2 – dot. Pakiet 39

Czy zamawiający wymaga aby zintegrowane wskaźniki do kontroli procesu wsadu w parze wodnej były walidowane z przyrządem PCD firmy GKE posiadany przez Szpital. Przyrząd składającym się z rurki i kapsuły ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak, wymaga

Pytanie 3 – dot. Pakiet 6 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz. 1 dopuści zamknięty port dostępu naczyniowego z dwu-światłową poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda, objętość wypełnienia 0,43ml z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, Dren wyposażony w zacisk do chwilowego zamknięcia.

Port dostępu naczyniowego posiada silikonową łatwą do dezynfekcji membranę (dezynfekcja przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, ma prosty tor przepływu, oraz podzielną membranę typu Split septum, jest odporny na wszelkie emulsje tłuszczowe, lekarstwa oraz antyseptyki, jest odporny na ciśnienie do 350 psi, posiada przepływ do 600 ml/min, objętość wypełnienia do 0,07 ml. Może być używany przez 7 dni lub 360 użyć (720 aktywacji). Pakowany pojedynczo, sterylny.?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 4 – dot. Pakiet 6 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz. 2 dopuści zamknięty port dostępu naczyniowego z trójświatłową poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda, objętość wypełnienia 0,31ml z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, Dren wyposażony w zacisk do chwilowego zamknięcia.

Port dostępu naczyniowego posiada silikonową łatwą do dezynfekcji membranę (dezynfekcja przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, ma prosty tor przepływu, oraz podzielną membranę typu Split septum, jest odporny na wszelkie emulsje tłuszczowe, lekarstwa oraz antyseptyki, jest odporny na ciśnienie do 350 psi, posiada przepływ do 600 ml/min, objętość wypełnienia do 0,07 ml. Może być używany przez 7 dni lub 360 użyć (720 aktywacji). Pakowany pojedynczo, sterylny.?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 5 – dot. Pakiet 6 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 6, poz.3 dopuści kranik trójdrożny, dwa wyjścia zabezpieczone koreczkami, jedno systemem bezigłowym. Objętość wypełnienia 0,26ml. Kranik trójdrożny nowej generacji. Wyczuwalny wskaźnik pozycji otwarty/zamknięty. Materiał pozwalający na podawanie tłuszczu, lipidów, chemioterapeutyków i leków najnowszej generacji. Bezpieczne dokręcanie do linii.

„Safety Luer Lock” uniemożliwia przypadkowe odkręcenie się kranika, a jednocześnie wykonany jest z materiału antyzapiekowego. Po podłączeniu z możliwością okręcania o 360°?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 6 – dot. Pakiet 6 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz.4 dopuści rampę wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecność pęcherzyków powietrza. Rampa trój-kranikowa z kolorowymi kranikami, każdy z nich zamknięty łącznikiem -systemem bezigłowym (razem 4 systemy) pełniącymi rolę zaworów odcinających, przezroczystych, nie zawierających lateksu oraz części metalowych, Dostosowanych do wielokrotnego kontaktu z krwią, alkoholami, lipidami, chemioterapeutykami, chlorhexydyną. Martwa przestrzeń systemu – przewód przedłużający

10,0 ml, rozgałęziacz 0.78 ml z możliwością użycia przez 7 dni lub 360 użyc (720 aplikacji)

z drenem o długości 200 cm i odłączanym uchwytem mocującym do ramy łóżka, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 7 – dot. Pakiet 6 poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz.5 dopuści rampę wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecność pęcherzyków powietrza. Rampa pięć-kranikowa z kolorowymi kranikami, każdy z nich zamknięty łącznikiem -systemem bezigłowym (razem 6 systemów) pełniącymi rolę zaworów odcinających, przezroczystych, nie zawierających lateksu oraz części metalowych, Dostosowanych do wielokrotnego kontaktu z krwią, alkoholami, lipidami, chemioterapeutykami, chlorhexydyną. Martwa przestrzeń systemu – przewód przedłużający

10,0 ml, rozgałęziacz 1,23 ml z możliwością użycia przez 7 dni lub 360 użyc (720 aplikacji)

z drenem o długości 200 cm i odłączanym uchwytem mocującym do ramy łóżka, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 8 – dot. Pakiet 45

Czy Zamawiający w pakiecie 45 dopuści igłę do blokady TAP o długości 85mm 100 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 9 – dot. Pakiet 52

Czy Zamawiający w pakiecie 52 dopuści zamknięty systemem bezigłowy o małym rozmiarze, posiadający całkowicie przezroczystą obudowę ułatwiającą obserwację przepływających płynów. Posiada silikonową łatwą do dezynfekcji membranę (dezynfekcja przed i po użyciu), która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, ma prosty tor przepływu, oraz podzielną membranę typu Split septum, jest odporny na wszelkie emulsje tłuszczowe, lekarstwa oraz antyseptyki, jest odporny na ciśnienie do 20 barów, oraz posiada przepływ do 600 ml/min i małą objętość wypełnienia do 0,07 ml. Może być używany przez 7 dni lub 360 użyc (720 aktywacji). Pakowany pojedynczo, sterylno?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 10 – dot. Pakiet 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji nr 1,2,3,4,5,7,8,9,10,11,14,23,24,27,28,29,32,33,34,35,36,37,44 (i utworzenie nowego pakietu zawierającego w/w pozycje), co pozwoli bezpośredniemu importerowi zaoferować wydzielone produkty w możliwie najniższej cenie. Produkty są Zamawiającemu znane i z powodzeniem stosowane na oddziałach szpitalnych

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 11 – dot. Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny filtr oddechowy bakteryjno/wirusowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci HME o przestrzeni martwej 77ml ? Pozostałe parametry zgodne z SWIZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 12 – dot. Pakiet 7 poz. 4,5,6,7,8,9,10,11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny w pozycji 4,5,6,7,8,9,10,11 mikrobiologicznie czyste? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 13 – dot. Pakiet 7 poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny filtr do tracheostomii z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie, objętość oddechowa 50 – 1000 ml, przestrzeń martwa 15ml, opór przepływu 0,63cm H₂O przy 30l/min, 1,8cm H₂O przy 60l/min, 3,5cm H₂O przy 90l/min?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 14 – dot. Pakiet 7 poz. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny układ oddechowy z dodatkową rurą o dł. 90cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 15 – dot. Pakiet 15 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku do mocowania kaniul obwodowych z przezroczystym oknem w rozmiarze 4,1cm x 3,6cm? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 16 – dot. Pakiet 15 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie najmniejszego opakowania handlowego zawierającego 50 szt. opatrunku? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 17 – dot. Pakiet 29 poz. 1, 3, 5

Czy w pakiecie nr 29 w pozycji nr 1, 3 i 5 Zamawiający wymaga złożenia oferty na jednorazowy stapler liniowy zamykająco-tnący z gumowaną okładziną rękojeści zapewniającą stabilne utrzymanie staplera w dłoni, załadowany ładunkiem z nożem stanowiącym część ładunku, z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, z technologią kierunkowego zamykania, tzn. zszywki obustronnie spłaszczone na całej długości gwarantujące bezpieczne ich zamykanie na chorobowo zmienionej tkance, zszywki o wysokości 3,8mm przed zamknięciem i 1,5mm po zamknięciu lub o wysokości 4,8mm przed zamknięciem i 2,0mm po zamknięciu?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 18 – dot. Pakiet 29 poz. 2, 4, 6

Czy w Pakiecie nr 29 w pozycji nr 2, 4 i 6 Zamawiający wymaga złożenia oferty na ładunek do jednorazowego staplera liniowego zamykająco-tnącego, z nożem stanowiącym część ładunku, z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, z technologią kierunkowego zamykania, tzn. zszywki obustronnie spłaszczone na całej długości gwarantujące bezpieczne ich zamykanie na chorobowo zmienionej tkance, zszywki o wysokości 3,8mm przed zamknięciem i 1,5mm po zamknięciu lub o wysokości 4,8mm przed zamknięciem i 2,0mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 19 – dot. Pakiet 29 poz. 4

Czy w Pakiecie nr 29 w pozycji nr 4 Zamawiający wymaga złożenia oferty na ładunek kompatybilny ze staplerem z pozycji nr 3?

