

mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 168 -Dotyczy Pakietu 13 poz. 3 -Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 31 mgH₂O przy V_t=50 ml, waga 9 g, przestrzeń martwa 8 ml, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 169 -Dotyczy Pakietu 13 poz. 4 -Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, skuteczności nawilżania 32 mg H₂O przy V_t=250 ml, przestrzeń martwa 26ml, masa 18 g, objętość oddechowa powyżej 75 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 170 -Dotyczy Pakietu 13 poz. 5 -Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 mlprzestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno typu Luer Lock, pakowany pojedynczo?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 171 -Dotyczy Pakietu 13 poz. 6 -Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 172 -Dotyczy Pakietu 13 poz. 7 -Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy V_t=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 173 -Dotyczy Pakietu 13 poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych z wkładem wykonanym z pianki, z uniwersalnym portem tlenowym, wymiennik o konstrukcji zapewniającej także nawilżanie dopływającego tlenu, jednomembranowy, z samo domykającym się portem do odsysania, przeznaczony dla objętości oddechowej powyżej 25 ml, sterylny?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 174 -Dotyczy Pakietu 13 poz. 9-11 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert? Obecna konstrukcja umożliwi złożenie tylko jednej oferty przetargowej na wyroby niekoniecznie wysokiej jakości.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 175 -Dotyczy: Pakiet nr 18 - Wnosimy o wydzielenie pozycji nr 3 „Zestaw do odsysania z polaoperacyjnego...” z pakietu nr 18 i utworzenie osobnego pakietu zawierającego w/w pozycję.

Uzasadnienie: Wydzielenie pozycji pozwoli Zamawiającemu uzyskać więcej ofert i konkurencyjną cenę na zestawy do odsysania.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 176 - Dot. część 1, poz.5 -Zwracamy się z prośbą o możliwość zaferowania w tej pozycji : Zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem o długości 15 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,5 ml. Dren zakończony bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego, z widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Sterylizacja radiacyjna ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 177 -Dot. część 1, poz.6 - Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w tej pozycji : Zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o długości 18 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,9 ml. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego, z widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałow, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 178 - Dot. część 1, poz.7 - Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w tej pozycji : Zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 20 cm, z trzema zaciskami, o objętości wypełnienia 1,3 ml. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałow, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 179 -Dot. część 1, poz. 17 -Prosimy o potwierdzenie, że filtr w odpowietrzniku, powinien posiadać skuteczność filtracji bakterii (BFE) min. 99,9999941 % oraz skuteczność filtracji wirusów (VFE) min. 99,9996%

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 180 -Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia oferty na poszczególne pozycje w następujących pakietach 4,7,9,11,12,27,40,43,45,46,56,59,61,62,63,64.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 181- Pakiet nr 1 pozycja nr 1 -Czy Zamawiający dopuści koreczek/zatyczkę do kaniul dożylnych typu Luer Lock z trzpieniem poniżej krawędzi ,pakowany pojedynczo w opakowanie typu blister z dużym znacznikiem otwarcia oraz logo, nazwą producenta, numerem serii i data ważności na opakowaniu jednostkowym. Koreczek ułożony w opakowaniu w sposób umożliwiający łatwe wyjęcie bez możliwości przypadkowego zainfekowania. Sterylny, niepirogenny, jednorazowego użytku.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 182- Pakiet nr 1 pozycja nr 3 -Czy Zamawiający dopuści zawór bezigłowy dostępu naczyniowego pozwalający na stosowanie przez 7 dni lub 600 aktywacji(które nastąpi pierwsze), kompatybilny z końcówkami Luer Lock i Luer . zawór posiada prosty tor przepływu, minimalną (mniejszą niż 0,02 ml) przestrzeń martwą ,przezroczysty, plastikowy korpus oraz silikonową membranę łatwą do dezynfekcji. Zawór nie posiada metalowych elementów i jest kompatybilny z MRI. Objętość wypełnienia 0,085 ml, przepływ 312 ml/h. Kompatybilny z lipidami, chemioterapeutykami. Sterylny, wolny od PVC i lateksu. Pakowany pojedynczo w opakowanie folia –papier .

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 183 -Pakiet nr 1 pozycja 5 -Czy zamawiający dopuści zawór bezigłowy z drenem o całkowitej długości 8,2 cm z jednym drenem posiadającym dodatkowy zamek ślizgowy; zawór bezigłowy na końcu drenu, przezroczysty z silikonowa membraną łatwą do dezynfekcji i prostym torem przepływu. Kompatybilny z końcówkami Luer Lok i Luer. Przepływ 143 ml/min. Kompatybilny z lipidami i chemioterapeutykami. Możliwość stosowania do 7 dni lub 500 aktywacji. Końcówka dostępu naczyniowego zabezpieczona koreczkiem. Sterylny, niepirogenny, wolny od PVC i lateksu. Pakowany pojedynczo w opakowanie folia-papier. Sterylizowanym tlenkiem etylenu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 184 - Pakiet nr 1 pozycja 6 -Prosimy o dopuszczenie Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o całkowitej długości zestawu 9,5 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,35 ml. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałow, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, (jednorodna materiałow powierzchnia styku końcówki Luer na

drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 500 aktywacji. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 185 -Pakiet nr 1 pozycja 7 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości całego zestawu 9,5 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi(3 zatraski kodowane kolorystycznie dla odróżnienia linii), o objętości wypełnienia 0,42 ml. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałow, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, (jednorodna materiałow powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 500 aktywacji. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 186- Pakiet nr 1 pozycja 8 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z optycznym identyfikatorem przepływu pozycji o/z. o przestrzeni martwej 0,32 ml, bez dodatkowych znaczników czerwony/niebieski do oznaczania linii tętnic/ żyła, sterylizowanym tlenkiem etylenu z kolorowymi trójramiennymi pokrętkami w kolorze czerwonymi i niebieskim.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 187 -Pakiet nr 1 pozycja 17 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji grawitacyjnej nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 188-Pakiet nr 1 pozycja 21 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp o średnicy wewnętrznej 1,2 mm. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 189-Pakiet nr 1 pozycja 22-Czy Zamawiającego oczekuje przyrzędu do przetaczania płynów infuzyjnych z zabezpieczeni igły biorczej po użyciu w opakowaniu folia. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 190- Pakiet nr 1 pozycja 22 -Czy Zamawiającego oczekuje przyrzędu do przetaczania płynów infuzyjnych w opakowaniu blister. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 191 -Pakiet nr 2 pozycja 1 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z butelek i worków z filtrem 1,2 um bakteryjnym . Zatyczka zamykająca w kolorze zielonym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 192-Pakiet nr 30 pozycja 1 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniula typu bezpiecznego do żył obwodowych z łamanymi, barwnie oznakowanymi skrzydełkami (zgodnie z kodem rozmiaru), z portem iniekcyjnym do podawania bolusów, z koreczkiem samodomykającym się , FEP, bez lateksu , bez PVC, kontrastująca w promieniach Rtg 2 wtopionych paskami kontrastującymi z filtrem hydrofobowego zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny plastikowy zatrask zabezpieczający przed przypadkowym zakuciem personelu, dodatkowy koreczek luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, opakowanie typu blister. Wszystkie rozmiary w pozycji od jednego producenta. W rozmiarach:

1.	Kod koloru	2.	Rozmiar (GAUGE)	3.	Rozmiar w mm	4.	Przeływ
5.	Pomarańczowy	6.	14 G	7.	2,1 x 45	8.	305 ml/min
9.	Szary	10.	16 G	11.	1,7 x 45	12.	200 ml/min
13.	Biały	14.	17 G	15.	1,5 x 45	16.	142 ml/min
17.	Zielony	18.	18 G	19.	1,3 x 45	20.	95 m/min
21.	Różowy	22.	20 G	23.	1,1 x 32	24.	65 ml/min
25.	Niebieski	26.	22 G	27.	0,9 x 25	28.	36 ml/min

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 193 -Pakiet nr 44 pozycja 1 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły typu motylek w rozmiarach 0,5 x 20 mm, 06 x 20 mm, 0,7 x 20 mm, 0,8 x 20 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 194 -Pytanie -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej do 4 miejsc po przecinku, a wartość netto i brutto do 2 miejsc po przecinku.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 4 miejsc po przecinku modyfikując jednocześnie siwz.

Pytanie 195 -Część Nr 1 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zatyczki - do kaniul dożylnych z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, karbowane na całej długości części chwytnej koreczka, pakowana pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200szt, blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka, sterylne, jednorazowego użytku, na najmniejszym opakowaniu handlowym nazwa producenta, data produkcji, data ważności, nr serii

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 196- Część Nr 1 poz. 2 -1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zatyczki do kaniul dożylnych dwufunkcyjnej - dwustronne męsko-żeńskie (combi), z trzpieniem nie wystającym poza krawędź koreczka kompatybilna i szczelne z zakończeniami kraników i wkluc obwodowych, centralnych, tętnicznych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pojedynczo pakowane, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200szt, w kolorze czerwonym na najmniejszym opakowaniu handlowym nazwa producenta, data produkcji, data ważności, nr serii

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 197- Część Nr 1 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji (w rozumieniu, że jedna aktywacja to przepłukanie, podanie i ponowne przepłukanie zaworu).. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wnętrze pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 198 - Część Nr 1 poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy wykonanej polisulfonu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 199-Część Nr 1 poz. 12-14- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ramp z przedłużaczem zawierające zamknięte zawory bezigłowe o min. 216 aktywacjach (w rozumieniu, że jedna aktywacja to przepłukanie, podanie i ponowne przepłukanie zaworu), z przeznaczeniem na min. 7dni z neutralnym ciśnieniem zapobiegającym przed zasysaniem i cofaniem się płynu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 200 -Część Nr 1 poz. 12. -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy do wkluc centralnych z 5 kranikami z 6 portami bezigłowymi (zawory bezigłowe o min. 216 aktywacjach, w rozumieniu, że jedna aktywacja to przepłukanie, podanie i ponowne przepłukanie zaworu), + dren długości 150 cm (do stosowania do 7 dni), posiadające zastawkę bezzwrotną, przy podawaniu leku, nie cofa się płyn infuzyjny w drugim i trzecim drenie. Zamawiający zobowiązuje się dostarczyć uchwyty do ramp wg potrzeb Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 201 - Część Nr 1 poz. 13 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej 6 zaworami bezigłowymi, z przedłużaczem cm na stale zespolonym z korpusem rampy (długość systemu 225 cm) .Lekka przezroczysta

