



Częstochowa, dnia ...07...-11-2018r.

WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Najświętszej Maryi Panny

ul. Białska 104/118, 42-200 Częstochowa

tel. centrala: 34 367 30 00, sekr. Dyrektora: 34 367 31 04

fax: 34 365 17 56, e-mail: sekretariat@szpitalparkitka.com.pl

Regon: 001281053, NIP: 573 22 99 604

Sekcja Zamówień Publicznych i Zaopatrzenie

tel./fax: 34 367 36 74, 367 37 53, www.szpitalparkitka.com.pl e-mail: szp@data.pl

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na:

DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

Znak sprawy: DAZ.26.084.2018

L.dz.....**4654**...../18

Wyjaśnienia Nr 1 treści SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2018r. poz. 1442) Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1: Pakiet nr 20

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 150 ml?

Odpowiedź: W poz.1 Zamawiający dopuszcza worki o pojemności 150 ml, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytania 2:

1. Część nr 1, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści strzykawki z wtopioną igłą w rozmiarze 0,3x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za op. a'100 szt, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości sztuk określonych w formularzu asortymentowo - cenowym w Załączniku Nr 2 do SIWZ, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

2. Część nr 10, poz. 1,2,3: Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki do karmienia pakowane były na prosto, posiadały konektor z zatyczką oraz znacznik RTG na całej długości, pozbawione były szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby cewniki do karmienia pakowane były na prosto, posiadały konektor z zatyczką oraz znacznik RTG na całej długości, pozbawione były szkodliwych ftalanów.

3. Pakiet nr 15: Czy Zamawiający zmniejszy ilość próbek do 1 sztuki z każdej pozycji w przypadku, gdy produkty w pozycji 1 i 2 pochodzą od tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodę na 1 sztukę do pozycji 1 i 2 w przypadku tego samego producenta.

4. Pakiet nr 16: Czy Zamawiający dopuści zestawy do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z próbką o pojemności 25ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestawy do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z próbką o pojemności 25ml z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie 3 – Część nr 8 - Adapter kątowy do dróg oddechowych i.u.

1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości adapter o następujących parametrach:

„Sterylny adapter umożliwiający prowadzenie bronchoskopii / odsysanie pacjenta standardowym cewnikiem bez konieczności rozłączenia układu.

Adapter posiada:

- obrotowy łącznik do podłączenia do rurek intubacyjnych/tracheostomijnych;
- kąt nachylenia pomiędzy systemem, a portem służącym do wprowadzenia bronchofiberoskopu nie większy niż 45 stopni;

- port do wprowadzania bronchofiberoskopu posiadający silikonową zastawkę wewnętrzną
- silikonowy kapturek zabezpieczający – zapewniający szczelność systemu w trakcie użytkowania;
- wewnętrzna średnica ramienia łączącego się z systemem zamkniętym 22mm.

Możliwość stosowania adaptera przez min. 72h potwierdzona dokumentem od producenta.”

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4: Część nr 16 - Zestaw zamknięty do pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego o poj. 15 ml.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 5: Część nr 21 - Rurki intubacyjne zbrojone

1. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1-8 rurki intubacyjne zbrojone z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym wykonanej z PVC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 1-8 rurki intubacyjne zbrojone z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym wykonanej z PVC, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

2. Czy Zamawiający w poz. 1-8 będzie wymagać rurki intubacyjnej zbrojonej z przewodnicą w komplecie - w jednym opakowaniu, sterylna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne zbrojone z przewodnicą w komplecie - w jednym opakowaniu, sterylne, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

3. Czy Zamawiający w poz. 1-8 będzie wymagać, aby na opakowaniu jednostkowym było wyraźne oznaczenie nr katalogowy, LOT oraz data ważności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oznakowania zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych.

Pytania 6: Część nr 38 - Zestaw do dobowej zbiórki stolca i szczoteczki do higieny jamy ustnej

1. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści wysokiej jakości system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca o następujących parametrach:

„System do kontrolowanej zbiórki stolca wykorzystujący technologię super-absorbentu, składający się z cewnika z pierścieniem uszczelniającym o pojemności min. 45 ml (kolor biały) oraz portu irygacyjnego (kolor niebieski) do łatwej identyfikacji, cewnik przezierny dla promieni RTG o długości 160 cm +/- 5 cm, min. 1 znacznik głębokości w postaci grubej czarnej kreski. W zestawie: min. 3 worki o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu, wykonanego z poliakrylanu sodu oraz filtra/wentylu dezodoryzującego. Podstawa do montowania do łóżka z nadającym się do czyszczenia plastikowym paskiem oraz centralną rurką obrotową - wszystkie elementy trwale ze sobą połączone. W opakowaniu zbiorczym strzykawka 3-częściowa z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny (kolor zielony), instrukcja obsługi w języku polskim - urządzenie nie zawiera lateksu, jednorazowego użytku. System do kontrolowanej zbiórki stolca z możliwością użytkowania przez 29 dni, potwierdzona instrukcją obsługi.”

