

Węgrów, dnia 28.12.2022 r.

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Kościuszki 15
07-100 Węgrów

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, Znak: ZP/SJ/18/22 (Dz.U.U.E z dnia 07.12.2022 r. nr 2022/S 236-680346)

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgrówie informuje, że wpłynęły następujące zapytania od Wykonawców:

Dotyczy SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, aby zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku

Jak Zamawiający zamierza umożliwić równe traktowanie Wykonawców we względzie możliwości zbadania przez nich ofert konkurencji, skoro złożone oferty nie będą zawierać żadnych danych na temat oferowanych produktów (w ofertach nie będzie danych w formie ulotek czy próbek odnośnie produktów, gdyż nie ma wymogu złożenia ich z ofertą)?

Jak Zamawiający zamierza umożliwić równe traktowanie Wykonawców we względzie możliwości zbadania przez nich ofert konkurencji?

Odpowiedź:

W sytuacjach spornych, Zamawiający zastrzegł sobie prawo do wezwania Wykonawcy do złożenia dokumentów potwierdzających prawdziwość oświadczenia o posiadanych dokumentach, które należy złożyć wraz z ofertą

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy

Pakiet 1

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 0,40x19mm zamiast 0,40x18mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igły iniekcyjne w rozmiarze 0,40x19 mm zamiast 0,40x18mm

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,4x20mm zamiast rozmiaru 0,4x18mm? Pozostałe rozmiary bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igłę o rozmiarze 0,4x20mm zamiast rozmiaru 0,4x18mm

Poz.2

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 1,1x40 mm oraz 1,2x40 mm z pominięciem pozostałych rozmiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na pominięcie innych rozmiarów

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę w opakowaniach a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości

Poz. 4

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 4 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji do odrębnego pakietu. Zmiana ilości pakietów po opublikowaniu ogłoszenia o zamówieniu jest technicznie niemożliwa.

Pakiet 2

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę tępą do pobierania leków w rozmiarze 18G x40mm (1,20x40mm), spełniając jednocześnie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz z trójplaszczynowym ostrzem w rozmiarach 21G o głębokości nakłucia 2,4mm oraz 23G głębokości 1,8?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia badań klinicznych potwierdzających ilość krwi oraz odczucie bólu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu dostarczenia badań klinicznych potwierdzających ilość krwi oraz odczucie bólu, ale dopuszcza także badania laboratoryjne potwierdzające ilość krwi oraz odczucie bólu.

Poz. 3

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 2 oraz utworzenie odrębnego zadania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji do odrębnego pakietu. Zmiana ilości pakietów po opublikowaniu ogłoszenia o zamówieniu jest technicznie niemożliwa.

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 200 szt./op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 200 szt./op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port posiadający jedynie przezroczystą obudowę i niebieską membranę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny tylko w rozmiarze 0,4x13?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w rozmiarze 0,33x12,7 bez mechanizmu umożliwiającego schowanie igły, posiadającą nasadkę ochronną?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z podziałką co 0,05ml z igłą jedynie w rozmiarze 0,45x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę TBC z podziałką co 0,01ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawkę TBC z podziałką co 0,01ml przy zachowaniu pozostałych wymogów zgodnych z SWZ.

Poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w rozmiarze 0,45x12,7 bez mechanizmu umożliwiającego schowanie igły, posiadającą nasadkę ochronną, sterylizowaną promieniami gamma?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 24

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bezpieczny o opisie:

Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii
Dwukanałowy, ostry kolec komory kropłowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
Elastyczna komora kropłowa o wielkości 6cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami
Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 10 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu
Miękki i elastyczny dren o długości min. 180cm z dodatkowym portem do podawania leków
Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia
Uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu
Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
Sterylizowany tlenkiem etylenu
Jednorazowego użytku
Termin ważności: 5 lat
Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 24

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bezpieczny o opisie:

- Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych wyposażony w Air Pass , który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia
- Opatentowana zastawka (pływak) umieszczona w komorze kropłowej automatycznie blokuje przepływ, zabezpiecza przedostawanie się powietrza do drenu oraz zapobiega wstęcznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15 µm umieszczony na końcu drenu
- Miękki elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Uniwersalne zakończenie Luer-Lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy
- Nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów
- Niepirogenny
- Jednorazowy, sterylizowany EO
- Opakowanie: papier/folia

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 26

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z drenem 145cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza dren 145cm zamiast 150cm, ale nadal wymaga drenu o długości 200cm przy zachowaniu pozostałych wymogów zgodnych z SWZ.

