



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Siemiatyczach

♦ 17-300 Siemiatycze, ul. Szpitalna 8 ♦ tel. +48 85 655 28 25 ♦ email: sekretariat@spzozsiemiatycze.pl ♦

Zestaw pytań od 1 do 7

Siemiatycze 27.07.2021 r.

ZAMAWIAJĄCY:

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Szpitalna 8
17-300 Siemiatycze

UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy przetargu nieograniczonego na „SUKCESYWNA DOSTAWA SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU DLA SP ZOZ W SIEMIATYCZACH”

Numer sprawy: SP ZOZ ZP/07/21

ZESTAW PYTAŃ NR 1

Pakiet 1 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 2-cz z kontrastującym niebieskim tłem, z rozszerzoną skalą: 2-3ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-24ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 80szt/op, z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 3-cz, z rozszerzoną skalą: 2-2,5ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-22ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50szt/op, z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z oznaczeniem kolorystycznym tylko na opakowaniu zbiorczym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu boczego, zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrasku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy, pełniący funkcję zastawki antyzwrotnej, kaniula posiada także elastyczne skrzydełka z dziurkami do przysycia, sterylizowana EO. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G 18 G	1,3 x 45 1,3 x 32	100 ml/min 105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odp.: Brak zgody

Pakiet 1 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o objętości wypełnienia 0,085ml, przepływ w mankiecie ciśnieniowym 650ml/min.

Odp.: Brak zgody

Pakiet 1 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie portu o długości ok.9,5cm.

Odp.: Brak zgody

Pakiet 1 poz.7,8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł z oznaczeniem kolorystycznym na nasadce oraz opakowaniu zbiorczym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie motylków x20mm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z 4 paskami radiocieniującymi oraz zastawką antyzwrotną pełniącą funkcję filtra hydrofobowego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o następujących parametrach:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45	310
Szary	16 G	1,70 x 45	200
Biały	17 G	1,50 x 45	140
Zielony	18 G	1,20 x 45	100
		1,20 x 38	105
Różowy	20 G	1,00 x 32	64

Odp.: Brak zgody

ZESTAW PYTAŃ NR 2

Pakiet nr 9, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną wykonaną w całości z PCV, z nadmuchiwaną poduszką bez zaworu, reszta zgodna?

Odp.: Brak zgody

Pakiet nr 11, pozycja nr 1 – Czy zamawiający oczekuje tyżki metalowej z plastikowym mocowaniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 11, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści radełkowaną rękojeść do laryngoskopu z zielonym ringiem znajdującym się poniżej mocowania rękojeści z tyżką?

Odp.: Brak zgody

Pakiet nr 11, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści zestaw do odsysania typu Yankauer o długości drenu 2,1m i średnicy CH24?

Odp.: Brak zgody

Pakiet nr 11, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści zestaw do odsysania typu Yankauer o długości drenu 3m i średnicy CH24?

Odp.: Brak zgody

Pakiet nr 11, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści dren do odsysania o długości 2,1m i średnicy CH24?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

ZESTAW PYTAŃ NR 3

Uprzejmie proszę o rozpatrzenie zapytań do pakietu nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr.1 (1.1.;1.2; 1.3) do nowoutworzonego pakietu ?

Odp.: Brak zgody na wydzielenie. Zamawiający usuwa pozycje nr 2 z asortymentu.

ZESTAW PYTAŃ NR 4

Pakiet 1, poz. 13-14

Czy zamawiający wydzieli poz.13-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp.: Brak zgody na wydzielenie

Pakiet1 , poz.13

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualne w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 14

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 13-14

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 9, poz. 2,4-5

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym , wzmocniony wzdłużnie 6-cioma pasami?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

ZESTAW PYTAŃ NR 5

Pakiet 1, poz.1.1-1.4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające pojedynczą kryzę, o przedłużonej skali: strzykawka 2ml do 2,2ml, strzykawka 5ml do 5,5ml, strzykawka 10ml do 11ml, strzykawka 20ml do 22ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 1.4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę posiadającą pojedynczą skalę pomiarową oraz uszczelnienie w postaci podwójnego pierścienia na korku położonym na szczycie tłoka?