Odpowiedź:

Zamawiający: Zamawiający potwierdza w pozycji 4 wymaga ładunku kompatybilnego z staplerem z poz 3.

Pytanie 20 – dot. Pakiet 61 poz. 1

Czy w Pakiecie nr 61 w pozycji nr 1 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na stapler okrężny jednorazowy o średnicy 21mm, zakrzywiony, o długości trzonu 28cm, z niskoprofilowym kowadełkiem dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z

automatycznym dociskiem tkanki, ze zszywkami tytanowymi o wysokości 4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu, z podziałką w cm umieszczoną na trzonie, stapler szczelny - nadający się do zabiegów laparoskopowych?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 21 – dot. Pakiet 61 poz. 2

Czy w Pakiecie nr 61 w pozycji nr 2 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na stapler okrężny jednorazowy o średnicy 25mm, zakrzywiony, o długości trzonu 28cm, z łamanym kowadłkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z automatycznym dociskiem tkanki, ze zszywkami tytanowymi o wysokości 4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu, z podziałką w cm umieszczoną na trzonie, stapler szczelny - nadający się do zabiegów laparoskopowych?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 22 – dot. Pakiet 61 poz. 3, 5

Czy w Pakiecie nr 61 w pozycji nr 3 i 5 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na stapler okrężny jednorazowy o średnicy 28mm, zakrzywiony, o długości trzonu 28cm, z łamanym kowadłkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z automatycznym dociskiem tkanki, ze zszywkami tytanowymi o wysokości 4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu, z podziałką w cm umieszczoną na trzonie, stapler szczelny - nadający się do zabiegów laparoskopowych?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 23 – dot. Pakiet 61 poz. 4

Czy w Pakiecie nr 61 w pozycji nr 4 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na stapler okrężny jednorazowy o średnicy 31mm lub 33mm, zakrzywiony, o długości trzonu 28cm, z łamanym kowadłkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z automatycznym dociskiem tkanki, ze zszywkami tytanowymi o wysokości 4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu, z podziałką w cm umieszczoną na trzonie, stapler szczelny - nadający się do zabiegów laparoskopowych?

Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 24 – dot. Pakiet 56 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 56 w miejsce pozycji nr 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na narzędzie laparoskopowe do zamykania naczyń do 7 mm z ruchomymi branszami(górna i dolna), rotacja do 359 stopni, linia cięcia 20 mm, linia koagulacji 18 mm lub lub narzędzie z ruchomą górną branszą – linia koagulacji 20,3 i linia cięcia 18,5 mm, rotacja 350 stopni ? Oprogramowanie robocze skonfigurowane jest w generatorze, na wtyczne każdego urządzenia znajduje się kod kreskowy, który po odczytaniu przez generator rozpoznaje dane narzędzie co umożliwia dobor odpowiednich parametrów dla uzyskania najlepszego efektu klinicznego.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 25 – dot. Pakiet 56 poz. 2

Czy w Pakiecie nr 56 w miejsce pozycji nr 2 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na narzędzie do zabiegów otwartych do zamykania naczyń do 7 mm, średnica 10 mm, długość 20 cm, rotacja 359 stopni, kleszczyki proste, tępe, przełączania ręczne lub nożne, długość linii koagulacji 22mm, długość linii cięcia 20 mm? Oprogramowanie robocze skonfigurowane jest w generatorze, na wtyczne każdego urządzenia znajduje się kod kreskowy, który po odczytaniu przez generator rozpoznaje dane narzędzie co umożliwia dobor odpowiednich parametrów dla uzyskania najlepszego efektu klinicznego.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 26 – dot. Pakiet 43 poz. 2, 3

Czy Zamawiający w pozycjach 2, 3 pakiet 43 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12 Fr i 14 Fr i długościach:

dla pozycji 2 – 20 cm

dla pozycji 3 – 25 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 27 – dot. Pakiet 43 poz. 2, 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2, 3 z pakietu 43 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wraża zgody

Pytanie 28 – dot. Pakiet 44 poz. 1, 2

Czy Zamawiający w pozycjach 1, 2 pakiet 44 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach:

dla pozycji 1 – 20 cm

dla pozycji 2 – 25 cm

nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 29 – dot. Pakiet 25 poz. 1, 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 25 w pozycji 1 i 3 oczekuje elektrod posiadających powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody dla dorosłych minimum 100 cm² (200 cm² na parę)?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie oczekuje

Pytanie 30 – dot. Pakiet 25 poz. 2, 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 25 w pozycji 2 i 4 oczekuje elektrod posiadających powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody dla dzieci minimum 50 cm² (100 cm² na parę)?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie oczekuje

Pytanie 31 – dot. Pakiet 24 poz. 1

Ze względu na zbyt szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (konkretne parametry techniczne), brak zakresu, przygotowane pod konkretnego Wykonawcę, powołując się na art. 7 ust 1 Ustawy PZP oraz art 29 ust 2 Ustawy PZP i zapisy Zamawiającego dotyczące wagi oceny ceny przedmiotu zamówienia 60%, zwracamy się z pytaniem czy w celu stworzenia warunków konkurencyjności cenowej Zamawiający dopuści o tym samym przeznaczeniu i uzna za równoważne porty, które nieznacznie odbiegają od parametrów technicznych wskazanych przez zamawiającego

poz. 1 Port naczyniowy z zestawem wprowadzającym w całości tytanowy o wysokość 13,5 mm i wadze 12,5 g, średnia podstawy 26,8mm, 3 otworów fiksacyjnych, objętość własna 0,47 ml, średnica przegrody 11,9 mm, , komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 1000 wkluć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,6 mm, a średnicy zewnętrznej 3,2 mm (9,6 Fr)widoczny w RTG o długości 50 cm z naniesioną na

cewniku podziałką co 1 cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępą igłą do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10 ml, igła Hubera z drenem (22Gx20mm) do wkłucia do założonego portu, Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 300 psi przy podawaniu kontrastu, z dołączonym paszportem w języku polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 32 – dot. Pakiet 24 poz. 2

Poz 2 Port naczyniowy z zestawem wprowadzającym w całości tytanowy o wysokość 10,8 mm i wadze 9,5 g, średnica podstawy 24mm, 3 otworów fiksacyjnych, objętość własna 0,47 ml, średnica przegrody 10,2 mm, komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 1000 wkłuć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,0 mm, a średnicy zewnętrznej 2,2 mm (6,6 Fr) widoczny w RTG o długości 50 cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1 cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępą igłą do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10 ml, igła Hubera z drenem (22Gx20mm) do wkłucia do założonego portu, Kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 300 psi przy podawaniu kontrastu, z dołączonym paszportem w języku polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 33 – dot. Pakiet 44 poz. 1