Pakiet 3

Poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie strzykawki z pojedynczą skalą

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższych strzykawek, Zamawiający wymaga czytelnej, podwójnej skali.

Poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie znakowania kolorystycznego na opakowaniu zbiorczym zamiast jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższych strzykawek, Zamawiający wymaga znakowania kolorystycznego na opakowaniu jednostkowym.

Poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższych strzykawek, Zamawiający wymaga rozszerzenia skali minimum o 20% .

Poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą kryzą ograniczającą w pełni chroniącą przed wypadnięciem tłoka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższych strzykawek, Zamawiający wymaga podwójnej kryzy ograniczającej na korpusie strzykawki.

Poz. 1-4

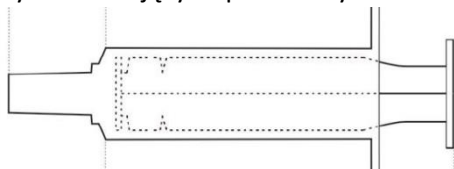
Czy zamawiający odstąpi od wymogu kolorystycznego oznaczenia na opakowaniu jednostkowym strzykawki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od powyższego wymogu.

Poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem jak poniżej:



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga prostego sztywnego tłoka, bez dodatkowych przewężeń w jego środkowej części.

Poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu, Zamawiający wymaga czytelnej, podwójnej skali.

Poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk pakowanych po 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk z jednostronną skalą, długość min. 15cm, pakowane po 25szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza strzykawk z jednostronna skalą o długości 15 cm. Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk bursztynowych z jednostronną skalą, długość min. 15cm, pakowane po 25szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza strzykawk z jednostronna skalą o długości 15 cm. Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 5-6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk skalowanych co 1ml na całej długości skalowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania strzykawk skalowanych co 1ml na całej długości skalowania.

Poz. 5-6

Proszę o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 5-6

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 5-7

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opak a'25szt wraz z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 7

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 7,8

Czy Zamawiający oczekuje wycenę za op. x 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę za op. x 100 szt. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 8-9

Proszę o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej 1,2 mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga drenu o średnicy 1,24 mm.

Poz. 8-9

Proszę o dopuszczenie przedłużaczy pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedłużacze pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Poz. 8-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedłużaczy pakowanych po 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedłużacze pakowane po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Poz. 10-11

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania o objętości wypełnienia 10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga drenu o objętości wypełnienia 11 ml.

Poz. 10-12

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania o długości komory kroplowej w części przezroczystej 55 mm? Z igłą biorcza dwudrożną z dwustronnym podcięciem bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga przyrządu o długości komory kroplowej min. 60 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia do poszczególnych pozycji.

Poz. 10-13

Proszę o dopuszczenie wyceny przyrządu za 1 sztukę z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę za 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Poz. 10-13

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej wolnej od PCV.

Poz. 10-13

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania bez opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Poz. 10

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej wolnej od PCV.

Poz. 10

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga przyrządu o długości komory kroplowej min. 60 mm.

Poz. 10

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej o długości min. 60 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 10

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga igły biorczej dwukanałowej, ściętej dwupłaszczynowo z ABS.

Poz. 10

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie?

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylne, pakowne po 400szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd pakowany w opak handlowe po 250 szt. wraz z jego wyceną i przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zmawiający dopuszcza opakowanie handlowe a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz wyceną za opakowanie a'250 szt.

Poz. 11

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej wolnej od PCV.

Poz. 11

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga przyrządu o długości komory kroplowej min. 60 mm.

Poz. 11

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej o długości min. 60 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 11

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 11

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Poz. 11

Proszę o doprecyzowanie czym różni się przyrząd w pozycji 11 od produktu w pozycji 10.