Odp.: Brak zgody

Pakiet 1, poz. 3

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

Odp.: Asortyment pisany w załączniku w pozycji nr 3 pakiet 1 jest pakowany po 50 szt.

Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną w jednej długości dla rozmiarów 20G (dł 32mm (przepływ 61ml/min) oraz 18G dł. 45mm (przepływ 100ml/min)?

Odp.: Btak zgody

Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną posiadającą nazwę producenta na opakowaniu (nie na korku portu bocznego)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,09ml, przepływ 350ml/min, okres stosowania 350 aktywacji lub 7 dni?

Odp.: Brak zgody

Pakiet 1, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści podwójny port bezigłowy wykonany z poliwęglanu, z niebieską membraną, przepływ 152ml/min, czas użytkowania 140 aktywacji lub 7 dni, długość całkowita portu 21 cm?

Odp.: Brak zgody

Pakiet 1, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści potrójny port bezigłowy wykonany z poliwęglanu, ilość aktywacji 140 lub 7 dni, przepływ 152ml/min, długość 12,5cm?

Odp.: Brak zgody

Pakiet 1, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści igły jedynie w rozmiarze 1,2x30mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści igły klasy IIa?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pakiet 1, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające 4 paski kontrastujące, rozm. 26G (0,6x19) oraz rozm 14G (2,0x45), pozostałe wymogi zgodnie z SWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści koreczek, w którym trzpień znajduje się powyżej krawędzi korka, co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści koreczek, w którym trzpień znajduje się powyżej krawędzi korka, co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z igłą 0,45x13mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby strzykawka była „bezpieczna” – nie posiadającej mechanizmu umożliwiającego schowanie igły?

Odp.: Brak zgody

Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający strzykawkę z igłą 0,4x13mm, posiadającą nazwę własną na korpusie strzykawki?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pakiet 9, poz. 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby maski tlenowe posiadały dodatkowy mankiet?

Odp.: Brak zgody

Pakiet 9 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne do resuscytatorów - jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką z ABS. Kopuła maski, haczykowaty pierścień oraz zawór skierowany pionowo w dolnej części maski wykonane z PCV, bez możliwości pracy w środowisku MRI?

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odp.: Brak zgody

Pakiet 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren Kehra z ramionami 45cm x 18cm pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

ZESTAW PYTAŃ NR 6

Czy Zamawiający w pakiecie 6 dopuści:

Poz 1. Worki stomijne, jednoczęściowe, z okienkiem, sterylne, przezroczyste, z ujściem do drenażu, zamykane na miękkim kurek, hydrokoloidowa, elastyczna płytka, docięcie 10-70 mm lub 10-100 mm, opakowanie zawiera 5 szt.

Odp.: Brak zgody

Poz. 1 worki kolostomijne (zamknięte), jednoczęściowe, płytka hydrokoloidowa, docięcie 10-76 mm, przezroczyste lub cieliste z okienkiem, opakowanie zawiera 30 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Poz. 1 worki ileostomijne (otwarte), jednoczęściowe, płytka hydrokoloidowa, docięcie płytki 10-76 mm, przezroczyste lub cieliste z okienkiem, opakowanie zawiera 30 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści aby w przypadku worków stomijnych niesterylnych, pakowanych zbiorczo data ważności oraz seria znajdowały się tylko na opakowaniu zbiorczym?

Odp.: Brak zgody

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietu 6)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odp.: Zgodnie z zapisami SWZ Zamawiający wymaga aby towar był pakowany po 30 szt. Co oznacza, że Zamawiający będzie zamawiał towar w pełnych opakowaniach.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy) – co zbiega się z czasem dostawy. Istnieje możliwość przesyłania faktury w formacie pdf na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową).

Odp.: Nie. Brak zgody. Zgodnie z wymogami i zapisami umowy możliwe jest składanie faktur drogą elektroniczną.