Ze względu na zbyt szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (konkretne parametry techniczne), brak zakresu, przygotowane pod konkretnego Wykonawcę, powołując się na art. 7 ust 1 Ustawy PZP oraz art 29 ust 2 Ustawy PZP i zapisy Zamawiającego dotyczące wagi oceny ceny przedmiotu zamówienia 60%, zwracamy się z pytaniem czy w celu stworzenia warunków konkurencyjności cenowej Zamawiający dopuści i uzna za równoważne cewniki, które nieznacznie odbiegają od parametrów technicznych wskazanych przez zamawiającego

poz 1 dwuświatłowy cewnik długoterminowy o średnicy 14,5 Fr i długości 20 cm. Proste ramiona, końcówki cewnika z nadrukiem objętości, nieprzepuszczające promieni RTG, stożkowa końcówka umożliwia założenie metodą Selgingera. Wewnętrzny usztywniony mandryn zapewnia optymalną sztywność podczas zakładania. W zestawie: cewnik z mandrynem przelotowym, igła, prowadnik, rozszerzacz, zakrętka luer, opatrunek.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 34 – dot. Pakiet 44 poz. 2

Poz. 2 dwuświatłowy cewnik długoterminowy o średnicy 14,5 Fr i długości 24 cm. Proste ramiona, końcówki cewnika z nadrukiem objętości, nieprzepuszczające promieni RTG, stożkowa końcówka umożliwia założenie metodą Selgingera. Wewnętrzny usztywniony mandryn zapewnia optymalną sztywność podczas zakładania. W zestawie: cewnik z mandrynem przelotowym, igła, prowadnik, rozszerzacz, zakrętka luer, opatrunek.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 35 – dot. Pakiet 44 i 24

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o informacje czym Zamawiający kierował się przy podjęciu takiej decyzji?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 36 – dot. Pakiet 17 poz. 1, 2

Pyt.1.poz.1,2. Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny system do odsysania konkurencyjnego

producenta pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki)?

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych, o śr.8,5mm): gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port do pobierania próbek.Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra(oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory.

Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu. Wkłady częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 1000ml,2000ml (kompatybilne z oferowanymi wkładami), ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Pojemniki z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczepek do mocowania, bez innych przyłączy.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Kanistry wyposażone w skalę pomiarową.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 37 – dot. Pakiet 17 poz. 1 , 2

Czy zamawiający oczekuje,aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały.Fabrycznie nadrukowana data ważności,warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie oczekuje

Pytanie 38 – dot. Pakiet 17 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie drenu balonowego z rozszerzeniem co 100cm, umożliwiające szybkie i łatwe połączenie z każdym sprzętem medycznym. Opakowanie 30m,średnica 7mm.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 39 – dot. Pakiet 17 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie drenu balonowego z rozszerzeniem co 100cm, umożliwiające szybkie i łatwe połączenie z każdym sprzętem medycznym. Opakowanie 30m,średnica 7mm;końcówki męskie w zestawie.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 40 – dot. Pakiet 17 poz. 4

Prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu,gdyż pomimo zbieżnej nazwy,ten asortyment nie współpracuje z zasadniczym przedmiotem zamówienia w tym pakiecie tzn.systemem do odsysania a uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty na system do odsysania.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 41 – dot. Pakiet 17 poz. 4

W przypadku nie wydzielenia tej pozycji do osobnego pakietu,prosimy o dopuszczenie jako równoważny

•Zestaw jednorazowego użytku z trzema komorami do drenażu klatki piersiowej, do stosowania przy wykorzystaniu siły grawitacji lub kontrolowanego ssania

- Przezroczysta komora zbiorcza z poliwęglanów o pojemności 2500 ml, składająca się z trzech części dla sekwencyjnego napełniania, łatwiejszego monitorowania drenowanych płynów, ze skalą umożliwiającą zapisywanie notatek.
- Wymienna komora zbiorcza z mocowaniem bagnetowym, do minimalizacji kosztów.
- Miękki przewód drenujący (bezląteksowy) umożliwiający użycie zacisku rolkowego do odprowadzenia i przemieszczania wydzieliny w drenie, typu Roller Milker [nr ref: 8888578888], samoszczelniający się przy pobieraniu próbek zdrenowanego płynu. Przewód zaopatrzony jest w mechanizm zapobiegający załamaniu się i skręcaniu.
- Automatyczny zawór upustowy ciśnienia, uwalniający powietrze w przypadku nadmiaru ciśnienia dodatniego
- Ekran akustyczny oraz mechanizm antybulgocący w kontrolnej komorze ssania, do zapewnienia cichego działania zestawu
- System antyrefluksowy zapewniający pozostanie wody w komorze, służący zabezpieczeniu zastawki podwodnej, nawet wówczas, gdy zestaw ulegnie przewróceniu
- Stojak podłogowy oraz haki do bezpiecznego umieszczenia na podłodze lub łóżku pacjenta
- Produkt bezłateksowy

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 42 – dot. Pakiet 17 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie zestawów do odsysania, bez regulacji siły ssania, dren CH 24, długość 210cm lub 400cm, końcówka zagięta typu Yankauer CH21 z czterema otworami bocznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza ale tylko z drenem długość 400 cm

Pytanie 43 – dot. Pakiet 33 poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka na wymioty o pojemności 1500-2000 ml, ze skalą pomiarową co 100 ml do 1500 ml i odstępnie od wymogu dodatkowej skali do małych objętości. Producenci nie kuszą się o stosowanie większej dokładności skali niż co 100 ml, gdyż ta dokładność jest optymalna przy tego typu workach. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 44 – dot. SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 44 – dot. SIWZ

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty jako połączenie dokumentów w jeden plik PDF podpisany podpisem elektronicznym?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 45 – dot. Pakiet 10, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 50mmx30m lub 50mmx20m.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 46 – dot. Pakiet 10 poz. 6, 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 107 x23m.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 47 – dot. Pakiet 27 poz. 1, 2,3

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż w powyższych pozycjach Zamawiający oczekuje papieru o czułości UPP 110 HG.

Odpowiedź:

Zamawiający: potwierdza

Pytanie 48 – dot. Pakiet 27 po. 1, 2, 3

Ponieważ zaproponowany papier do wszystkich 3 pozycji jest tym samym produktem, zwracamy się z prośbą o możliwość dostarczenia 1 szt próbki do wszystkich 3 pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający: rezygnuje z obowiązku dostarczenia próbki do poz 1,2 3, Pakiet 27

Pytanie 49 – dot. SIWZ

Dotyczy SIWZ VII. 1 Formy komunikacji

Zwracamy się z prośbą o możliwości złożenia dokumentów na adres mailowy podany w SIWZ, podpisanych kwalifikowanym podpisem elektronicznym jako oryginałów dokumentów złożonych w siedzibie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 50 – dot. Pakiet 54

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pomiaru ciśnienia, w którym port jest jednocześnie otworem odpowietrzającym?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 51 – dot. Pakiet 1**Odpowiedź:**

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 52 – dot. Pakiet 21 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje okularki do fototerapii noworodków renomowanej amerykańskiej firmy, jednorazowego użytku, czyste mikrobiologicznie, pakowane indywidualnie. Wykonane z delikatnego materiału typu Velcro, zapinane na rzep na potylicy, z dodatkowymi uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Wykonane z jednego kawałka materiału. Na okularkach znajduje się kolorowe oznaczenie rozmiaru co ułatwia dobór produktu dostępne w trzech rozmiarach – Noworodki, rozmiar 30-38 cm, szerokość 56 mm, kolor turkusowy, Wcześniaki 24-33 cm, szerokość opaski 46 mm, kolor zielony, Mikro – 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, kolor granatowy.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 53 – dot. Pakiet 67

Czy Zamawiający wymaga aby klipsy były pakowane w zasobnikach po 4 lub 6 szt do wyboru przez Zamawiającego ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 54 – dot. Pakiet 67

Czy Zamawiający dopuści klipsy w innych opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ilości podanych przez Zamawiającego ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 55 – dot. Pakiet 67

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania klipsów polimerowych II generacji z wewnętrznymi zębami o kształcie stożka pochyłego zakończonym ostrzem uniesionym w kierunku przeciwległego ramienia i zamykanej struktury tkankowej, o kącie podcięcia ok 45° przyczepionymi u podstawy do rowkowania w kształcie walca wbudowanego w ramię klipsa. O podwyższonej stabilności poprzeczną na tkance min 12 N.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 56 – dot. SIWZ

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem. Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy

Odpowiedź:

Zamawiający: wystarczające jest podpisanie pełnomocnictwa podpisem kwalifikowanym przez osobę uprawnioną do umocowania do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli

Pytanie 57 – dot. SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający: tak uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 PZP jeśli oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej zostanie złożone wraz z ofertą

Pytanie 58 – dot. SIWZ termin dostawy

W związku z wątpliwościami prosimy Zamawiającego o informację jakiego terminu dostawy oczekuje.