Odpowiedź:

W pozycji 11 Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z łącznikiem do podawania leków. Przyrząd w pozycji 10 nie posiada tego elementu.

Poz. 11

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z portem do dodatkowej iniekcji ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje przyrządu z portem do dodatkowej iniekcji. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie?

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z łącznikiem, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylny, pakowne po 400szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 11

Czy Zamawiającemu chodziło o przyrząd bursztynowy?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie miał na myśli przyrządu z ochroną UV.

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści przyrząd pakowany w opak handlowe po 10szt wraz z jego wycena i przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowanie handlowe a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz wyceną za opakowanie a'10 szt.

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z łącznikiem pakowany po 180 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z łącznikiem pakowany po 180 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 12

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej wolnej od PCV.

Poz. 12

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga przyrządu o długości komory kroplowej min. 60 mm.

Poz. 12

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej o długości min. 60 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 12

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 12

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Poz. 12

Proszę o dopuszczenie przyrządu i worka wycenianych osobno ze względu na różne stawki podatku VAT

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający oczekuje przyrządu fabrycznie zapakowanego wraz z workiem.

Poz. 12

Proszę o odstąpienie od wymogu pakowania przyrządu i worka fabrycznie przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od powyższego wymogu, oczekuje przyrządu fabrycznie zapakowanego wraz z workiem.

Poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie?

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy - do leków światłoczułych, fabrycznie zapakowany razem z workiem, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o min. skuteczności filtracji BFE 99,999994%, VFE 99,9996% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, dren zakończony przezroczystym łącznikiem Luer-Lock, opakowanie kolorystyczne folia-papier z nadrukowaną nazwą producenta i nr katalogowym, sterylne, pakowne po 400szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do przetaczania płynów i leków światłoczułych (przyrząd do infuzji + osłonka na butelkę / worek) jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający oczekuje przyrządu fabrycznie zapakowanego wraz z workiem.

Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z workiem, worek o wielkości 210x310mm, pakowany po 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z workiem pakowany po 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 13

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej wolnej od PCV.

Poz. 13

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga opaski lub gumki stabilizującej dren wewnątrz opakowania.

Poz. 13

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga nazwy producenta lub logo bezpośrednio na przyrządzie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 13

Proszę o dopuszczenie przyrządu o pojemności komory 17 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej o pojemności 18 ml.

Poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie?

Przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z PVC o długości min. 75mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zaciskacz wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce na zewnętrznej stronie zaciskacza w celu schowania igły biorczej po użyciu, sterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga komory kroplowej wolnej od PCV o długości min. 80 mm w części przezroczystej. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pakiet 4

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowaniu kaniulę bezpiecznej 24Gx19mm o przepływie 23ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga kaniuli 26Gx19 mm o przepływie 17 ml/min.

Poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PUR?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga kaniul wykonanych z FEP.

Poz. 2,4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z nazwa producenta na opak. Jednostkowym, nie bezpośrednio na kaniuli?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga nazwy producenta na kaniuli, w celu identyfikacji wyrobu po wyrzuceniu opakowania.

Poz. 3

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	126 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32	80 ml/min 80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	22 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający oczekuje przepływów ujętych w opisie przedmiotu zamówienie oraz podtrzymuje wymagania, co do pozostałych parametrów.

Poz. 3

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,3 x 45	103 ml/min 90 ml/ min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający oczekuje przepływów ujętych w opisie przedmiotu zamówienie oraz podtrzymuje wymagania, co do pozostałych parametrów.

Poz. 4

Proszę o dopuszczenie kaniuli o rozmiarach:

Gauge	Kolor	Przepływ (ml/min)	Rozmiar (mm)	Długość (mm)
14G	Orange	270	2,10	32
14G	Orange	270	2,10	45
16G	Grey	200	1,80	32
16G	Grey	200	1,80	45
17G	White	140	1,50	45
18G	Green	85	1,30	32
18G	Green	85	1,30	45
20G	Pink	55	1,10	25
20G	Pink	55	1,10	32
22G	Blue	33	0,90	19
22G	Blue	33	0,90	25
24G	Yellow	18	0,70	19

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający oczekuje przepływów ujętych w opisie przedmiotu zamówienie oraz podtrzymuje wymagania, co do pozostałych parametrów.