ZESTAW PYTAŃ NR 7

Pytanie nr 1 dot. Pak. nr 1 poz. 1, 1.1-1.4:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe, które w ostatnich latach były użytkowane w Państwie Jednostce z pozytywną opinią personelu medycznego jeśli chodzi o jakość i użyteczność strzykawek o poniższych parametrach:

Strzykawki j.u. wykonane z polipropylenu PP korpus, polietylenu PE tłok kontrastujący umożliwiający dokładną kontrolę wizualną podawanego leku, strzykawka posiada czytelną i niezmywalną czarną skalę, stożek Luer zbieżność 6:100 kompatybilny z igłami j.u. położenie stożka strzykawka 2ml centrycznie, strzykawka 5ml, 10ml, 20ml - niecentrycznie, podwójna kryza na korpusie strzykawki, uniemożliwiająca przypadkowe wysunięcie tłoka, opakowania jednostkowe typu blister pack, opakowania pośrednie małe pudełka (opak. 100szt) jeden rozmiar w każdym asortymencie, na opakowaniu jednostkowym nr serii i data ważności, łatwy i płynny przesuw tłoka, oraz dobra szczelność między tłokiem i korpusem, strzykawki jałowe, apyrogenne i nietoksyczne sterylizowane tlenkiem etylenu, na pojedynczej strzykawce (cylindrze) nadrukowana informacja z nazwą producenta i typem strzykawki, informacja o braku zawartości ftalanów na opakowaniu jednostkowym (skalowanie rozszerzone: strzykawka 2ml skala do 3ml; strzykawka 5ml skala do 6ml; strzykawka 10ml skala do 12ml; strzykawka 20ml skala do 24ml) w opak. a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilościowym.

Odp Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dot. Pak. nr 1 poz. 1, 1.1-1.4:

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki 2-częściowe były pozbawione szkodliwych związków rakotwórczych tj. ftalanów oraz informacja o braku zawartości ftalanów była nadrukowana i zaznaczona na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 3 dot. Pak. nr 1 poz. 1, 1.1-1.4:

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki 2-częściowe pochodziły od jednego producenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 4 dot. Pak. nr 1 poz. 1, 1.1-1.4:

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka w postaci podwójnej kryzy?

Odp. Patrz zapisy SWZ. Zamawiający Dopuszcza takie rozwiązanie w postaci podwójnej kryzy ale nie wymaga

Pytanie nr 5 dot. Pak. nr 1 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści kaniule spełniające poniższy opis:

Kaniula bezpieczna do długotrwałego podawania płynów i leków, z automatycznie zamykającym się zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli (z metalowym zatraskiem chroniącym ostry koniec igły bezpośrednio po jej usunięciu z naczynia), wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, z 4 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, posiadająca komorę z hydrofobową membranę hemostatyczną zintegrowaną z koreczkiem luer-lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się poniżej krawędzi koreczka, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, port boczny umiejscowiony bezpośrednio nad skrzydełkami, mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym otwarciem koreczka po obrocie o 180° aktywowany ruchem obrotowym, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, muszą posiadać badania laboratoryjne potwierdzające biokompatybilność materiału z którego są wykonane, sterylizowana EO, międzynarodowy kod kolorów, sterylizowana EO, sterylna; rozmiary: 24G dł.19mm (przepływ 22ml/min); 22G dł. 25mm (przepływ 36ml/min); 20G dł. 25mm (przepływ 65ml/min); 20G dł. 33mm (przepływ 61ml/min); 18G dł. 33mm (przepływ 103ml/min); 18G dł. 45mm (przepływ 96ml/min); 17G dł. 45mm (przepływ 128ml/min); 16G dł.50mm (przepływ 196ml/min); 14G dł. 50mm (przepływ 343ml/min), sterylne

Odp. Brak zgody na podane przepływy

Pytanie nr 6 dot. Pak. nr 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków z fiołek należące do klasy IIA? Wymóg klasy IS nie wpływa na użyteczność produktu oraz jego sterylność, a jedynie ogranicza konkurencję

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7 dot. Pak. nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści:

Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen

- cewnik wykonane z teflonu FEP
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- brak lateksu
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 50 szt.

Pakowane pośrednio po 50 szt., zbiorcze karton 1 000 szt.