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści worki kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca z poz. 1 o pojemności 1500 ml, skalowane, z wkładką z super-absorbentu, wykonanego z poliakrylanu sodu oraz filtra/wentylu dezodoryzującego?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści szczoteczkę do mycia zębów z funkcją odsysania oraz rękojeść kompatybilną (końcówka rączki zaopatrzona w krótki dren) z łącznikiem schodkowym na drenie, szczoteczka oraz rękojeść pakowane osobno?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7: Dotyczy pakietu 26

Prosimy o dopuszczenie linii o dł. 2,5m.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8: Dotyczy pakietu 33

Prosimy o dopuszczenie - Filtr mechaniczny, mikrobiologicznie czysty, przeznaczony do maszyny, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA, powlekany szkłem spiekającym, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzone w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 47 g, objętość wewnętrzna 80 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,41 cmH₂O przy 30L/min oraz 3,21 cm H₂O przy 60L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr mechaniczny, mikrobiologicznie czysty, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA, powlekany szkłem spiekany, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 47 g, objętość wewnętrzna 80 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,41 cmH₂O przy 30L/min oraz 3,21 cm H₂O przy 60L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie 9: Dotyczy pakietu 46, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla noworodków i małych dzieci, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9% i wirusowej 99,9%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 37,9 mgH₂O/L, złącza proste o średnicy 22M/15F, 15M/8,5M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 9 g, objętość wewnętrzna 8 ml, zakres objętości oddechowej 30-200 ml, opór przepływu nie większy niż 0,63 cmH₂O przy 5L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10: Dotyczy pakietu 46, poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 38,2 mgH₂O/L, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 18 g, objętość wewnętrzna max. 25 ml, zakres objętości oddechowej 75-500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,84 cmH₂O przy 20L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytania 11:

1. Czy Zamawiający w Części nr 3 poz.1 i 2 oraz w Części nr 41 poz.1 i 2 Igiły specjalistyczne, zezwoli na dostarczenie próbek do obu Części po jednej sztuce.

Igiły w obu Częściach są identyczne dlatego w celu sprawdzenia parametrów wystarczy próbka po 1 sztuce dla obu Części?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostarczenie próbek do części Nr 3 poz.1,2 i części Nr 41 poz. 1,2 po jednej sztuce, w przydku tego samego producenta.

2. Czy Zamawiający dopuści w Części nr 48 poz.1 i 2 zaoferowanie równoważnego systemu do ssaka elektrycznego dwubutłowego Elite High pod warunkiem nieodpłatnego wyposażenia ssaków w pojemniki wielorazowe i uchwyty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytania 12:

1. Dotyczy cz. 46, Poz.2

Czy Zamawiający dopuści filtr dla starszych dzieci o masie ciała pomiędzy 8 ÷ 30 kg lub o zakresie objętości oddechowej 75÷300 ml, skuteczność filtracji bakterii i wirusów min. 99,99%, filtracja elektrostatyczna, wymiennik ciepła i wilgoci, martwa przestrzeń 29 ml, z portem kapno Luer-Lock, wydajność termiczna około 31,6°C, wydajność nawilżania po 2 godzinach około 31 mg/ l dla objętości oddechowej 250ml, czas stosowania 24 h, masa max. 21g, sterylne? Proponowany filtr różni się od wymaganego przestrzenią martwą o 3 ml oraz wydajnością nawilżania o 1 mg/l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr dla starszych dzieci o masie ciała pomiędzy 8 ÷ 30 kg lub o zakresie objętości oddechowej 75÷300 ml, martwa przestrzeń 29 ml, wydajność nawilżania po 2 godzinach około 31 mg/l, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