Poz. 4

Proszę o dopuszczenie kaniul bez nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli, ponieważ nie ma to wpływu na procedurę medyczną. Nazwa producenta znajduje się na opakowaniu jednostkowym co umożliwi identyfikację produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Kaniula przebywa w ciele pacjenta przez dłuższy czas. Nazwa producenta umieszczona na korku umożliwia jego identyfikację w chwili, kiedy opakowanie jednostkowe zostało wyrzucone.

Poz. 4

Proszę o uzasadnienie jaki wpływ na procedurę medyczną ma nazwa producenta kaniuli bezpośrednio na niej.

Odpowiedź:

Kaniula przebywa w ciele pacjenta przez dłuższy czas. Nazwa producenta umieszczona na korku umożliwia jego identyfikację w chwili, kiedy opakowanie jednostkowe zostało wyrzucone. Są to dodatkowe środki ostrożności, które znacznie ułatwiają i przyspieszają identyfikację producenta wyrobu medycznego w przypadku zdarzeń niepożądanych.

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczna bez rozmiarów 20Gx25mm oraz 18gx32? Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kaniul we wszystkich rozmiarach wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia.

Poz. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie bądź wykreślenie powyższej pozycji, co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji do odrębnego pakietu. Zmiana ilości pakietów po opublikowaniu ogłoszenia o zamówieniu jest technicznie niemożliwa.

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z portem bocznym z 4 paskami RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kaniulę z 4 paskami RTG, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę pakowane w opak a'100szt wraz z ich wyceną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowanie a'100 szt., pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez rozmiaru 20gx32? Reszta rozmiarów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kaniul we wszystkich rozmiarach wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia.

Poz. 7

Czy Zamawiający wymaga koreczka z trzpieniem poniżej krawędzi korka, co zmniejsza ryzyko kontaminacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby trzpień znajdował się poniżej krawędzi korka.

Poz. 7

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardej blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby korki były pakowane w opakowania typu twardej blister.

Poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zbiorcze korków umożliwiała wyciągnięcie pojedynczej sztuki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby opakowanie zbiorcze umożliwiała wyciąganie pojedynczej sztuki.

Poz. 8

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardej blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby korki były pakowane w opakowania typu twardej blister.

Poz. 8

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zbiorcze korków umożliwiała wyciągnięcie pojedynczej sztuki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby opakowanie zbiorcze umożliwiała wyciągnięcie pojedynczej sztuki.

Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści korek luer-lock do dezynfekcji, który utrzymuje zdezynfekowaną powierzchnię zaworu przez 1 dzień?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu. Zamawiający wymaga korków utrzymujących zdezynfekowaną powierzchnię zaworu do 7 dni.

Pakiet 5

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Kaniul 24Gx19 mm i 26 Gx19mm

Kaniul 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min i 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min

Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiający kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie powyższych kaniul

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej 20 G z zamknięciem typu Flow-Swith o parametrach 20 x 1 3/4" (20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min), sposób pakowania: blister pack, pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie powyższych kaniul

Poz. 2

Czy Zamawiający wymaga kaniul pakowanych po 25 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga kaniul pakowanych po 25 szt.

Poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby czas stosowania do 30 dni został potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia znajdującej się w każdym opakowaniu handlowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby czas stosowania do 30 dni został potwierdzony przez producenta w instrukcji użycia

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą wykonaną z FEP lub PUR, pakowaną w blister papier-folia, wyposażoną w zawór odcinający „on/off” w kolorze czerwonym, umożliwiającą zamknięcie lub otwarcie światła kaniuli?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższych kaniul

Pakiet 7

Poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania cewników wykonanych w PVC bez zawartości ftalanów, skalowanych co 1cm, z linia RTG na całej długości ?

Odpowiedź:

Tak Zamawiający wymaga zaoferowania powyższych cewników.

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzer’a wykonane z lateksu pokrytego warstwą silikonu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza cewniki Pezzer’a wykonane z lateksu pokrytego warstwą silikonu, przy zachowaniu pozostałych wymogów zgodnych z SWZ.