Odpowiedź:

Zamawiający: zgodnie z wyjaśnieniami udzielonymi w dniu 23.12.2019, umieszczone na stronie www.szpital.szczecinek.pl

Pytanie 59 – dot. Pakiet 2, poz. 1-2,4-5,17-20,22-24,27

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,4-5,17-20,22-24,27 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 60 – dot. Pakiet 2, poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 61 – dot. Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 62 – dot. Pakiet 2, poz. 1

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:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 63 – dot. Pakiet 2, poz. 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 64 – dot. Pakiet 2, poz.2

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

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 65 – dot. Pakiet 2, poz.2

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:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 66 – dot. Pakiet 2, poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 67 – dot. Pakiet 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zacze pem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 68 – dot. Pakiet 2, poz. 4

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:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 69 – dot. Pakiet 2, poz. 5

Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną, czytelną i niezmywalną w kontrastowym kolorze?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 70 – dot. Pakiet 2, poz. 17-19,20

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

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 71 – dot. Pakiet 2, poz.20

Czy zamawiający oczekuje pojemnika do zbiórki moczu u dzieci – w formie woreczka samoprzylepnego?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak

Pytanie 72 – dot. Pakiet 1, poz. 34-38,50-51

Czy zamawiający wydzieli poz. 34-38,50-51 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wydzieli

Pytanie 73 – dot. Pakiet 1, poz. 34-37

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy

użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 74 – dot. Pakiet 1, poz. 34-37

Czy zamawiający dopuści strzykawki z informacją, że są produktem nietoksycznym i niepirogennym, a informacja o braku zawartości lateksu w formie oświadczenia producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 75 – dot. Pakiet 11, poz. 2-3

Czy zamawiający dopuści czepki w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 76 – dot. Pakiet 11, poz. 1-4, 15-16, 20

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-4, 15-16, 20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wydzieli

Pytanie 77 – dot. Pakiet 11, poz. 17

Czy zamawiający dopuści serwetę sterylną, 4 warstwową 17 nitkową z nitką IRTG?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 78 – dot. Pakiet 11, poz. 18

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², w kolorze zielonym, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 79 – dot. Pakiet 18, poz. 31-32

Czy zamawiający wydzieli poz. 31-32 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wydzieli

Pytanie 80 – dot. Pakiet 28, poz. 1

Czy zamawiający wymaga wziernika pakowanego papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 81 – dot. Pakiet 28, poz. 4

Czy zamawiający dopuści osłonki niesterylne, pakowane indywidualnie, lekko pudrowane?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 82 – dot. Pakiet 28, poz. 5

Czy zamawiający dopuszcza szczoteczki do pobierania wymazów cytologicznych typu cytobraszka – typu prostego?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 83 – dot. Pakiet 28, poz. 2-3

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wydzieli

Pytanie 84 – dot. Pakiet 32 ,poz. 1, poz. 3

Czy zamawiający dopuści opakowanie po 120 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza z przeliczeniem ilości

Pytanie 85 – dot. Pakiet 32, poz. 4

Czy zamawiający dopuści opakowanie po 50 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza z przeliczeniem ilości

Pytanie 86 – dot. Pakiet 32, poz. 7

Czy zamawiający dopuści miskę o pojemności maksymalnej 3 litry?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 87 – dot. Pakiet 33, poz. 1

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 88 – dot. Pakiet 33, poz. 2

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, w zestawie z saszetką absorbującą płyny i wigoć?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 89 – dot. Pakiet 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 90 – dot. Pakiet 11, pozycja 2-3, 16

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 91 – dot. Pakiet 11, pozycja 4-5, 8-9, 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 92 – dot. Pakiet 11, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch o długości 130 cm, szerokości 160 cm, długość rękawa od ramienia 58 cm, wykończony poliestrowym mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 93 – dot. Pakiet 11, pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści majtki z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m², kolor granatowy, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 94 – dot. Pakiet 11, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści fartuch dla pacjenta z włókniny SMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim, z przodu rozcięcie wiązane na 1 parę troków, z tyłu troki do regulacji w talii?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 95 – dot. Pakiet 11, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści fartuch dla pacjenta z miękkiej, przyjemnej w dotyku włókniny spunlace, z przodu wycięcie V bez troków, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 96 – dot. Pakiet 11, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści koszulę z włókniny SMS z rozcięciem z tyłu, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 97 – dot. Pakiet 11, pozycja 12-14

Czy Zamawiający dopuści piżamę z krótkim rękawem?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 98 – dot. Pakiet 11, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 99 – dot. Pakiet 11, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści pościel wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m², w kolorze zielonym?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 100 – dot. Pakiet 11, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z poszewką o wymiarach 70x80cm, pozostałe wymiary zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 101 – dot. Pakiet 11, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści pościel wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m², w kolorze zielonym?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 102 – dot. Pakiet 11, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści pościel wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 103 – dot. Pakiet 28, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne z rękojeścią o długości 188mm i długością główki 20mm, z symbolem metody sterylizacji „bez testu sterylizacji”?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 104 – dot. Pakiet 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona w rozmiarze CH8/700mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 105 – dot. Pakiet 46, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehra z ramionami w rozmiarze 450x180mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 106 – dot. Pakiet 46, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem dostępne w rozmiarach CH 12, 16, 20, 24, 28, 32 i 36?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 107 – dot. Pakiet 50, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 47g/m², o odporności na wypychanie na sucho 106kPa, spełniające pozostałe wymagania techniczne zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 108 – dot. Pakiet 50, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie pakowane osobno w karton po 50sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 109 – dot. Pakiet 50, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ubranie o odporności na wypychanie na sucho 77,9kpa, odporności na rozciąganie na sucho 79,7N, pozostałe parametry techniczne zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 110 – dot. Pakiet 50, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ubranie w kolorze niebieskim bluza + spodnie pakowane oddzielnie?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 111 – dot. Pakiet 50, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ubranie w kolorze zielonym bluza + spodnie pakowane razem?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 112 – dot. Pakiet 50 , pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne pakowane w karton zbiorczy po 100 sztuk lub po 50 kompletów?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 113 – dot. Pakiet 50, dotyczy wymagań do poz. 1-2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie, czy nie doszło do pomyłki w wymogu sterylności do asortymentu z tego pakietu, oraz o odstąpienie od wymogu posiadania samoprzylepnych naklejek.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wymaga sterylności oferowanego asortymentu

Pytanie 114 – dot. Pakiet 3

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji nr 8 (Cewniki Foley). Produkt ten został wycofany ze sprzedaży przez Producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający: wydziela cewniki Foley do osobnego pakietu nr 71

Pytanie 115 – dot. Pakiet nr 1 poz. 1-8,16,26-28,30-40,45-48,50-54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 116 – dot. Pakiet nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga igły do pobierania leków szlifu ołówkowego z bocznym otworem ?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak

Pytanie 117 – dot. Pakiet 1 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP z 2 pasami widocznymi w promieniach RTG z filtrem hydrofobowym z polimerowym zatrzaskiem zabezpieczającym personel przed przypadkowym zakłuciem, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 118 – dot. Pakiet 1 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do penów insulinowych w rozmiarze 31G 0,25x6mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 119 – dot. Pakiet nr 1 poz. 30-33

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek z nazwa producenta na cylindrze kolorystyczne oznaczenie opakowania typu kartonik?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 120 – dot. Pakiet nr 1 poz. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawek w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 80 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 121 – dot. Pakiet nr 1 poz. 34-36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek luer lock do pomp czarna skala na korpusie nazwa producenta informacja o baku lateksu działające na programie pomp?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 122 – dot. Pakiet nr 1 poz. 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny z dołączona igła w rozmiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 123 – dot. Pakiet nr 1 poz. 40

Czy zamawiający wymaga strzykawki do tuberkuliny z dołączona igła w rozmiarze 0,45x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wymaga

Pytanie 124 – dot. Pakiet nr 1 poz. 46

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie aplikatora typu mini spike do pobierania leków z fiolek z filtrem powietrza 0,2um i odpowietrznikiem

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 125 – dot. Pakiet nr 1 poz. 50-51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie koreczków w formularzu cenowo ofertowym pakowanych po 100 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 126 – dot. Pakiet nr 1 poz. 50

Czy Zamawiający wymaga koreczka do kaniul z trzpieniem poniżej krawędzi korka?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wymaga

Pytanie 127 – dot. Pakiet nr 1 poz. 53

Czy zamawiający wymaga kranika trójdrożnego wykonanego z poliwęglanu z białym pokrętkiem z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty objętość wypełnienia 0,32ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 128 – dot. Pakiet nr 1 poz. 54

Czy zamawiający wymaga kranika z przedłużaczem 7cm wykonany z poliwęglanu odporny na wszystkie leki do chemioterapii i lipidów, białe pokrętko z optycznym identyfikatorem położenia otwarte/zamknięte objętość wypełnienia 0,9ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 129 – dot. Pakiet nr 2 poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 130 – dot. Pakiet nr 2 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów w opakowaniu folia?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 131 – dot. Pakiet nr 2 poz. 1-4

Czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, a nie żeby igła była wciskana w miejsce wlotu lub wylotu drenu?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 132 – dot. Pakiet nr 2 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania leków światłoczułych w kolorze bursztynowym z żółtym workiem pakowanym osobno w rozmiarze 21x30cm z komora kroplowa o długości 55mm w części przezroczystej

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 133 – dot. Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 0,6x19 wykonanej PUR widoczna w USG przepływ 13ml/min posiadająca zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie do naczynia , pakowana pojedynczo, sterylna?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 134 – dot. Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej 0,6x19 wykonanej FEP widoczna w USG przepływ 13ml/min posiadająca zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie do naczynia , pakowana pojedynczo, sterylna?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 135 – dot. Pakiet nr 4 poz. 1

Informujemy Zamawiającego ze PTFE i zarówno FEP to są teflony

Obecny opis zamówienia nie daje możliwości złożenia oferty innym producentom kaniul jak tylko BD

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 136 – dot. Pakiet nr 4 poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 137 – dot. Pakiet nr 4 poz. 2

Czy zamawiający wymaga kaniuli z portem bocznym wykonanej z PTFE z 4 paskami radiocieniującym?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wymaga

Pytanie 138 – dot. Pakiet nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP z 2 paskami radiocienującym w promieniach RTG z samo domykającym się koreczkiem z filtrem hydrofobowym zapobiegającym zapowietrzeniu się kaniuli z polimerowym zatrzaskiem zabezpieczającym przed przypadkowym ukłuciem personelu w rozmiarach:

14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min
18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 X 32	95 ml/min
20 G	1,1 x 32	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 139 – dot. Pakiet nr 4 poz. 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego o całkowitej długości 31mm wykonanego z poliwęglanu z membrana osadzona wewnątrz konektora bez części metalowych podłączenie pacjenta 7 dni albo 600 aktywacji przestrzeń martwa 0,02ml, sterylny jednorazowy wytrzymały na ciśnienie plynu iniekcynego4Baczyli 58PSI, ciśnienie zwrotne 2BA czyli 29PSI?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 140 – dot. Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu do wielokrotnego kontaktu z krwią i lipidami z podwójnym przedłużaczem o całkowitej długości zestawu ok.9,5cm o przepływie 143ml/min do 7 dni albo 500 aktywacji, bez mechanicznych części. Sterylny, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 141 – dot. Pakiet nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu do wielokrotnego kontaktu z krwią i lipidami z potrójnym przedłużaczem o całkowitej długości zestawu ok.9,5cm o przepływie 145ml/min do 7 dni albo 500 aktywacji, bez mechanicznych części. Sterylny, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 142 – dot. Pakiet nr 6 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 143 – dot. Pakiet nr 18 poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 144 – dot. Pakiet nr 52 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego o całkowitej długości 31mm wykonanego z poliwęglanu z membrana osadzona wewnątrz konektora bez części metalowych podłączenie pacjenta 7 dni albo 600 aktywacji przestrzeń martwa 0,02ml, sterylny jednorazowy wytrzymały na ciśnienie plynu iniekcynego4Baczyli 58PSI, ciśnienie zwrotne 2BA czyli 29PSI

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 145 – dot. Pakiet nr 58 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie worka do zbiórki moczu miękki dren z przezroczystymi ściankami długość drenu 90cm zawór typu T?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 146 – dot. Pakiet nr 7 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 7, poz. 37 produkt równoważny:

Maska krtaniowa jednorazowa prosta, jednorazowa prosta, delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet, koniuszek mankietu niepodwijający się podczas zakładania. Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na rurce, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce. Każdy rozmiar oznaczony nakładką na łączniku jednoznacznie identyfikującą rozmiar, 7 rozmiarów (rozmiary do 1 do 6). produkt bezlateksowy?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 147 – dot. Pakiet nr 7 poz. 42

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 7, poz. 42 produkt równoważny:

elektroda uniwersalna o średnicy 43mm; pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 148 – dot. Pakiet nr 7 poz. 43

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 7, poz. 43:

elektroda z żelazem stałym na podłożu piankowym dla dzieci o średnicy 30mm, dla noworodków o średnicy 25mm; pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 149 – dot. Wzoru umowy

Prosimy o modyfikację zapisów § 4 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 150 – dot. Wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 151 – dot. Wzoru umowy

W związku z obecnie (od 18.04.2019r) obowiązującymi przepisami pozwalającymi na stosowanie faktur elektronicznych (art. 2 pkt 32 oraz art. 106n ust. 1 Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług) oraz planowanym w sierpniu br. upowszechnieniem stosowania elektronicznego fakturowania w zamówieniach publicznych dzięki obowiązkowi przyjmowania e-faktur przez Zamawiających (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/55/UE z 16 kwietnia 2014 r. w sprawie fakturowania elektronicznego w zamówieniach publicznych), zwracamy się z prośbą o wskazanie w umowie adresu e-mail, na który Wykonawca może przysyłać fakturę w formie elektronicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający: faktury@szpital.szczecinek.pl

Pytanie 152 – dot. Pakiet 60, poz.5

Prosimy o dopuszczenie pojemnika zamykanego na wcisk o pojemności 366 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 153 – dot. Pakiet 60, poz.9