obudowa, kraniki kolorowe, każdy z nich zamknięty systemem bezigłowym o min 600 aktywacjach. Rampa kompatybilna z wielorazowym uchwytem do mocowania. Zamawiający zobowiązuje się dostarczyć uchwyty do ramp wg potrzeb Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 202 -Część Nr 1 poz. 12, 13, 14 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ramp z przedłużaczem 150 cm na stale zespolonym z korpusem rampy. Lekka przezroczysta obudowa, kraniki kolorowe, każdy z nich zamknięty systemem bezigłowym o min 200 aktywacjach. Rampa kompatybilna z wielorazowym metalowym uchwytem mocowania z 2 szt. śrub regulujących na ramię łóżka lub stojaka. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć uchwyty do oferowanych ramp wielorazowego użytku z 2 śrubami mocującymi (jedna do mocowania rampy w uchwycie, druga do mocowania rampy na stojaku lub ramie z możliwością dostosowania połączenia do miejsca montażu) zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 203 - Prosimy Zamawiającego o wskazanie ilości uchwytów będących na wyposażeniu szpitala.

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 204 - Część Nr 1 poz. 14- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej 6 zaworami bezigłowymi, z przedłużaczem cm na stale zespolonym z korpusem rampy (długość systemu 225 cm) .Lekka przezroczysta obudowa, kraniki kolorowe, każdy z nich zamknięty systemem bezigłowym o min 600 aktywacjach. Rampa kompatybilna z wielorazowym uchwytem do mocowania .Zamawiający zobowiązuje się dostarczyć uchwyty do ramp wg potrzeb Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 205 -Część Nr 1 poz. 15, 16 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy koreczek – bezigłowy, przezroczysty – zawór dostępu naczyniowego żylnego ma być wyposażony w zdejmowalny przed podłączeniem do wkłucia protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 206 -Część Nr 1 poz. 17-21, 23-24 - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 207- Część Nr 1 poz. 22- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, wykonanego z wysokiej jakości beztaleskowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie. Przyrząd dwukanałowy, ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką, elastyczna komora kroplowa o wielkości 5,5 cm, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0,1ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm, miękki elastyczny dren o długości min. 150cm, uniwersalne zakończenie drenu Luer-Lock, precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy, oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami. Jednorazowego użytku. Niepirogenny, nietoksyczny. Opakowanie jednostkowe zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, typu blister-pack z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu. Sterylizowany tlenkiem