2. Dotyczy cz. 46, Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr dla wcześniaków, noworodków i niemowląt o masie ciała pomiędzy 3 ÷ 8 kg lub o zakresie objętości oddechowej 30÷100 ml, skuteczność filtracji bakterii i wirusów min. 99,99%, filtracja elektrostatyczna, wymiennik ciepła i wilgoci, martwa przestrzeń max 10 ml, wydajność termiczna około 30,2°C, wydajność nawilżania po 2 godzinach około 27 mg/ l dla objętości oddechowej 50ml, czas stosowania 24 h, masa max. 9g, sterylne? Proponowany filtr różni się jedynie o 5 ml. od wymaganego zakresu objętości oddechowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr dla wcześniaków, noworodków i niemowląt o masie ciała pomiędzy 3 ÷ 8 kg lub o zakresie objętości oddechowej 30÷100 ml, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytania 13:

1. Część nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej 29G 0,33x12,7 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Część nr 4

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby nasadka igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampułek była w kolorze filoetowym (purpurowym) dla łatwej identyfikacji tego typu igły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby nasadka igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampułek była w kolorze filoetowym (purpurowym), z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby długość nasadki igły tępej z filtrem wynosiła min. 23mm, co zapewnia lepszy/bezpieczniejszy dostęp do ampułki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby długość nasadki igły tępej z filtrem wynosiła min. 23mm, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

3. Część nr 6, poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca przeprowadził w trakcie obowiązywania Umowy kursy doszkalające dla pielęgniarek i położnych z zakresu prawidłowej kaniulacji żył obwodowych, zarejestrowane w Okręgowej Radzie Pielęgniarek i Położnych lub Centrum Kształcenia Podyplomowego Pielęgniarek i Położnych lub Naczelnej Izbie Pielęgniarek i Położnych, na wniosek Zamawiającego, co 6 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby Wykonawca przeprowadził w trakcie obowiązywania Umowy kursy doszkalające dla pielęgniarek i położnych z zakresu prawidłowej kaniulacji żył obwodowych, zarejestrowane w Okręgowej Radzie Pielęgniarek i Położnych lub Centrum Kształcenia Podyplomowego Pielęgniarek i Położnych lub Naczelnej Izbie Pielęgniarek i Położnych, na wniosek Zamawiającego, co 6 miesięcy.

4. Część nr 7, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego z objętością wypełnienia 0,45 ml, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego z objętością wypełnienia 0,45 ml, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

5. Część nr 7, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy pisząc łącznik „z zastawką w postaci łatwej do dezynfekcji jednoelementowej silikonowej podzielnej membrany” miał na myśli membranę zewnętrznie osadzoną na konektorze i przez to jednolitą materiałowo powierzchnię do dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza membranę zewnętrznie osadzoną na konektorze i przez to jednolitą materiałowo powierzchnię do dezynfekcji, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

6. Część nr 7, poz. 1, 2, 3

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby zestawy z zamkniętym bezigłowym łącznikiem dostępu naczyniowego były wyposażone w zdejmowalny przed aplikacją protektor męski, który umożliwia bezpieczne podłączenie do wkłucia bez ryzyka skażenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby zestawy z zamkniętym bezigłowym łącznikiem dostępu naczyniowego były wyposażone w zdejmowalny przed aplikacją protektor męski, który umożliwia bezpieczne podłączenie do wkłucia bez ryzyka skażenia, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

2) Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby powierzchnia do dezynfekcji była pozbawiona poliwęglanu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby powierzchnia do dezynfekcji była pozbawiona poliwęglanu, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

7. Część nr 10, poz. 1-3

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy z uwagi na specyfikę asortymentu i długi czas stosowania, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia bezpiecznie stosowane do 4 tygodni, z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

2) Czy cewniki do karmienia mają być skalowane co 1 cm, co umożliwi precyzyjną aplikację i określenie dokładnej głębokości położenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia skalowane co 1 cm, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewniki do karmienia mają być wykonane z PCV, niezawierającego ftalanów (z fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia wykonane z PCV, niezawierającego ftalanów (z fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Część nr 12, poz. 1-12

8. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika, jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik Pezzer otworem drenującym o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

9. Część nr 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w poz. 1 nie zaszła przypadkowa omyłka pisarka i Zamawiający w poz. 1 wymaga dostarczenia jedynie opisanego nebulizatora o poj. 10 ml, skalowanego dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, w zestawie z maską pediatryczną? Opisane obecnie w poz. 1 są dwa różne nebulizatory które należą do tej samej grupy produktowej natomiast nie dają możliwości przeprowadzenia nebulizacji w dokładnie ten sam sposób.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że formularzu asortymentowo- cenowym dla części Nr 14 w poz. 1 zaistniała omyłka pisarska. W związku z powyższym w Załączeniu do niniejszych wyjaśnień aktualnie obowiązujący formularz asortymentowo- cenowy dla części Nr 14.