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 5600 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 154 – dot. Pakiet nr 4 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego łącznika dostępu naczyniowego o długości roboczej 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm, kompatybilny z końcówką Luer i Luer Lock, o przepływie min. 165 ml/min, dostosowanym do średnic kaniul. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu zapewniony dzięki wewnętrznej stożkowej kaniuli i podzielnej membranie. Zawór o objętości wypełnienia maks. 0,04 ml, o ciśnieniu zwrotnym i ciśnieniu płynu iniekcyjnego min. 60 psi, możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Zawór nie powodujący zasysania krwi do światła cewnika, bez względu na sekwencję klemowania.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 155 – dot. Pakiet nr 4 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zamkniętego bezigłowego łącznika dostępu naczyniowego z neutralnym ciśnieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 156 – dot. Pakiet 9 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do aspiracji szpiku kostnego posiadających wygodny ergonomiczny uchwyt typu T, ogranicznik głębokości. Możliwość regulacji igły od 26mm do 79mm. Rozmiary 15G, 18G.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 157 – dot. Pakiet 30 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplera z jedną dźwignią zamykająco- spustową, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 158 – dot. Pakiet nr 42 pozycje 1, 2, 3, 4, 6

W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony osobistej zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz przebadanych przed przenikalnością związków chemicznych wg. norm EN ISO 374-1:2016; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz odpornymi na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5:2016?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 159 – dot. Pakiet nr 42 pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych przebadanych na przenikanie min.12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone raportem z badania wykonanym w niezależnym laboratorium?)

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 160 – dot. Wzoru umowy

Wnosimy o doprecyzowanie przesłanek uprawniających Zamawiającego do natychmiastowego rozwiązania umowy, zawartych w § 3 ust. 3 projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 161 – dot. Wzoru umowy

Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 5 lit. b) projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 162 – dot. P Wzoru umowy

Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 5 lit. e) oraz ust. 8 projektu umowy. Wnosimy o zmianę § 6 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Wszelkie zmiany do umowy wymagają zgody

obydwu stron z zastrzeżeniem ust. 1 lit. d) w przypadku której zmiana następuje zgodnie z § 1 ust. 1 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 163 – dot. Wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 164 – dot. Wzoru umowy

Wnosimy o doprecyzowanie § 8 ust. 1 projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 165 – dot. SIWZ

Prosimy o wskazanie maksymalnego dopuszczalnego terminu dostawy częściowej

Odpowiedź:

Zamawiający: oczekuje dostawy zgodnie z terminem określonym w ofercie

Pytanie 166 – dot. Pakiet nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający w pak 62 poz 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: jednorazowego użytku z przezroczystą, żebrowaną kaniulą, z obturatorem z ostrzem bezpiecznym niesymetrycznym, dwupozycyjny zawór odcinający, 5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 167 – dot. Pakiet nr 62 poz. 2

Czy Zamawiający w pak 62 poz 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: jednorazowego użytku z przezroczystą, żebrowaną kaniulą, z obturatorem z ostrzem bezpiecznym niesymetrycznym, dwupozycyjny zawór odcinający, dwupoziomowy, zintegrowany system redukcji 11mm/5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 168 – dot. Pakiet nr 62 poz. 3

Czy Zamawiający w pak 62 poz 3 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: jednorazowego użytku z przezroczystą, żebrowaną kaniulą, z obturatorem z ostrzem bezpiecznym niesymetrycznym, dwupozycyjny zawór odcinający, dwupoziomowy, zintegrowany system redukcji 12mm/5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 169 – dot. Pakiet nr 62 poz. 4

Czy Zamawiający w pak 62 poz 4 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: jednorazowego użytku z przezroczystą, żebrowaną kaniulą, bezostrzowy, z niesymetrycznym separatorem tkanki, dwupozycyjny zawór odcinający?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 170 – dot. Pakiet nr 62 poz. 5

Czy Zamawiający w pak 62 poz 5 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: jednorazowego użytku z przezroczystą, żebrowaną kaniulą, z obturatorem bezostrzowym z niesymetrycznym separatorem tkanki, dwupozycyjny zawór odcinający, zintegrowany system redukcji 11mm/5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 171 – dot. Pakiet nr 62 poz. 6

Czy Zamawiający w pak 62 poz 6 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: jednorazowego użytku z przezroczystą, żebrowaną kaniulą, z obturatorem bezostrzowym z asymetrycznym separatorem tkanki, dwupozycyjny zawór odcinający, zintegrowany system redukcji 12mm/5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 172 – dot. Pakiet nr 64

Czy Zamawiający w pak 64 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: trokar bezostrzowy niskoprofilowany 5mm z asymetryczną osłoną poszerzającą, żebrowaną kaniulą oraz zaworem do insuflacji i desuflacji?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 173 – dot. Pakiet nr 67

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w pak 67 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyunku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 174 – dot. Pakiet nr 67

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby te powinny posiadać klasę IIB. Natomiast wyroby medyczne przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, muszą posiadać klasę III. Czy zgodnie z tym rozporządzeniem Zamawiający w pak 67 wymaga by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia - klatką piersiową, posiadały klasę III?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wymaga

Pytanie 175 – dot. Pakiet nr 69 poz. 5

Czy Zamawiający wydzieli z pak 69 poz 5?

Odpowiedź:

Zamawiający: wydziela pozycję nr do pakietu 72

Pytanie 176 – dot. SIWZ

W związku z treścią pkt V SIWZ zd 1 prosimy o potwierdzenie , że Zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawców na podstawie art. 24 ust5 w pełnym zakresie

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 177 – dot. SIWZ

Czy zamawiający wymaga złożenia oświadczenia o przynależności do grupy kapitałowej ?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak wymaga

Pytanie 178 – dot. SIWZ

Czy zamawiający przekaże wzór takiego oświadczenia ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie

Pytanie 179 – dot. SIWZ

Wnosimy o uzupełnienie wzoru umowy – załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie pakietu 38 o postanowienia dotyczące dzierżawy urządzenia w szczególności w zakresie : faktur za czynsz dzierżawny i terminu ich płatności, odpowiedzialności Zamawiającego za nieprawidłowe użytkowanie przedmiotu dzierżawy w tym uszkodzenie i lub zniszczenie urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 180 – dot. Pakiet nr 7 poz. 1

Pakiet nr 7 pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999 % , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 181 – dot. Pakiet nr 7 poz. 2

Pakiet nr 7 pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999 % , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 182 – dot. Pakiet nr 7 poz. 2

Pakiet nr 7 pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy z przestrzenią martwą 34 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 183 – dot. Pakiet nr 7 poz. 21

Pakiet nr 7, pozycja 21- Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu nr 7 pozycję nr 21 i umożliwił składanie ofert wyłącznie na pozostały asortyment, a w razie odmowy umożliwił złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego pakietu. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę .

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wydziela

Pytanie 184 – dot. Pakiet nr 7 poz. 23

Pakiet nr 7 pozycja nr 23 – Czy zamawiający dopuści stabilizator – kołnierz ortopedyczny 1 - częściowy, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 185 – dot. Pakiet nr 7 poz. 24

Pakiet nr 7 pozycja nr 24 – Czy zamawiający dopuści celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci, o wadze 9 g, objętości oddechowej 200-1000 ml, oporności przy 30 l/min 0,5, z portem do tlenu, skuteczności nawilżania przy Vt 500 ml równej 24 mg/l H2O i złączem 15 F pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 186 – dot. Pakiet nr 7 poz. 24

Pakiet nr 7 pozycja nr 24 – Czy zamawiający dopuści gąbkowy wymiennik ciepła i wilgoci, o wadze 8 g, objętości oddechowej 200-1000 ml, oporności przy 30 l/min 0,5, z portem do tlenu, skuteczności nawilżania przy Vt 500 ml równej 32 mg/l H2O i złączem 15 F pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 187 – dot. Pakiet nr 7 poz. 25

Pakiet nr 7 pozycja nr 25 – Czy zamawiający dopuści celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci, o wadze 9 g, objętości oddechowej 200-1000 ml, oporności przy 30 l/min 0,5, z portem do tlenu, skuteczności nawilżania przy Vt 500 ml równej 24 mg/l H2O i złączem 15 F pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 188 – dot. Pakiet nr 7 poz. 25

Pakiet nr 7 pozycja nr 25 – Czy zamawiający dopuści gąbkowy wymiennik ciepła i wilgoci, o wadze 8 g, objętości oddechowej 200-1000 ml, oporności przy 30 l/min 0,5, z portem do tlenu, skuteczności nawilżania przy Vt 500 ml równej 32 mg/l H2O i złączem 15 F pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 189 – dot. Pakiet nr 7 poz. 26

Pakiet nr 7 pozycja nr 26 – Czy zamawiający dopuści zestaw do pomiaru OCZ pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 190 – dot. Pakiet nr 7 poz. 27

Pakiet nr 7 pozycja nr 27 – Czy zamawiający dopuści obwody anestezyjologiczne karbowane wewnątrznie, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 191 – dot. Pakiet nr 7 poz. 27

Pakiet nr 7 pozycja nr 27 – Czy zamawiający dopuści obwody anestezyjologiczne mikrobiologicznie czyste, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 192 – dot. Pakiet nr 7 poz. 27

Pakiet nr 7 pozycja nr 27 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy mikrobiologicznie czysty, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 193 – dot. Pakiet nr 7 poz. 28

Pakiet nr 7 pozycja nr 28 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy mikrobiologicznie czysty, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 194 – dot. Pakiet nr 7 poz. 33

Pakiet nr 7 pozycja nr 33 – Czy zamawiający dopuści przedłużacz martwa przestrzeń karbowana wewnątrznie, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 195 – dot. Pakiet nr 7 poz. 34

Pakiet nr 7 pozycja nr 34 – Czy zamawiający dopuści przedłużacz martwa przestrzeń karbowana wewnątrznie, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 196 – dot. Pakiet nr 7 poz. 36

Pakiet nr 7 pozycja nr 36 – Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową, gdzie waga pacjenta oraz objętość wypełniająca mankiet oznaczone będą na opakowaniu maski , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 197 – dot. Pakiet nr 7 poz. 37

Pakiet nr 7 pozycja nr 37 – Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową, gdzie waga pacjenta oraz objętość wypełniająca mankiet oznaczone będą na opakowaniu maski , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 198 – dot. Pakiet nr 7 poz. 37

Pakiet nr 7 pozycja nr 37 – Czy zamawiający odstąpi od zapisu „Każdy rozmiar oznaczony kolorem na opakowaniu” pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 199 – dot. Pakiet nr 7 poz. 37

Pakiet nr 7 pozycja nr 37 – Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową w 7 rozmiarach od 1,0 do – 5,0 pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 200 – dot. Pakiet nr 7 poz. 42

Pakiet nr 7 pozycja nr 42 – Czy zamawiający dopuści elektrodę EKG o średnicy 50 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 201 – dot. Pakiet nr 7 poz. 42

Pakiet nr 7 pozycja nr 42 – Czy zamawiający dopuści elektrodę EKG o podłożu piankowym i z żelem półpłynnym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 202 – dot. Pakiet nr 7 poz. 42

Pakiet nr 7 pozycja nr 42 – Czy zamawiający dopuści elektrodę EKG o podłożu papierowym i z żelem stałym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 203 – dot. Pakiet nr 7 poz. 43

Pakiet nr 7 pozycja nr 43 – Czy zamawiający dopuści elektrodę EKG na podłożu piankowym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 204 – dot. Pakiet nr 7 poz. 43

Pakiet nr 7 pozycja nr 43 – Czy zamawiający dopuści elektrodę EKG o średnicy 30 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 205 – dot. Pakiet nr 33 poz. 1

Pakiet nr 33 pozycja nr 1 – Czy zamawiający odstąpi od zapisu „dodatkowa skala do małych objętości”, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wymaga dodatkowej skali do małych objętości

Pytanie 206 – dot. Pakiet nr 33 poz. 1

Pakiet nr 33 pozycja nr 1 – Czy z uwagi na fakt, iż wymiociny mogą być materiałem zakaźnym Zamawiający wymaga, aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wymaga

Pytanie 207 – dot. Pakiet nr 33 poz. 1

Pakiet nr 33 pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny wyskalowany do 1,5 l, o pojemności 2l, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 208 – dot. Pakiet nr 31 poz. 12

Poz. nr 12 – czy nastąpiła pomyłka w podaniu rozmiaru otworu przylepnego w serwecie włókninowej 50cm x 50cm? Czy zamawiający wymaga otwór w rozmiarze 5cm x 10cm?

Odpowiedź:

Zamawiający: doszło do pomyłki pisarskiej, wymagany otwór to 5cm x 10 cm

Pytanie 209 – dot. Pakiet nr 31 poz. 13

Poz. nr 13 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania kleszczyków do zaciskania drenów spełniających wymagania SIWZ, jednakże pakowanych a' 15 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 210 – dot. Pakiet nr 31 poz. 14

Poz. nr 14 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania kleszczyków anatomicznych typu Pean spełniających wymagania SIWZ, jednakże pakowanych a' 25 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 211 – dot. Pakiet nr 30 poz. 3 i 5

Czy Zamawiający w pozycji 3 i 5 dopuści zaoferowanie staplerów z możliwością zamknięcia sztaplera w końcowym położeniu dla tkanki normalnej (1,5 mm) i w końcowym położeniu dla tkanki grubej (2,0 mm).

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 212 – dot. Pakiet nr 48 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu zawierającego 7 gumek, z nicią połączoną z nasadką, do przeciągnięcia przy pomocy plastikowego cewnika, rękojeść wyposażona w port do irygacji.

Odpowiedź:

Zamawiający: jak w SIWZ

Pytanie 213 – dot. Pakiet nr 29 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 poz. 4 dopuści ładunek o wysokości zamkniętej zszywki 1,5mm i 2,0mm (wysokość otwartej zszywki odpowiednio 3,8mm i 4,5mm) kompatybilny ze staplerem z pozycji 3 przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 214 – dot. Pakiet nr 29 poz. 2, 4 i 6

Zamawiający w pakiecie nr 29 poz. 2, 4 i 6 przy opisie ładunków wymaga funkcji „bezpiecznik uniemożliwiający ponowne zespolenie”. Umieszczenie ładunków w pakiecie wraz ze staplerami jednorazowymi oznacza, że mają one służyć właśnie do wykonania ponownego zespolenia. Czy Zamawiający miał na myśli zabezpieczenie aktywacją ładunku już zużytego? Jest to funkcja eliminująca ryzyko wysunięcia noża staplera jeśli ładunek jest już wystrzelony lub przestrzelony.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 215 – dot. Pakiet nr 30 poz. 2

Zamawiający w pakiecie nr 30 poz. 2 wymaga ładunku kompatybilnego z poz. nr 5. Wymagana długość linii zespolenia ładunku to 45-46mm podczas gdy stapler z poz. 5 ma mieć długość linii zespolenia 90mm. Nie jest możliwa kompatybilność tych dwóch pozycji przy wymaganych długościach linii zespolenia. Proszę o podanie właściwej, wymaganej długości linii zespolenia.