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 208 - Część Nr 1 poz. 22- Prosimy o dopuszczenie przyrządu o długości 5,5 cm.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 209 -Część Nr 2 poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z pojemników z płynem z ostro zakończonym kolcem, portem dostępu bez zastawki antyzwrotnej, z białą zatyczką domykaną manualnie, z filtrem antybakteryjnym 0,2 mikrona.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 210-Część Nr 2 poz. 2- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z pojemników z płynem z ostro zakończonym kolcem, portem dostępu bez zastawki antyzwrotnej, z białą zatyczką domykaną manualnie, z filtrem antybakteryjnym 0,2 mikrona.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 211-Część Nr 2 poz. 2- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia do pobierania płynów z pojemników z płynem z ostro zakończonym kolcem z portem dostępu w postaci membrany z gładką i płaską powierzchnią do skutecznej dezynfekcji, która zabezpiecza lek przed wyciekaniem, po odłączeniu strzykawki, nie wymagający zatyczki zatraskowej.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 212 -Część Nr 2 poz. 3 -Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 213 -Część Nr 4 poz. 1, 2- Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 214- Część Nr 9 poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu łączącego do kontroli odsysania o długości minimum 200 cm i śr. wewn. min. 5-7 mm zakończony z jednej strony uniwersalnym lejkiem, a z drugiej łącznikiem do kontroli odsysania, sterylny., opakowane typu blister.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 215 -Część Nr 12 poz. 1, 2- Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 216 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 217 -Część Nr 12 poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu brzuszego wykonanego z miękkiego PCW o jakości medycznej i twardości ok. 65 st. ShA, jednorazowego użytku, jałowe, sterylizowane tlenkiem etylenu, z centralnym i 5 bocznymi otworami, rozszerzany koniec dystalny, długość 40 cm, w rozm. 18CH-32 CH.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 218 -Część Nr 12 poz. 4- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Kehra o wymiarach 80 x 5 x 5 cm, w rozmiarach CH: 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 219-Część Nr 12 poz. 5, 6- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników wykonanych z PCW o jakości medycznej i twardości ok. 76 st. ShA, jednorazowego użytku, jałowe, sterylizowane tlenkiem etylenu, z konektorem lub zakończeniem ułatwiającym aplikację, z linią doskonale widoczną w promieniach RTG, z centralnym i 5 bocznymi otworami, proste, skalowane, w rozm. 16 – 36 CH.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 220-Część Nr 13 poz. 5, 7- Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 221-Część Nr 16 poz. 1, 2- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego o składzie: cewnik typu pigtail wykonany z poliuretanu bez balonu o długości 43cm i 48cm w zależności od rozmiaru, trokar rozrywalny, tulejka do mocowania cewnika, worek na mocz 2l, zatyczka lub zacisk, rozmiary: Ch 08 i Ch11 do wyboru przez Zamawiającego.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 222 -Część Nr 16 poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego o składzie: cewnik typu pigtail wykonany z poliuretanu bez balonu o długości 43cm i 48cm w zależności od rozmiaru, trokar rozrywalny, tulejka do mocowania cewnika, worek na mocz 2l, zatyczka lub zacisk, rozmiar Ch14.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 223 -Część Nr 17 poz. 2- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby łącznik z kolankiem posiadał dodatkowe silikonowe pierścienie uszczelniające od strony pacjenta i obwodu oddechowego, nie zawierał DEHP oraz BPA, dostarczany w opakowaniu folia-papier na którym oznaczono termin przydatności do użycia 5 lat, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności oraz piktogram z opisami rozmiarów złączy od strony pacjenta i od strony maszyny?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 224 -Część Nr 18 poz. 1, 3 -Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 225 -Część Nr 21 poz. 6- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic ginekologicznych lateksowych bezpudrowych w rozmiarach S (6,5), M (7,5), L (8,5), pakowane parami w opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 226 -Część Nr 22 poz. 2- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby port igłowy posiadał przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 227 -Część Nr 22 poz. 2- Czy poprzez określenie „płaski i łatwy do dezynfekcji” Zamawiający rozumie płaski port z jednolitą powierzchnią do dezynfekcji?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 228 -Część Nr 22 poz. 3- Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 229 -Część Nr 22 poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylnego. Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 230 -Część Nr 28 poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego pistoletu do biopsji gruboigłowej, pełen automat, z możliwością zastosowania jako półautomat. Widoczne 3 duże sprężyny, zapewniające bardzo dużą szybkość strzału igły i mandrynu odcinającego – 0,0012sek. Dzięki temu materiał jest bardzo dobrej jakości, odcięty, nieposzarpany. Rozm. 14G/150mm, 18G/150mm, 20G/90 lub 11mm do wyboru przez Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 231 -Część Nr 30 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylniej wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, a jej konstrukcja ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnieniem/zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika. Rozmiary: 0,9 mm – 22G, dł. 25 mm , przepływ 42 ml/min.; 1,1 mm - 20G, dł. 32 mm, przepływ 67 ml/min.; 1,3 mm - 18G, dł. 32 mm, przepływ 103 ml/min.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 232 -Część Nr 30 poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej bez portu bocznego, ze skrzydełkami ułatwiającymi mocowanie kaniuli, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, z maksymalnie 6 wtopionymi paskami radioceniującymi, z igłą z otworem przy ostrzu w zakresie rozmiarów 18-24 G, który potwierdza pewne umieszczenie kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy, z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem, sterylna, rozmiary: 18-24 G.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 233 -Część Nr 30 poz. 3- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zaferowane kaniule mają być pakowane w nierozrywalne opakowanie tyvek?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 234 -Część Nr 35 poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu typu McIntosh kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 tzw. zielona specyfikacja (okrągłe oznaczenie koloru zielonego na mocowaniu łyżki). Wykonana z PCV niezawierającego ftalanów, sztywna, odporna na zagięcia i skręcanie. Światłowód akrylowy, o szerokim, owalnym przekroju od strony źródła światła, nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oznaczenie typu łyżki i rozmiaru – wszystkie umieszczone po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu. Wytrzymałe zatrzaski kulkowe zapewniające trwałe mocowanie w rękojeści. Zakończenie łyżki atraumatyczne, wyraźnie zaokrąglone, pogrubione. Opakowanie foliowe. Na opakowaniu numer serii i data produkcji. Termin przydatności do użycia - 5 lat od daty produkcji. Rozmiary Macintosh: 2 / 3 / 4 /.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 235 -Część Nr 35 poz. 2- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do laryngoskopu typu Miller kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 tzw. zielona specyfikacja (okrągłe oznaczenie koloru zielonego na mocowaniu łyżki). Wykonana z PCV niezawierającego ftalanów, sztywna, odporna na zagięcia i skręcanie. Światłowód akrylowy, o szerokim, owalnym przekroju od strony źródła światła, nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Oznaczenie CE, oznaczenie typu łyżki i rozmiaru – wszystkie umieszczone po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu. Wytrzymałe zatrzaski kulkowe zapewniające trwałe mocowanie w rękojeści. Zakończenie łyżki atraumatyczne, pogrubione. Opakowanie foliowe. Na opakowaniu numer serii i data produkcji, symbol „jednorazowego użytku”, instrukcja użycia w języku angielskim. Termin przydatności do użycia - 5 lat od daty produkcji. Rozmiary Miller: 0/ 1 / 2 / 3.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 236 -Część Nr 35 poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękojeści laryngoskopu światłowodowego (standardowa), zasilana bateryjnie (2xAA), zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED, strumień świetlny 10,1 lm, ergonomiczna rączka pokryta trwałym, antypoślizgowym tworzywem (Santoprene) pozbawionym latexu i odpornym na proces sterylizacji, baterie wyjmowane razem ze źródłem światła, z kartridżem, możliwość sterylizacji, gwarancja 5 lat.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 237 -Część Nr 55 poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego, wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Pompa pracuje w systemie zamkniętym, tj. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Centralnie umieszczony port wyposażony w: przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Nominalny czas infuzji: 5 ml/godz. Nominalna objętość: 100 ml, objętość minimalna: 75 ml i objętość maksymalna 125 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV. Dla każdego pacjenta torba.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 238 -Część Nr 56 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki sterylizowanej tlenkiem etylenu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 239 -Część Nr 56 poz. 1-7 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki mają posiadać zabezpieczenie przed niekontrolowanym wypadaniem tłoka?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 240 -Część Nr 56 poz. 1-7 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z nazwą własną marki na cylindrze.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 241 -Część Nr 58 poz. 1,2- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci linii infuzyjnej matowej, bursztynowej o długości 180 cm do podawania cytostatyków z 2 bocznymi portami bezigłowymi do podłączenia pojemnika z lekiem, ułożonymi naprzemiennie. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji. Linia z kolcem z odpowietrznikiem zabezpieczonym klapką, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Przyrząd bez PCV, DEHP, dren z poliuretanu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 242 -Część Nr 58 poz. 3, 4- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci linii infuzyjnej bursztynowej, matowej do podawania cytostatyków z 5 portami dostępowymi ułożonymi naprzemiennie, o długości maksymalnie 190 cm. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji. Linia z kolcem z odpowietrznikiem zabezpieczonym klapką, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Koniec dystalny zakończony zatyczką z filtrem hydrofobowym. Przyrząd bez PCV, DEHP, dren z poliuretanu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 243 -Część Nr 58 poz. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci linii infuzyjnej bursztynowej, matowej do podawania cytostatyków z 5 portami dostępowymi ułożonymi naprzemiennie, o długości maksymalnie 190 cm. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji. Linia z kolcem z odpowietrznikiem zabezpieczonym klapką, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Koniec dystalny zakończony zatyczką z filtrem hydrofobowym. Przyrząd bez PCV, DEHP, dren z poliuretanu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 244 -Część Nr 58 poz. 6-8 - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 245 -Część Nr 58 poz. 9 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci zestawu do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, kolec z odpowietrznikiem z filtrem hydrofobowym, zabezpieczonym klapką oraz zacisk zatraskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 246 -Część Nr 58 poz. 10 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci zestawu do przygotowania cytostatyków z drenem wykonanym z poliuretanu o długości 43 cm. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, kolec z odpowietrznikiem z filtrem hydrofobowym, zabezpieczonym klapką, 2 zaciski zatraskowe oraz filtr 0,2 mikrona wykonany z polieterosulfonu. Koniec drenu zakończony zastawką antyzwrotną uniemożliwiająca cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu i zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiająca bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 247 - Część Nr 59 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z połączeniem bezigłowym, z filtrem 0,2 mikrona, z objętością wypełnienia całego systemu do maks. 0,35 ml, z możliwością użycia do 7 dni lub 140 razy. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 248 -Część Nr 59 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora do przygotowania leków cytostatycznych zaopatrzonego w filtr cząsteczkowy 5 mikronów i filtr aerozolowy 0,2 mikrona, z zaworem bezigłowym z płaską powierzchnią do dezynfekcji, bez zastawki, obudowa zaworu przezroczysta.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 249 -Część Nr 59 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie materiałów producenta potwierdzających, że aplikator stanowi system zamknięty w myśl definicji NIOSH, tzn. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 250 -Część Nr 59 poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu o poniższych parametrach :