10. Część nr 15, poz. 1, 2

1) Prosimy Zamawiającego czy wymagane produkty do tlenoterapii mają posiadać nr katalogowy oraz piktogramy oraz opisy elementów danego zestawu umieszczone na etykiecie opakowania jednostkowego? Takie rozwiązanie zdecydowanie ułatwia identyfikację produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty do tlenoterapii z nr katalogowym oraz piktogramami oraz opisami elementów danego zestawu umieszczone na etykiecie opakowania jednostkowego.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dopuszcza zestawy do nebulizacji zawierające DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestawy do nebulizacji zawierające DEHP, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

11. Część nr 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 25ml. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestawy do pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 25ml, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

12. Część nr 21, poz. 1-8

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym w wymaganych rozmiarach wykonane w PCV o właściwościach zbliżonych silikonowaniu, rurki wolne od DEHP

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne zbrojone, z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym w wymaganych rozmiarach wykonane w PCV o właściwościach zbliżonych silikonowaniu, rurki wolne od DEHP, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurki były wyposażone w kodowane kolorystycznie łączniki ISO 15 mm ułatwiające optymalny wybór rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby rurki były wyposażone w kodowane kolorystycznie łączniki ISO 15 mm ułatwiające optymalny wybór rozmiaru cewnika do odsysania, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów podczas trudnej intubacji zakończenie rurki intubacyjnej wolnej od DEHP, powinno być zaprojektowane w sposób zapewniający szczelne przyleganie do prowadnicy lub fiberoskopu chroniąc tym samym przed przypadkowym uszkodzeniem struktur anatomicznych przy wprowadzaniu rurki intubacyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zakończenie rurki intubacyjnej wolnej od DEHP, zaprojektowane w sposób zapewniający szczelne przyleganie do prowadnicy lub fiberoskopu chroniąc tym samym przed przypadkowym uszkodzeniem struktur anatomicznych przy wprowadzaniu rurki intubacyjnej, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

13. Część nr 38, poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie, czy w związku z tym, że Zamawiający oczekuje szczoteczki do zębów z odsysaniem, która jest przeznaczona do podłączenia do źródła ssania, które jest aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa oraz stosowana będzie przez otwory ciała (jama ustna) to oferowany wyrób medyczny powinien być klasy co najmniej IIa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Część nr 47, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego 1,2 mikrona do żywienia, bez zacisku, o przepływie >2 ml/h i objętości wypełnienia 0,15 ml, powierzchnia filtrowania 1,6 cm², w części dystalnej zastawka antyzwrotną uniemożliwiająca cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

15. Część nr 47, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra noworodkowego o powierzchni filtracji 1,6 cm², o objętości wypełnienia 0,5 ml, bez zacisków, z drenami o długości po 3 cm z każdej ze stron, w części dystalnej zastawka antyzwrotną uniemożliwiająca cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

16. Część nr 47, poz. 1, 2

1) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby filtry posiadały dreny wykonane z PCV bez DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy filtr ma posiadać w dystalnej części drenu zastawkę antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu oraz zatyczkę hydrofobową, która umożliwia sterylne wypełnienie i odpowietrzenie zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy filtr ma posiadać membranę z polieterosulfonu, materiału który umożliwia szybsze wartości przepływu i nisko wiąże białka?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

17. Część nr 49, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu funkcjonalnie odpowiadającemu opisanemu o poniższych parametrach:

Linia infuzyjna, bursztynowa do podaży leków cytotoksycznych w sposób grawitacyjny o długości min. 215cm, posiada 2 rozgałęzienia w postaci zastawek antyzwrotnych zabezpieczonych białymi koreczkami, biały zacisk typu C i zacisk rolkowy, odpowietrznik w części nakłuwającej, komora kroplowa z filtrem 15um, nad komorą kroplową specjalny dodatkowy system do szybkiego ustawiania odpowiedniego poziomu płynu w komorze kroplowej oraz odpowietrzania i wypełniania zestawu, zintegrowany z filtrem hydrofobowym 0,2 mikrona. W części dystalnej kranik trójdrożny z samodomykającym się samouszczelniającym się zaworem bezigłowym, który można używać 140 razy w ciągu 7 dni przy zachowaniu prawidłowych zasad dezynfekcji. Zawór o negatywnym refluksie 0,02 ml i wytrzymałości na ciśnienie 2 bary. Na końcu linii specjalna zatyczka z filtrem hydrofobowym, która eliminuje ryzyko wycieku podczas wypełniania linii. Dren z PCV, bez DEHP o średnicy wewnętrznej 3mm i średnicy zewnętrznej 4,1mm, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