Odpowiedź:

Zamawiający: poprawia opis chodzi o kompatybilność ze staplerem z poz 1 pakietu

Pytanie 216 – dot. Pakiet nr 30 poz. 4

Zamawiający w pakiecie nr 30 poz. 4 wymaga ładunku kompatybilnego ze staplerem z pozycji nr 7. Nie ma takiej pozycji w tym pakiecie. Proszę o doprecyzowanie tego parametru.

Odpowiedź:

Zamawiający: poprawia opis chodzi o kompatybilność ze staplerem z poz 3 pakietu

Pytanie 217 – dot. Pakiet nr 56

Czy w celu uniknięcia zakłóceń w pracy bloku operacyjnego oraz ponoszenia dodatkowych kosztów, dzierżawiony w ramach pakietu nr 56 generator, ma posiadać funkcję automatycznej, samoczynnej aktualizacji oprogramowania w trakcie jego użycia? Pozwoli to na bezobsługową, a co za tym idzie nie generującą potrzeby wzywania serwisu ani każdorazowej celowej ingerencji personelu, aktualizację urządzenia niezbędną do jego prawidłowej pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 218 – dot. Pakiet nr 56 poz. 1

Czy w ramach pozycji nr 1 z pakietu nr 56 wymagane jest aby zaoferowane narzędzie laparoskopowe posiadało zakrzywione, zwężające się bransze umożliwiające łatwiejsze, w porównaniu do bransz prostych, preparowanie oraz lepszą wizualizację części roboczej narzędzia? Jest to rozwiązanie obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 219 – dot. Pakiet nr 61 poz. 1, 2, 3, 4, 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 61 poz. 1-5 dopuści staplery okrężne z regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1mm do 2mm przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 220 – dot. Pakiet nr 61 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 61 poz. 4 dopuści stapler o średnicy 32mm przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ? Dzięki zastosowaniu innowacyjnej konstrukcji noża tnącego średnica wewnętrzna tj. średnica zespolenia wynosi 24mm. Jest to średnica wewnętrzna większa od tej oferowanej przez innych producentów w ramach np. staplera 34mm.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 221 – dot. Pakiet nr 61 poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 61 poz. 5 dopuści stapler okrężny przedłużony w rozmiarze 28,0mm - 29,5mm przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ? Jest to taka sama średnica jak w przypadku staplera z pozycji nr 3. Pozycja 5 byłby tym samym przedłużoną wersją staplera standardowego, zaoferowanego w pozycji nr 3.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 222 – dot. Pakiet nr 61 poz. 5

Stapler okrężny przedłużona opisany w pozycji nr 5 jest staplerem wykorzystywanym przy zabiegach laparoskopowych. Czy w związku z tym wymagane jest aby stapler ten posiadał czarną powłokę antyrefleksyjną zmniejszającą odbicie światła przy zabiegach laparoskopowych.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 223 – dot. Pakiet nr 62

Mając na uwadze zabiegi laparoskopowe wykonywane na pacjentach otyłych czy wymagane jest zaoferowanie w pakiecie nr 62 również trokarów w wersji przedłużonej tj. o długości kaniuli 150mm? Standardowa długość trokara to około 100mm zależnie od producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza zaoferowanie trokarów w wersji przedłużonej do wyboru przez Zamawiającego jaka wersję wybiera przy zamówieniu

Pytanie 224 – dot. Pakiet nr 62 poz. 4, 5, 6

Zgodnie z SIWZ Zamawiający w pakiecie nr 62 poz. 4-6 wymaga trokarów bezostrzowych. Proszę o doprecyzowanie czy zaoferowane w tym pakiecie trokary bezostrzowe mają być jednocześnie trokami optycznymi tj. mają posiadać przezroczysty obturator z uszczelką, który umożliwi wprowadzania trokara pod kontrolą wzroku?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 225 – dot. Pakiet nr 64 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 64 poz. 1 dopuści bezostrzowy trokar niskoprofilowany 5mm, który nie ma osłony poszerzającej gdyż nie posiada ostrza? Zamiast tego grot wyposażony jest z separujące zakończenie, które zmniejsza traumatyzację powłok przy przechodzeniu przez nie. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 226 – dot. Pakiet nr 69 poz. 4

W pakiecie nr 69 poz. 4 Zamawiający wymaga atraumatycznych kleszczyków. Czy poprzez atraumatyczne kleszczyki rozumiane są kleszczyki, których część robocza wyposażona jest w silikonowe nakładki zapewniające atraumatyczny uchwyt bez kompromisu w pewności trzymania tkanki?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 227 – dot. Pakiet nr 70

Na rynku dostępne są dwa rozwiązania opisanych przez Zamawiającego w pakiecie nr 70 retraktorów: ze sztywnym i elastycznym pierścieniem. Czy w celu zapewnienie lepszego dopasowania dostępnych na bloku narzędzi do sytuacji w polu operacyjnym oczekuje się a tym jednocześnie wymaga aby zaoferowane zostały oba rodzaje retraktorów (ze sztywnym i elastycznym pierścieniem) przy

zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SIWZ? Zamawiający będzie miał możliwość wyboru rodzaju retraktora każdorazowo przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 228 – dot. Pakiet 22, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści w zestawie prowadnik typu Lunderquista "J" 0,35 x 80 cm, igła wprowadzająca dwuczęściowa 18G x 20 cm, rozszerzacz, rozszerzacz z rozrywaną koszulką, kołnierz mocujący, strzykawka 10ml LL, skalpel, opaska, rozmiar 8F.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 229 – dot. Pakiet 22, pozycja 5

Czy zamawiający dopuści kateter typu Pigtail 8Fx45cm, prowadnik, rozszerzacz (dilatatory), rozszerzacz z rozrywaną koszulką, kołnierz mocujący, opaska zaciskowa

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 230 – dot. Pakiet 22, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści zestaw do dializy dwukanałowy z prowadnikiem typu J, rozmiar 12Fx20cm i 12Fx25cm.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 231 – dot. Pakiet nr 4 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 15cm spełniającą pozostałe wymogi SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 232 – dot. Pakiet nr 4 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pistolet o rozmiarach 14G 16G 18G i 20G o długościach: 10cm, 12cm, 16cm, 20cm spełniający pozostałe wymogi SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 233 – dot. Pakiet nr 47 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nebulizator z drenem tlenowym o dł. 2,0 mb? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 234 – dot. Pakiet nr 69 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 69 pozycja 1 nożyczek zakrzywionych jednorazowego użytku 12mm ze złączem do kauteryzacji jednobiegunowej, trzon 5mm obrotowy 360°, długość trzonu minimum 31cm?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 235 – dot. Pakiet nr 70 poz.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 70 pozycja 1 atraumatycznego retraktora 360 stopni zapewniający całkowitą obwodową retrakcję i ochronę brzegów rany - 360 stopni, możliwość stosowania zarówno w chirurgii klasycznej jak i laparoskopowej, możliwość stosowania jako retraktor i ochrona rany, uszczelnienie odmy oraz port/trokar dla narzędzi laparoskopowych (średnica od 5 do 13mm), zapewniający możliwość stosowania dodatkowej mechanicznej retrakcji, kształt cylindryczny, przezroczysty, bezłateksowy rękaw, bezłateksowe pierścienie retrakcyjne, podwójny górny pierścień retrakcyjny, sterylny, pakowany papier-folia z oznaczoną datą przydatności do użycia, umożliwiający chwilowe zamknięcie rany, możliwość usunięcia retraktora jednym ruchem ręki, rozmiary dostosowane do cięć: 4-7 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści SIWZ nr sprawy: 11/2019.

Treść niniejszego pisma umieszczona jest na stronie: www.szpital.szczecinek.pl

Zamawiający

Szpital w Szczecinku Sp. z o.o.

ul. Kościuszki 38

78-400 Szczecinek