Urządzenie dostępne do fiolek, które posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolece w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolece. Filtr wbudowany w część chwytaną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. Czas stosowania 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 251 -Część Nr 61 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 1 z pakietu nr 61, co umożliwi zaferowanie atrakcyjnych i konkurencyjnych produktów stosowanych jako produkty masowe.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 252- Część Nr 61 poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych neoprenowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, z zewnątrz powierzchnia delikatnie teksturowana, AQL po zapakowaniu 0,65. Grubość na palcu 0,23 mm, na dłoni min. 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, długość min. 300 mm. Siła zrywania przed / po starzeniu min. 13N / 14N. Posiadające mankiety rolowane z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Posiadające badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, zgodnie z EN 374-3 lub równoważną, w tym 4-rzędowych środków czyszczących i 70% Izopropanolu (> 480 min), potwierdzone raportem z wynikami badań wystawionym przez niezależne laboratorium oraz badania na przenikalność min. 11 leków cytotatycznych zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzone raportem z wynikami badań wystawionym przez niezależne laboratorium z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Pozbawione protein lateksowych. Kolor antyrefleksyjny. Pozbawione akceleratorów chemicznych – potwierdzone badaniami niezależnego laboratorium. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 253-Dotyczy część 45 -ZESTAWY DO ZNIECZULEŃ, IGLY DO BLOKADY NERWÓW