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren T-KEHR wykonany z 100% biokompatybilnego silikonu, o wymiarach 450x180 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu.

Poz. 6-7

Czy Zamawiający dopuści cewnik posiadający nieprzezroczysty kolorowy konektor?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu.

Poz. 6-7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu satynowej (zmrożonej) powierzchni cewnika i dopuści standardową przezroczystą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu satynowej (zmrożonej) powierzchni cewnika. Dla Zamawiającego standardowa powierzchnia to powierzchnia satynowa (zmrożona).

Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a z plastikowa zastawką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza cewnik Foley’a z plastikowa zastawką przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Poz. 13

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 (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową, a drenem. 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 nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu.

Poz. 15

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane z wysokiej jakości PE (polietylenu) pozbawionego PCV oraz ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rurki Guedel wykonane z wysokiej jakości PE (polietylenu) pozbawionego PCV oraz ftalanów przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

Poz. 17

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z otworem Murphy'ego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu.

Poz. 17,18

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurki intubacyjne posiadały barwny znacznik na zakończeniu rurki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od powyższego wymogu

Poz. 22

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w następujących rozmiarach:

- 6 Fr (średnica 2,0 mm, długość całkowita 310 mm, do rozmiarów rurki 2,0 do 4,0);
- 10 Fr (średnica 3,3 mm, długość całkowita 390 mm, do rozmiarów rurki 4,5 do 6,5);
- 14 Fr (średnica 4,7 mm, długość całkowita 390 mm, do rozmiarów rurki 7,0 do 10,0)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu.

Poz. 29

Prosimy o wydzielenie pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji do odrębnego pakietu. Zmiana ilości pakietów po opublikowaniu ogłoszenia o zamówieniu jest technicznie niemożliwa.

Poz. 33

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z 4 otworami bocznymi, bez powierzchni satynowej i bez zatyczki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgłębniki z 4 otworami bocznymi, pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Poz. 40-41

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z optycznym indykatozem pozycji otwarcia-zamknięcia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu.

Poz. 42-43

Czy Zamawiający dopuści rampę wykonana z poliwęglanu na transparentnej podstawie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu.

Poz. 42

Czy Zamawiający dopuści rampę z wielokolorowymi pokrętkami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rampę z wielokolorowymi pokrętkami, pozostałe wymogi zgodne z SWZ

Poz. 44

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z jedną maską o poniższych parametrach:

	Noworodek / Niemowlę (Neonate / Infant)	Dziecko (Child)	Dorosły (Adult)
REF	PMR-S	PMR-M	PMR-L
Masa ciała	≤10 kg	10 kg ~ 33 kg	>33 kg
Rozmiar maski *	1	2	5
Objętość wyrzutowa	≥20 ml	≥150 ml	≥600 ml
Objętość resuscytatora	340 ± 100 ml	500 ± 200 ml	1600 ± 200 ml
Wymiary (dł. x śr.)	240 x 75 mm	245 x 95 mm	320 x 132 mm
Waga resuscytatora	350 g	410 g	600 g
Zawór ograniczający ciśnienie	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-43 cm H ₂ O)	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-43 cm H ₂ O)	60 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 40-60 cm H ₂ O)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu.

Poz. 46

Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji jamy opłucnej z trzeba igłami 14, 16, 19 G o długości 80 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu.

Poz. 46

Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji jamy opłucnej z igłą Veressa o długości 100 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu.

Poz. 47

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu osobno dla chłopców i dla dziewczynek, pakowane po a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe woreczki do pobierania próbek moczu

Pakiet 8

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania kieliszków w op.=80szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na 744 opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowania kieliszków w op.=80szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na 744 opakowania

Pakiet 9

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o składzie: Dimetikon, Linoleamidopropyl PGDimonium Chloride Phosphate, Glukozyd laurylowy, Prowitamina B5, Alantoina, wyciąg z aloesu, Polisorbat 20, Sól tetrasodowa kwasu wersenowego, kwas cytrynowy, Witamina E, Chlorheksydyna, Gliceryna, Perfumy, Wyciąg z rumianku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o wymiarze 17 x 23,5 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice o powyższych wymiarach