		Cewnik		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	300
16	Szara	1.8	45	200
17	Biała	1.5	45	140
18	Zielona	1.3	45	90
20	Różowa	1.1	33	61
22	Niebieska	0.9	25	36
24	Żółta	0.7	19	15
26	Fioletowa	0.6	19	13

Odp. Brak zgody

Pytanie nr 7 dot. Pak. nr 1 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści koreczki tylko w kolorze czerwonym ?

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8 dot. Pak. nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port o poniższym opisie ?

Zamknięty system bezigłowy, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną

w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytotatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odp. Brak zgody

Pytanie nr 9 dot. Pak. nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści podwójny bezigłowy port o poniższym opisie ?

Zamknięty system bezigłowy z podwójną poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda o średnicy wew. 1,5 mm i zew. 2,5mm z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytotatykami, lipidami. Opakowanie folia papier

Odp. Brak zgody

Pytanie nr 9 dot. Pak. nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści potrójny bezigłowy port o poniższym opisie ?

Zamknięty system bezigłowy z potrójną poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda o średnicy wew. 1,5 mm i zew. 2,5mm z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytotatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odp. Brak zgody

Pytanie nr 10 dot. Pak. nr 4 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne o następujących parametrach:

- jednorazowego użytku, nietoksyczny, wolny od pirogenów
- stosowana w połączeniu z jednorazowymi strzykawkami
- stosowana do nakłuwania skóry, tkanki mięśniowej i żył w celu iniekcji leku, transfuzji lub pobrania krwi
- łącznik luer-lock jest odpowiedni do podłączenia igły do strzykawek lub do zestawów infuzyjnych/transfuzyjnych
- umożliwia bezpieczne zastosowanie dzięki połączeniu standardowej igły podskórnej i urządzenia zabezpieczającego
- zapobiega zakłuciom
- wysterylizowany za pomocą tlenku etylenu (EO)
- instrukcja obsługi na pojedynczym opakowaniu
- kolorystyczne oznaczenie nasadki według rozmiaru
- kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na opakowaniu pojedynczym i opakowaniu zbiorczym

- **pakowane po 50 szt.**
- **rozmiary:** 0,33x12 mm; 0,45x12mm; 0,40x20 mm; 0,40x25 mm; 0,50x25 mm; 0,6x25 mm; 0,60x30 mm; 0,7x30 mm; 0,7x40 mm; 0,80x40 mm; 0,90x40 mm; 1,10x40 mm; 1,2x40 mm

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 11 dot. Pak. nr 1 poz. 14:

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie poniższych koreczków, które są koreczkami równoważnymi:

Koreczek do kaniul, jednorazowego użytku, standardowy luer-lock, sterylne posiadający trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na opakowaniu koreczka (op. min 100 szt.)

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13 dot. Pak. nr 1 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści Bezpieczne kaniule dożylnie z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- cewnik wykonane z poliuretanu PUR
- zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat

		Cewnik		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Orange	2.1	45	300
16	Grey	1.8	45	200
18	Green	1.3	45	90
20	Pink	1.1	33	61
22	Blue	0.9	25	36
24	Yellow	0.7	19	15

Odp. Brak zgody

Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 14 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie Dren T-Kehr wykonanego z latexu naturalnego, jednorazowego użytku, pakowane podwójnie folia / folia - papier
Cewnik T-Kehr występującego w rozmiarach CH 12 do CH 26 długość ramion 16/38 cm

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15 dot. Pak. nr 9 poz. 4,5,8:

Czy Zamawiający wymaga masek tlenowych pozbawiony szkodliwych ftalanów?

Odp. Dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 16 dotyczy wzoru umowy § 7 pkt. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o zmianę naliczania kar umowy nie od wartości umowy tylko od wartości dostawy:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

1) 0,1 % wartości brutto złożonego zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia Wykonawcy w stosunku do terminu, o którym mowa w:

- a) § 2 ust. 2,
- b) § 3 ust. 2,
- c) § 3 ust. 10 pkt 1,
- d) § 3 ust. 10 pkt 2,
- e) § 3 ust. 14;

Odp. Zamawiający zmodyfikował zapis.