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje. prośbę swą motywujemy chęcią złożenia Zamawiającemu oferty na produkty światowego lidera w atrakcyjnych cenach.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 254 -Dotyczy część 45 - ZESTAWY DO ZNIECZULEŃ, IGLY DO BLOKADY NERWÓW poz.2 -

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania zestawów najwyższej jakości, światowego lidera, Teleflex/Rüsch, o następującej charakterystyce: igła Touhy ze skrzydełkami o niewielkiej średnicy zewnętrznej, dająca mniejszy uraz opony 18G/8cm, cewnik 19Ga/90cm i średnicy wewnętrznej odpowiadającej cewnikom 16Ga, a więc dająca mniejszy opór przepływu, koniec cewnika miękki atraumatyczny, z bocznymi otworami, adapter Touhy Borst, płaski filtr 0,22 , strzykawka niskooporowa 10ml. Całość zapakowana razem. Wyrób medyczny sterylny, jednorazowego użytku.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 255-Dotyczy część 46 - RURKI TRACHEOSTOMIJNE, GUEDELA, PROWADNICE DO INTUBACJI, ŁĄCZNIKI KĄTOWE DO OBWODÓW ODDECHOWYCH

W celu zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje. prośbę swą motywujemy chęcią złożenia Zamawiającemu oferty na produkty światowego lidera w atrakcyjnych cenach.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 256-Dotyczy część 46 -RURKI TRACHEOSTOMIJNE, GUEDELA, PROWADNICE DO INTUBACJI, ŁĄCZNIKI KĄTOWE DO OBWODÓW ODDECHOWYCH poz.1. - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania rurek typu Guedel, światowego lidera, najwyższej jakości, o następującej charakterystyce, rurki wykonane z miękkiego PCV, pakowane pojedynczo, przezroczyste, pozbawione DEHP, kodowane kolorystycznie, bez lateksu, dostępne w rozmiarach: 000-6.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 257 -Dotyczy część 46 RURKI TRACHEOSTOMIJNE, GUEDELA, PROWADNICE DO INTUBACJI, ŁĄCZNIKI KĄTOWE DO OBWODÓW ODDECHOWYCH poz.2. -Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania rurek intubacyjnych, światowego lidera, Rüscha, dotchawicznych do intubacji przez usta, z dodatkowym kanałem umożliwiającym dostęp i drenaż okolicy podgłośniowej, z mankietem baryłkowym niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, z otworem znajdującym się tuż nad mankietem. Rurki wykonane z wysokiej klasy medycznego, termoplastycznego PVC, jednorazowego użytku, oznaczenie głębokości, nadruk rozmiaru, linia RTG na całej długości, sterylna, pakowana pojedynczo, opakowane folia-papier; numer serii, data ważności na opakowaniu. Rozmiary 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0*.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 258 -Dotyczy część 46 RURKI TRACHEOSTOMIJNE, GUEDELA, PROWADNICE DO INTUBACJI, ŁĄCZNIKI KĄTOWE DO OBWODÓW ODDECHOWYCH poz.3. - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania rurek tracheostomijnych, światowego lidera, Rüscha, o parametrach znacznie wyższych, tj. otwór umiejscowiony tuż nad mankietem uszczelniającym, w celu eliminacji jak największej ilości wydzieliny, z mankietem o adekwatnej do materiału, z którego został wykonany(pcv), grubości, producent nie podaje wartości. Pozostałe zgodnie z siwz.