Poz. 1

Czy zamawiający dopuści wyrób higieniczny na 23 % VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyrób higieniczny na 23 % VAT

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek o składzie m.in.: simetikon, prowitamina B5, wyciąg z aloesu, witamina E, chlorheksydyna?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek z niewielką ilością substancji zapachowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza czepek z niewielką ilością substancji zapachowych

Poz. 2

Czy zamawiający dopuści wyrób higieniczny na 23 % VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyrób higieniczny na 23 % VAT

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści piankę posiadającą w swoim składzie składniki aktywne, takie jak:

- Biokompleks Iniany – działa odżywczo, wzmacnia barierę hydrolipidową naskórka i podwyższa odporność skóry na czynniki drażniące.
- Pantenol - odpowiada za utrzymanie prawidłowego nawilżenia naskórka. Szczególnie ważny składnik w przypadku skóry łatwo ulegającej podrażnieniom.
- Kwas mlekowy - wpływa na nawilżenie i nawodnienie skóry, utrzymując prawidłowy poziom wilgoci w naskórku. Skutecznie odbudowuje pH skóry i przywraca jej naturalny, fizjologiczny odczyn. Wykazuje działanie antybakteryjne.
- Oliwa z oliwek – koi i łagodzi podrażniony naskórek. Wzmacnia naturalną odporność skóry, likwiduje jej szorstkość.
- Sinodor - pochłania nieprzyjemny zapach np. moczu czy kału?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 10

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz – martwą przestrzeń o długości 150 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 15 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o objętości wewnętrznej +/-10% od podanych wartości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przewodność: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw anestezyjologiczny o długości do 180 cm i rurą dodatkową, rozciągliwą do 120 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z drenem do napełniania mankietu połączonym wyłącznie z mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną bez uźbrowania wewnętrznego? Konstrukcja maski oraz mankietu pozwala na uzyskanie szczelności bez uźbrowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wytwarzający cząsteczki o średnicy 2,0 – 2,2mikrona?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z medycznego PCV, nie posiadającą ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maskę wykonaną z medycznego PCV, nie posiadającą ftalanów

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści maskę bez możliwości stosowania w środowisku MRI (posiada aluminiowy zacisk na nos)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści maskę z pojedynczym uszczelnieniem mankietu na brodzie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z medycznego PCV, nie posiadającą ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maskę wykonaną z medycznego PCV, nie posiadającą ftalanów

Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści maskę bez możliwości stosowania w środowisku MRI (posiada aluminiowy zacisk na nos)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści maskę z pojedynczym uszczelnieniem mankietu na brodzie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną z medycznego PCV, nie posiadającą ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maskę wykonaną z medycznego PCV, nie posiadającą ftalanów

Poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maskę posiadającą aluminiowy zacisk na nos?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maskę posiadającą aluminiowy zacisk na nos

Poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maskę dla dorosłych w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maskę dla dorosłych w rozmiarze L i XL

Poz. 13

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dwóch filtrów na kopule masce?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od powyższego wymogu

Poz. 14

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę wykonaną z dwóch oddzielnie wykonanych technologicznie części i połączonych ze sobą trwale w sposób zapobiegający wyczepianiu się włosa ze szczoteczki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 16

Czy Zamawiający wymaga autoryzacji oraz oryginalności elektrod ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga autoryzacji oraz oryginalności elektrod

Poz. 1

Czy zamawiający ma na myśli 5 sztuk czy 5 kpl?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli 5 kpl.

Poz. 2

Czy zamawiający ma na myśli 25 sztuk czy 25 kpl?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli 25 kpl.

Pakiet 17

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną o powierzchni przewodzącej 103 cm², powierzchni całkowitej 168 cm², i rozmiarze 163,5x117mm przy zachowaniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 18

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu zamkniętego z dwoma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 10 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,35 ml, średnica drenu 1,2 mm. Dreny zakończone zaworami bezigłowymi kompatybilnymi z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu zamkniętego z dwoma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu zamkniętego z dwoma przezroczystymi portami bezigłowymi i drenem przedłużeniowym. Zawory zapewniają przepływ min. 145 ml/min, posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu, dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 ml. Długość systemu ok. 20 cm, objętość wypełnienia poniżej 1,9 ml. Ciśnienie neutralne, bez względu na sekwencję klemowania. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 100 aktywacji. Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,49 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Każdy z drenów przedłużających zakończony bezigłowym zaworem. Zawór kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łączniki posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania.