18. Część nr 49, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu funkcjonalnie odpowiadającemu opisanemu o poniższych parametrach:

Linia infuzyjna, bursztynowa do podaży leków cytotoksycznych w sposób grawitacyjny o długości min. 220cm, posiada 4 rozgałęzienia w postaci zastawek antyzwrotnych zabezpieczonych białymi koreczkami, biały zacisk typu C i zacisk rolkowy, odpowietrznik w części nakłuwającej, komora kroplowa z filtrem 15um, nad komorą kroplową specjalny dodatkowy system do szybkiego ustawiania odpowiedniego poziomu płynu w komorze kroplowej oraz odpowietrzania i wypełniania zestawu, zintegrowany z filtrem hydrofobowym 0,2 mikrona. W części dystalnej kranik trójdrożny z samodomykającym się samouszczelniającym się zaworem bezigłowym, który można używać 140 razy w ciągu 7 dni przy zachowaniu prawidłowych zasad dezynfekcji. Zawór o negatywnym refluksie 0,02 ml i wytrzymałości na ciśnienie 2 bary, na końcu linii specjalna zatyczka z filtrem hydrofobowym, która eliminuje ryzyko wycieku podczas wypełniania linii. Dren z PCV, bez DEHP o średnicy wewnętrznej 3mm i średnicy zewnętrznej 4,1mm, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

19. Część nr 49, poz. 3

1) Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu celem złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu składającego się z: linii infuzyjna, bursztynowa do podaży leków cytotoksycznych w sposób grawitacyjny o długości min. 215cm, posiada 2 rozgałęzienia w postaci zastawek antyzwrotnych zabezpieczonych białymi koreczkami, biały zacisk typu C i zacisk rolkowy, odpowietrznik w części nakłuwającej, komora kroplowa z filtrem 15um, nad komorą kroplową specjalny dodatkowy system do szybkiego ustawiania odpowiedniego poziomu płynu w komorze kroplowej oraz odpowietrzania i wypełniania zestawu, zintegrowany z filtrem hydrofobowym 0,2 mikrona. W części dystalnej kranik trójdrożny z samodomykającym się samouszczelniającym się zaworem bezigłowym, który można używać 140 razy w ciągu 7 dni przy zachowaniu prawidłowych zasad dezynfekcji. Zawór o negatywnym refluksie 0,02 ml i wytrzymałości na ciśnienie 2 bary. Na końcu linii specjalna zatyczka z filtrem hydrofobowym, która eliminuje ryzyko wycieku podczas wypełniania linii. Dren z PCV, bez DEHP o średnicy wewnętrznej 3mm i średnicy zewnętrznej 4,1mm oraz przedłużacza z regulatorem przepływu z 2 skalami :1 zakres 5-250 ml/h 10 %, 2skala: 5 -200 ml - 40 % bez komory kroplowej, łącznik rotacyjny do łatwego wpięcia do wkłucia, długość zestawu 55 cm, sterylny EO, dren z PCV bez DEHP, nie bursztynowy na opakowaniu jednostkowym kod kreskowy, data ważności.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

20. Część nr 49, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii bocznej o następujących parametrach : przyrząd o długości 40 cm, dren transparenty, wykonany z poliuretanu, o średnicy wewnętrznej 3 mm, i zewnętrznej 4,1 mm. Na końcu drenu męski adapter luer lock i zatyczka FlowStop z zintegrowaną hydrofobową membraną zapewniająca wewnętrzną sterylność. W linii filtr o powierzchni filtracji 10 cm² i średnicy porów 0,2 um. W kolec wbudowany żeński adapter luer lock wyposażony w zastawkę jednokierunkową otwarty/zamknięty, zastawka zabezpieczona koreczkiem i nasadkę ochronną umożliwiającą odpowietrzenie i wypełnienie zestawu, w linii 2 zaciski zatraskowe.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

21. Część nr 49, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krótkiego zestawu podłączeniowego, bursztynowego o długości 40 cm, zatyczka z hydrofobowa membraną w części dystalnej, na końcu specjalne skrzydełka, które umożliwiają ergonomiczny chwyt i łatwe dokręcenie do rozgałęzienia, linii wielodrożnej, dren z PCV bez DEHP, na linii, poniżej kolca, zacisk typu C biały. Port do dostrzyknięć w postaci jednokierunkowej zastawki zabezpieczonej koreczkiem.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