Pytanie nr 17 dotyczy wzoru umowy § 7 pkt. 6

Zwracamy się do Zamawiającego o zmianę naliczania kar umowy nie od wartości umowy tylko od wartości dostawy:

6. W przypadku, gdy Przedmiot Umowy obejmuje realizację więcej niż jednego pakietu, kary umowne określone w ust. 1 nalicza się z zachowaniem poniższych reguł:

1) podstawę naliczenia kar umownych określonych w ust. 1 pkt 1 – 2, stanowi nie Wartość Umowy określona w § 4 ust. 1, a wartość dostawy do którego należy Towar, którego dotyczy zdarzenie uzasadniającego naliczenie kary umownej;

Odp. Zapis pozostaje bez zmian

Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu 1 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści kaniule spełniające poniższy opis:

Kaniula do długotrwałego podawania płynów i leków, wykonana z poliuretanu z dodatkowym portem do iniekcji, z 4 wtopionymi paskami kontrastującymi w promieniach RTG, posiadająca komorę z hydrofobową membranę hemostatyczną zintegrowaną z koreczkiem luer-lock, gdzie trzpień zamykający światło kaniuli znajduje się poniżej krawędzi koreczka, skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, port boczny umiejscowiony bezpośrednio nad skrzydełkami, mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym otwarciem koreczka po obrocie o 180° aktywowany ruchem obrotowym, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na kaniuli, muszą posiadać badania laboratoryjne potwierdzające biokompatybilność materiału z którego są wykonane, sterylizowana EO, międzynarodowy kod kolorów, rozmiary: 24G dł.19mm (przepływ 22ml/min); 22G dł. 25mm (przepływ 36ml/min); 20G dł. 25mm (przepływ 65ml/min); 20G dł. 33mm (przepływ 61ml/min); 18G

dł. 33mm (przepływ 103ml/min); 18G dł. 45mm (przepływ 96ml/min); 17G dł. 45mm (przepływ 128ml/min); 16G dł.50mm (przepływ 196ml/min); 14G dł. 50mm (przepływ 343ml/min), sterylne.

Odp. Brak zgody. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 18 dot. Pak. nr 9 poz. 4,9

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 4,9 do osobnego pakietu? Pozwoli to złożyć konkurencyjną ofertę na pozostały asortyment.

Odp. Brak zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 19 dot. Pak. nr 9 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę spełniającą poniżej opisane parametry?

- wykonane z medycznego PVC
- posiadająca regulowany metalowy klip na nos
- regulowane elastyczne mocowanie z tyłu głowy
- dren długości 2 metry
- sterylizowane tlenkiem etylenu
- pakowane w opakowanie foliowe
- w rozmiarach S, M, L, XL

Odp., Brak zgody

1. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35^oC, igieł, cewników, zgłębników 5-37^oC, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40^oC), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odp. Wszelkie szkody spowodowane złym transportem obciążają Wykonawcę. Towar uszkodzony będzie podlegał reklamacji. Wykonawca we własnym zakresie powinien przestrzegać przepisów prawa o których sam wspomniał. Zamawiający nie może nadawać sobie takich uprawnień.

2. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odp. Patrz odpowiedź wyżej. Pytanie wykonawcy jest nieuprawnione i zmierza do zablokowania konkurencji. Ponadto Zamawiający nie stawiał wymogów transportowych w niniejszym postępowaniu.

3. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia

wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odp. Zamawiający nie stawiał takiego warunku w postępowaniu. Pytanie i sugerowanie ze strony Wykonawcy jest nadużyciem. W przypadku odpowiedzi twierdzącej, mogącym prowadzić do konsekwencji pranych dla Zamawiającego. Gdyby Zamawiający wymagał, powyższy wymóg musiałby posiadać walor „warunku udziału w postępowaniu”

4. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odp. Nie. Patrz odpowiedzi powyżej. Transport oraz warunki w jakich jest przeprowadzany a tym bardziej ich prawidłowość należy do wykonawcy. Zamawiający nie może nakazać bądź zakazać czym ma być przeprowadzany transport.

*Dyrektor SP ZOZ
Andrzej Szewczuk
/podpis w oryginale/*