Wejście donaczeniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z dwoma przezroczystymi portami bezigłowymi z drenem przedłużeniowym posiadającym port do dostrzyknięć na linii. Zawory zapewniają przepływ min. 145 ml/min, posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 ml. Długość systemu ok. 29 cm, objętość systemu ok. 1,1 ml. Ciśnienie neutralne, bez względu na sekwencję klemowania. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 100 aktywacji Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu składającego się z 7 łączników bezigłowych, bez lateksu oraz części metalowych z możliwością użycia przez 7 dni lub 600 aktywacji, osadzonych na rampie wyposażonej w różnokolorowe kraniki. Spiralnie skręcony dren długości odpowiednio 145cm (± 5 cm). Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorhexydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi Sterylny, jednorazowego użytku pakowany pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 20

Poz. 2

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Woreczek ekstrakcyjny do mało inwazyjnej resekcji o pojemności 800ml, łatwy w obsłudze, otwierany samoczynnie, przezroczysty materiał wytrzymały bardzo wysokie naprężenia i ciśnienia (napięcia o sile do 50-60 N), ścianki worka nieprzepuszczalne dla płynów, system Nitinol ze stopu niklowo-tytanowego z efektem pamięci, automatycznie utrzymujący woreczek otwarty bez dalszej manipulacji i bez blokowania trocara, posiadający tłoczek do wyzwolania woreczka, podwójny uchwyt na korpusie obudowy, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 3

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Woreczek ekstrakcyjny do mało inwazyjnej resekcji o pojemności 800ml lub 1200ml, łatwy w obsłudze, otwierany samoczynnie, przezroczysty materiał wytrzymały bardzo wysokie naprężenia i ciśnienia (napięcia o sile do 50-60 N), ścianki worka nieprzepuszczalne dla płynów, system Nitinol ze stopu niklowo-tytanowego z efektem pamięci, automatycznie utrzymujący woreczek otwarty bez dalszej manipulacji i bez blokowania trocara, posiadający tłoczek do wyzwolania woreczka, podwójny uchwyt na korpusie obudowy, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Worek laparoskopowy do ekstrakcji narządów, jednorazowy, wykonany z wytrzymałego poliuretanu klasy medycznej o wymiarach 11x19cm z elastyczną samorozprężalną obręczą z nitinolu, trzonem o średnicy 10/11 mm, z możliwością powtórnego otwarcia, z nitką do zaciśnięcia preparatu, o pojemności 700 ml. Trzon worka posiada uchwyt pierścieniowy ABS na trzy palce, system uwalniania worka na zaciśniętej nitce umożliwi zwolnienie jednego trocara do używanych narzędzi. Nie zawiera lateksu i ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 22

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści gąbkę z chlorheksydyną zarejestrowaną jako wyrób biobójczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza gąbkę z chlorheksydyną zarejestrowaną jako wyrób biobójczy

Poz. 14

Czy Zamawiający dopuści ręczniki wykonane z włókniny spunlance o gramaturze 56g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ręczniki wykonane z włókniny spunlance o gramaturze 56g/m²

Poz. 16

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 60g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza myjkę o gramaturze 60g/m²

Pakiet 25

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zamienniki oryginalnych tłoków do strzykawkii Guebert OptiStar Elite, które są w 100% kompatybilne ze strzykawką Guebert OptiStar Elite? Proponowane przez nas tłoki (wkłady) są certyfikowane w klasie IIa, posiadają wszystkie zezwolenia wymagane prawem w Polsce w tym certyfikaty jednostki notyfikowanej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania powyższego produktu. W związku z faktem iż w/w wstrzykiwacz jest na gwarancji, Zamawiający wymaga, aby zgodnie z warunkami gwarancji wstrzykiwacza, oferowane wyroby medyczne były oryginalne i wskazane przez producenta wstrzykiwacza. W przeciwnym wypadku Zamawiający utraci gwarancję na wstrzykiwacz OptiStar Elite.