22. Część nr 50, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu funkcjonalnie odpowiadającemu opisanemu o poniższych parametrach:

Jałowe zamknięte urządzenie dostępne do fiolki do pobierania leków cytostatycznych z metalową igłą, do stosowania z fiolkami o średnicy szyjki 13 mm i 20 mm, okalające szyjkę fiolki (nakładane na fiolkę), umożliwiające wyrównanie ciśnienia wewnątrz fiolki do przezroczystego balonu w trakcie rozpuszczania leku, zawierające filtr hydrofobowy, dostęp automatycznie otwierany po przyłączeniu łącznika strzykawki, połączenie chroniące przed przypadkowym zakłuciem. Suchość i szczelność połączeń zapewniają podwójne membrany, bez sygnału dźwiękowego. Przyrząd wolny od PCV i poliwęglanu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

23. Część nr 50, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu funkcjonalnie odpowiadającemu opisanemu o poniższych parametrach:

Urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik) umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system. Jałowe, pakowane, oddzielnie (pojedynczo), kompatybilne z lekami cytotoksycznymi, bez PCV i poliwęglanu. Działające w systemie podwójnych elastomerowych membran.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

24. Część nr 50, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do podłączenia do wkłucia dożylnego pacjenta oraz do cewnika Foley, umożliwiający transfer leków w systemie zamkniętym do 10 podań.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

25. Część nr 50, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do portu głównego worka, służącego do podawania leku bezpośrednio do worka z płynem infuzyjnym poprzez kompatybilne połączenie z urządzeniem do przenoszenia leku w strzykawce, przyrząd kompatybilny z każdym zestawem infuzyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

26. Część nr 50, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia dostępowego typu L- Connector, które umożliwiają przeniesienie, dodanie leku do butelki z płynem infuzyjnym (lub do sztywnego pojemnika). Przyrząd kompatybilny z portem igłowym butelki. Urządzenie stanowi system zamknięty, jałowe, pakowane oddzielnie.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 14:

1. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr noworodkowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, waga 9 g, przestrzeń martwa 8 ml, sterylny, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

2. Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 2

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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 26ml, masa 18 g, sterylny, pakowany pojedynczo, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

3. Dotyczy Pakietu nr 21

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z medycznego PCV, bez zawartości silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki wykonane z termoplastycznego medycznego PCV, bez zawartości silikonu, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytania 15:

1. Część 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki insulinowe 0,4x13 w komplecie z niezintegrowaną igłą?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Część 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania wkłuc obwodowych, sterylny. Przezroczysty, półprzepuszczalny w rozmiarze 6x7cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3. Część 10 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia z końcówką luer?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia z końcówką luer z zatyczką, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

4. Część 10 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia bez skalowania?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

5. Część 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 150ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worek o pojemności 150ml, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

6. Część 21 poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści rurki:

Wykonana z elastycznego PVC, Zbrojenie na całej długości rurki, Zawiera prowadnicę, Znacznik RTG na całej długości rurki, Wyposażona w boczny otwór Murphy'ego, Skalowanie co 2 cm

Podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki, Informacja o rozmiarze rurki w trzech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz na korpusie rurki), Uniwersalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15mm, Produkt sterylny, pakowany pojedynczo w opakowanie typu papier/folia, niesilikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki z termoplastycznego medycznego PCV, zbrojenie na całej długości rurki, zawierające prowadnicę, znacznik RTG na całej długości rurki, wyposażone w boczny otwór Murphy'ego, podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki, informację o rozmiarze rurki w trzech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz na korpusie rurki), uniwersalny łącznik o średnicy zewnętrznej 15mm, produkt sterylny, pakowany pojedynczo w opakowanie typu papier/folia, niesilikonowane, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

7.Część 28 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści irygatory do wlewów bez kanki z drenem zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

8.Część 28 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści irygatory do wlewów z kanką, z drenem o długości 145cm zakończonym kanką z centralnym otworem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza irygatory do wlewów z kanką, z drenem o długości 145cm zakończonym kanką z centralnym otworem, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytania 16 Część nr 21

Pyt.1 dotyczy całego pakietu poz. od 1-8

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej zbrojonej bez ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjnej zbrojonej bez ftalanów, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.2 dotyczy całego pakietu poz. od 1-8