W odpowiedzi na pytanie:Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 259 -Dotyczy część 26 CEWNIKI PEDIATRYCZNE JEDNO I DWUŚWIATŁOWE - W celu zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje. prośbę swą motywujemy chęcią złożenia Zamawiającemu oferty na produkty światowego lidera w atrakcyjnych cenach.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 260 -Dotyczy część 26 CEWNIKI PEDIATRYCZNE JEDNO I DWUŚWIATŁOWE poz.11- Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania zestawów światowego lidera, Arrow, w składzie z cewnikiem dwuświatłowym w rozm. 4F/8cm, zestaw pozbawiony zatyczek. Pozostałe zgodnie z siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 261- Dotyczy część 26 CEWNIKI PEDIATRYCZNE JEDNO I DWUŚWIATŁOWE poz.12 -Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania zestawów światowego lidera, Arrow, w składzie z cewnikiem dwuświatłowym w rozm. 4F lub 5F do wyboru/13cm, zestaw pozbawiony zatyczek. Pozostałe zgodnie z siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 262 - Dotyczy część 26 CEWNIKI PEDIATRYCZNE JEDNO I DWUŚWIATŁOWE poz.13 -Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania zestawów światowego lidera, Arrow, w składzie z cewnikiem dwuświatłowym w rozm. 4F lub 5F do wyboru/13cm, zestaw pozbawiony zatyczek. Pozostałe zgodnie z siwz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 263- dot. zadanie nr 35 , pozycja nr 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania rękojeści do laryngoskopu, jednorazowej, kompatybilnej z łyżkami w standardzie ISO 7376, wykonanej z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja), element mocujący łyżkę z rękojeścią wykonany z metalu. Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt. Wbudowane źródło światła – dioda LED, zapewniająca mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowane folia?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 264-Pakiet 35, pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek 00 i 0 w typie Miller oraz łyżek typu Macintosh w rozmiarach 0,1,2,3,4,5, pakowanych w opakowania folia-papier, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz

Pytanie 265 - Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 30 pozycji nr 1, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty na pozostały asortyment.”

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 266- Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 61 poz. 1 -Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic o AQL = 1.0. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 267- Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 61 poz. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości alternatywnych rękawic o cechach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe, kolor biały, powierzchnia wewnętrzna pokrywana poliuretanem i silikonowana, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawica chlorowana oraz silikonowana. Grubość na palcu 0,230 mm, AQL = 1.0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 30 µg/g (raport niezależny na potwierdzenie zawartości protein), mankiet rolowany i opaska samoprzylepna, koperta zewnętrzna foliowa, koperta wewnętrzna papierowa, długość min. 295 mm (dane techniczne potwierdzone kartą techniczną producenta lub folderem), badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 3 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez producenta), badania na przenikalność cytostatyków (raporty z wynikami badań). Środek ochrony osobistej kategorii III. Oznakowane datą produkcji, oznakowane datą ważności i numerem serii. Pakowane po 50 par. Rozmiar od 6 do 9 do wyboru przez Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 268 -Pytanie nr 3 dotyczy- Pakietu nr 61 poz. 2 -. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości alternatywnych rękawic o cechach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe, kolor niebiesko-zielony, powierzchnia wewnętrzna - pokrywana poliuretanem oraz warstwą nawilżającą Hydrasoft, powierzchnia zewnętrzna gładka, pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawica chlorowana i silikonowana, grubość na palcu 0,190 mm, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 30 µg/g rękawicy (potwierdzone kartą techniczną producenta lub folderem), mankiet rolowany i opaska samoprzylepna, koperta zewnętrzna foliowa, koperta wewnętrzna papierowa, długość min. 295 mm (dane techniczne potwierdzone kartą techniczną producenta lub folderem), badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez producenta), badania na przenikalność cytostatyków (raporty z wynikami badań). Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a. Oznakowane datą ważności, datą produkcji i numerem serii. Pakowane po 50 par. Rozmiar od 6 do 9 do wyboru przez Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 269- Pytania do wzoru umowy- Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 3 ust. 4 o następującej treści: „*Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.*”

UZASADNIENIE : Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 270- Pytania do wzoru umowy- Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy poprzez wydłużenie w § 4 ust. 4 projektu umowy terminu na realizację reklamacji jakościowej do 5 dni roboczych.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 271 -Pytania do wzoru umowy- Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % za każdy dzień zwłoki - w § 6 ust. 1 lit. a) i c) projektu umowy oraz do wysokości 0,5 % za każdy dzień zwłoki - w § 6 ust. 1 lit. b) projektu umowy.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14

oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym

zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Dodatkowo wskazujemy, że: - w wyroku z dnia 4 września 2018 r., KIO 1601/18 – Krajowa Izba Odwoławcza nakazała Zamawiającemu zmniejszyć karę umowną z „2% wartości wynagrodzenia umownego, za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia” do „0,5% wartości wynagrodzenia umownego, za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia”; - w wyroku z dnia 4 grudnia 2015 r., KIO 2546/15 - Izba nakazała Zamawiającemu zmniejszyć karę umowną z odpowiednio 10% i 15% miesięcznego wynagrodzenia za stwierdzenie określonych uchybień (czyli nie za opóźnienie w dostawie) do poziomu odpowiednio 1% i 1,5% miesięcznego wynagrodzenia.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wskazuje, iż kary umowne naliczane są od wartości brutto niedostarczonego towaru w § 6 ust. 1 lit. a) i b) oraz wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia w § 6 ust. 1 lit. c). Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 272- Pytania do wzoru umowy-Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 1 lit. d) projektu umowy. **UZASADNIENIE:** W opinii Wykonawcy uprawnienia przysługujące Zamawiającemu w tym w szczególności prawo do reklamacji produktu oraz możliwość dochodzenia odszkodowania w sposób wyczerpujący rekompensują potencjalnie poniesioną stratę.
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 273 -Pytania do wzoru umowy-Wnosimy o wykreślenie zapisu § 11 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wiarygodności.