Pakiet 29

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną o powierzchni czynnej 103 cm², bez dodatkowego pierścienia, o powierzchni całkowitej 168 cm², i rozmiarze 163,5x117mm przy zachowaniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Pakiet 31

Poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, standardowe o rozwarciu 6,9mm, powlekane, łyżeczki owalne: gładkie z igłą i bez igły (do wyboru) Dostępne w długościach: 1600mm i 2300mm dla średnicy narzędzia 2,3mm (do wyboru zamawiającego). łyżeczki standardowe. Pakowane pojedynczo, w zestawie z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 2

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszcze do biopsji stycznych (uchylne) jednorazowego użytku, powlekane, łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą łyżeczki o rozwarciu ok 7-8mm. Dostępne w długościach: 1600mm i 2300mm przy średnicy narzędzia 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować klipsownicy hemostatyczne z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,5mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm, 13mm i 16mm, stopień zagięcia ramion 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem z potwierdzeniem przez Producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 4

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować klipsownice hemostatyczne z załadowanym, gotowym do użycia jednym klipsem. Obrótowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,5mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm, 13mm i 16mm, stopień zagięcia ramion 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem z potwierdzeniem przez Producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga klipsownic z dwoma dodatkowymi klipsami

Poz. 5

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy ok. 0,40 mm dla średnicy otwarcia 10mm, 15mm, 25mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 6

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętla do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy ok. 0,40 mm dla średnicy otwarcia 10mm, 15mm, 25mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 7

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętla do polipektomii jednorazowego użytku, dedykowane resekcjom płaskim, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy ok. 0,40 mm dla średnicy otwarcia 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego produktu

Poz. 8

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować Ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy uniwersalnej ok. 22mm x 25mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie

zawiera lateksu. Ustnik z wypustką na końcu na zęby, Pakowany pojedynczo, w zestawie etykiety samoprzylepne do dokumentacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ustniki o powyższych parametrach

Poz. 9

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce, o grubości igły 0,7mm i głębokości nakłucia 4 mm, 5mm lub 6 mm (do wyboru przez Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,3mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Zablokowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z ergonomiczna dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane o najwyższej ostrości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igły o powyższych parametrach

Poz. 10

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować igły do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w osłonce, o grubości igły 0,7mm i głębokości nakłucia 4 mm, 5mm lub 6 mm (do wyboru przez Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,3mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Pancierz igły zakończony metalowym, zewnętrznym pierścieniem w miejscu jej wyjścia stabilizujący pracę igły i eliminujący możliwość jej wyginania. Zablokowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z ergonomiczna dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane o najwyższej ostrości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igły o powyższych parametrach

Poz. 11

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować zestaw do opaskowania żyłaków przełyku 6 gumkowy, wyposażony w port w głowicy do irygacji miejsca obliteracji, mechanizm wizualnej i dźwiękowej sygnalizacji uwolnienia gumki, przedostatnia gumka w innym kolorze. Zestaw wstępnie zmontowany po wyjęciu z opakowania do założenia na endoskop (nić założona na głowicę i przeprowadzona przez cewnik wprowadzający) Cewnik wprowadzający o długości 160cm. Średnica wewnętrzna gumki po uwolnieniu 1,5mm. Pasuje do kanału o średnicy 2,8mm, rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zestawy o powyższych parametrach

Poz. 12

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczotki jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu. Dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,8mm ze średnicą włosa 6mm i 6mm przy długości narzędzia 2300mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe szczotki

Poz. 13

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczotki jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu. Dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,8mm ze średnicą włosa 5mm i 10mm przy



długości narzędzia 2300mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe szczotki

Dotyczy Załącznika nr 9 do SWZ – Projekt umowy

§3 ust. 1

Ze względów systemowych zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie 60 dniowego terminu płatności za fakturę VAT

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 60 dniowego terminu płatności za fakturę VAT. Jednocześnie informuje, iż płatność będzie dokonywana zgodnie z umową, czyli w ciągu 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury

W związku z udzielonymi odpowiedziami, Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy

**Podpisał:
Dyrektor SPZOZ w Węgrowie
Lek. med. Artur Skóra**