UZASADNIENIE: Kwestia cesji wiarygodności względem podmiotu leczniczego została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 274 - Pytanie 1 - pakiet 3 pozycja 1 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 pozycji 1 i utworzenie oddzielnego zadania ? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 275- Pytanie 2 -pakiet 64 pozycji 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 64 pozycji 2 i utworzenie oddzielnego zadania ? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 276 - Pakiet nr 10 poz. 1- Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10 poz. 1 zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera z wielorazowym peanem.

Zestaw do tracheostomii przezskórnej składa się ze sterylnego zestawu podstawowego zawierającego niezbędne przyrządy do wykonania tracheostomii przezskórnej oraz rurki tracheostomijnej fenestrowanej z mankietem niskociśnieniowym z atraumatycznym inserterem. Opakowanie zestawu: zestaw zapakowany jest na jednej sztywnej tacy z osobno zapakowaną, sterylną rurką. Taki sposób pakowania pozwala na wykorzystanie zestawu z możliwością wyboru rurki o innym rozmiarze bez utraty jej sterylności, a nie ma wpływu na wykonanie zabiegu

Zestaw zawiera :

- a. Wielorazowy pean (kleszcze rozszerzające)
- b. Skalpel
- c. Strzykawkę 5ml
- d. Iglę (14G) z teflonową osłonką
- e. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- f. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR

- e. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą poślizgową (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- i. 4 tampony z gazy 10x10cm
- j. Rurkę tracheostomijną z fenestracją z atraumatycznym inserterem (zestaw):

Rurka tracheotomijna fenestrowana lub bez fenestracji z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankieta w rozmiarze 7,0 i 8,0 (do wyboru przez Zamawiającego).

Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierz obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi.

2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikiem, Obturator, Tasiemkę mocującą,
Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Unikalną cechą atraumatycznego insertera jest specjalna silikonowa osłonka no-step (bez przeskoku), która zapewnia gładkie przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki. (Rysunek w załączeniu)

Poglądowe zdjęcie dotyczące silikonowej osłonki no-step. (fig. 1 i 2)

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 277 - Pakiet nr 10 poz. 2 -Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10 poz. 2 zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera.

Zestaw do tracheostomii przezskórnej składa się ze sterylnego zestawu podstawowego zawierającego niezbędne przyrządy do wykonania tracheostomii przezskórnej oraz rurki tracheostomijnej fenestrowanej z mankiem niskociśnieniowym z atraumatycznym inserterem. Opakowanie zestawu: zestaw zapakowany jest na jednej sztywnej tacy z osobno zapakowaną, sterylną rurką. Taki sposób pakowania pozwala na wykorzystanie zestawu z możliwością wyboru rurki o innym rozmiarze bez utraty jej sterylności, a nie ma wpływu na wykonanie zabiegu

Zestaw zawiera :

- a. Wielorazowy pean (kleszcze rozszerzające)
- b. Skalpel
- c. Strzykawkę 5ml
- d. Iglę (14G) z teflonową osłonką
- e. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- f. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- g. Kateter prowadzący (biały)
- h. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą poślizgową (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- i. 4 tampony z gazy 10x10cm
- j. Rurkę tracheostomijną z fenestracją z atraumatycznym inserterem (zestaw):

Rurka tracheotomijna fenestrowana lub bez fenestracji z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankieta w rozmiarze 7,0 i 8,0 (do wyboru przez Zamawiającego).

Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierz obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi.

2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikiem,

Obturator,

Tasiemkę mocującą,

Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Unikalną cechą atraumatycznego insertera jest specjalna silikonowa osłonka no-step (bez przeskoku), która zapewnia gładkie przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki. (Rysunek w załączeniu)

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

UWAGA!

1. Zamawiający informuje, iż udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
2. Zmiany SIWZ dokonane w wyniku odpowiedzi na zapytania zaznaczono czcionką koloru niebieskiego.
3. W związku z niezależną od Zamawiającego modyfikacją strony internetowej „Wiadomości” na Elektronicznej Platformie Zakupowej i związanymi z tym utrudnieniami prosimy - w przypadku brakujących zapytań o niezwłoczne powiadomienie Zamawiającego wskazując datę wysłania zapytań.
4. Zamawiający na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 7) uPzp (tj. postępowanie obarczone jest niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego) unieważnia postępowanie w części 53. Zamawiający omyłkowo zamieścił opis przedmiotu zamówienia

przeznaczony dla dorosłych, a jest to produkt mu zbędny. Produkt przeznaczony dla niemowląt stanie się przedmiotem innego postępowania.

5. Zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert na dzień 03-06-2019 r. Godziny bez zmian.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

mgr Krystyna Barcik