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym ze zbrojeniem na całej długości rurki bez przerwy na łączniku 15mm w celu zabezpieczenia przed zaginaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne zbrojone z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym ze zbrojeniem na całej długości rurki bez przerwy na łączniku 15mm w celu zabezpieczenia przed zaginaniem, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt. 3 dotyczy całego pakietu poz. od 1-8

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym wyposażonej w znaczniki głębokości, w postaci dwóch półpięści?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne zbrojone z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym wyposażone w znaczniki głębokości, w postaci dwóch półpięści, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt. 4 dotyczy całego pakietu poz. od 1-8

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym z rozmiarem podanym na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne zbrojone z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym z rozmiarem podanym na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.5 dotyczy całego pakietu poz. od 1-8

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym w opakowaniu papier folia z punktowymi fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne zbrojone z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym w opakowaniu papier folia z punktowymi fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytania 17 Część 23

Pyt.1 dotyczy całego pakietu poz. od 1-4

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej kształtowej nosowej bez ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne kształtowo nosowe bez ftalanów, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.2 dotyczy całego pakietu poz. od 1-4

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej kształtowej nosowej z mankietem uszczelniającym z minimum dwoma oznaczeniami rozmiaru w tym na łączniku 15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjnej kształtowo nosowe, z minimum dwoma oznaczeniami rozmiaru w tym na łączniku 15 mm, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.3 dotyczy całego pakietu poz. od 1-4

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej kształtowej nosowej z mankietem uszczelniającym z niebieską linią RTG na całej długości rurki, skalowanej jednostronnie, z otworem Murphy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne kształtowo nosowe, z niebieską linią RTG na całej długości rurki, skalowanej jednostronnie, z otworem Murphy, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.4 dotyczy całego pakietu poz. od 1-4

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej kształtowej nosowej z mankietem uszczelniającym i niebieskim balonkiem kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne kształtowo nosowe, z niebieskim balonkiem kontrolnym, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.5 dotyczy całego pakietu poz. od 1-4

Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej kształtowej nosowej z mankietem uszczelniającym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania 18 Część 24

Pyt.1 dotyczy całego pakietu poz. od 1-4

Czy zamawiający wymaga rurki dooskrzelowej dwukanałowej silikonowanej lewo/prawostronnej z linią RTG na całej długości z dodatkowymi znacznikami RTG określającymi położenie obu mankietów, pod mankietem oskrzelowym i pod mankietem tchawicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z dodatkowymi znacznikami RTG określającymi położenie obu mankietów, pod mankietem oskrzelowym i pod mankietem tchawicznym, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.2 dotyczy całego pakietu poz. od 1-4

Czy zamawiający wymaga rurki dooskrzelowej dwukanałowej silikonowanej lewo/prawostronnej z podziałką centymetrową i balonikami kontrolnymi znakowanymi rozmiarem rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki dooskrzelowe dwukanałowe silikonowane lewo/prawostronne z podziałką centymetrową i balonikami kontrolnymi znakowanymi rozmiarem rurki, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.3 dotyczy całego pakietu poz. od 1-4

Czy zamawiający zestawu złączy z zaciskami na obydwu ramionach?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 19 Część 32.

Pyt.1 dotyczy całego pakietu pozycji od 1-13

Czy zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej silikonowanej, bez zawartości ftalanów ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pyt.2 dotyczy całego pakietu pozycji od 1-13

Czy zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej z linią RTG na całej długości rurki?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pyt.3 dotyczy całego pakietu pozycji od 1-13

Czy zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej z miękkimi gładkimi przezroczystymi skrzydełkami szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pyt.4 dotyczy całego pakietu pozycji od 9-13

Czy zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej z mankietem z balonikiem kontrolnym w kolorze niebieskim oznakowanym rozmiarem rurki?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pyt.5 dotyczy całego pakietu pozycji od 9-13

Czy zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej z mankietem i prowadnicą z oliwką ułatwiającą wprowadzanie, z dwiema tasiemkami mocującymi w zestawie, pakowane w sztywne opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki tracheostomijne z mankietem i prowadnicą z oliwką ułatwiającą wprowadzanie, z dwiema tasiemkami mocującymi w zestawie, pakowane w sztywne opakowanie, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytania 20:

1. Część 7 poz.1 Czy zamawiający dopuści złożenie oferty obok wskazanej w Siwz na produkt renomowanego producenta wg specyfikacji jak poniżej:

Zamknięty system dostępu naczyniowego z trzema zaworami bezigłowymi z przedłużeniem o średnicy wew. 1,3mm i długości 20cm. Na każdym drenie zamontowany zacisk ślizgowy. Objętość wypełnienia 1,3ml. Każdy zawór o ergonomicznym kształcie, długości min 32mm, zapewniająca pewny uchwyt w palcach i chroniąca przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji. Przezroczysta/przezierna obudowa, silikonowana membrana z dobrze widoczna droga przepływu. Pozbawiona części metalowych. Umożliwiająca stosowanie do min. 216ostępów. Automatyczny system zapobiegający cofaniu się leków/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej „wyrzut pozytywny” 0,03 ml. Pakowany pojedynczo. Sterylny. Jednorazowego użytku. Połączenia Luer Lock i Luer Slip. Membrana nie może wystawać poza obudowę zastawki. Nie zawiera lateksu, DEHP i PCV. Na końcu drenu zamontowany łącznik Luer Lock zapewniający bezpieczne i wygodne połączenie bez potrzeby obracania drenu.

Odpowiedź:Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Część 7 poz.2 Czy zamawiający dopuści złożenie oferty obok wskazanej w Siwz na produkt renomowanego producenta wg specyfikacji jak poniżej:

Bezigłowy system infuzyjny Y z dwoma zastawkami bezigłowymi i dwoma drenikami o średnicy 1 mm i długości 12 cm. Transparentna obudowa z niebieską membraną. Prosta droga przepływu przez membranę. Niebieska membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Przepływy 1 PSI: 360 ml/min., 3 PSI: 600 ml/min., 5 PSI: 750 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Rotacyjny łącznik luer lock, ułatwia łączenie linii infuzyjnych bez potrzeby obracania drenu. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 200 dostępów.

Odpowiedź:Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3.Część 7 poz.3 Czy zamawiający dopuści złożenie oferty obok wskazanej w Siwz na produkt renomowanego producenta wg specyfikacji jak poniżej:

Bezigłowy system infuzyjny, Transparentna obudowa z niebieskim elementem wewnętrznym do oznakowania linii infuzyjnej. Prosta droga przepływu przez membranę. Membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Zastawka bez drenu. Przepływy 1 PSI: 360 ml/min., 3 PSI: 600 ml/min., 5 PSI: 750 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 200 dostępów. Badanie kliniczne potwierdzające możliwość użytkowania do 7 dni.

Odpowiedź:Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

4. Część 49 poz.1 - Czy zamawiający dopuści złożenie oferty obok rozwiązania technicznego opisanego w Siwz wg specyfikacji jak niżej:

Zestaw infuzyjny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach:

Przyrząd infuzyjny sterylny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym bezigłowym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach:

- bursztynowa, półprzezroczysta linia infuzyjna wykonana z poliuretanu, bez PCV bez ftalanów;
- całkowita długość zestawu 200cm+/- 3 cm,
- średnica drenu zewnętrzna 4,1 mm, średnica drenu wewnętrzna 2,5mm;
- objętość wypełnienia mniejsza niż 28ml;
- posiadający niebieski zacisk ;typu „C” dla łatwej identyfikacji toru z solą fizjologiczną, znajdujący się nad portem z łącznikiem bezigłowym;
- posiadający zakończenie linii -od strony pacjenta - typu luer lock, wyposażone w zawór jednokierunkowy i zdejmowany filtr hydrofobowy 0,22 mikrometra;
- posiadający trzy porty boczne z dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie iglicowym z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 380ml/min, ilość aktywacji min. 600, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min. 2,9 bar, przestrzeń martwa 0,06 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm;

- posiadający kolec o długości nie większej niż 35mm, z odpowietrznikiem wyposażonym w filtr 0,22 mikrometra i klapką pozwalającą na zamknięcie odpowietrznika;
- komora kropłowa z filtrem cząsteczkowym 15mikrometra umieszczona pod portami bezigłowymi
- zacisk rolkowy poniżej komory kropłowej, zintegrowany z zaciskiem ślizgowym;
- trójdrożny kranik o obrocie 360stopni z zaznaczonymi kierunkami wypływu znajdujący się 20-25 cm od zakończenia linii od strony pacjenta , zintegrowany z portem bezigłowym o przepływie 380ml/min , przestrzeń martwa 0,06 ml i możliwości min.600 aktywacji
- nie zawierający lateksu, ftalanów i metali
- sterylny, opakowanie typu folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

5. Część 49 poz.2 - Czy zamawiający dopuści złożenie oferty obok rozwiązania technicznego opisanego w Siwz wg specyfikacji jak niżej:

Zestaw infuzyjny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach:

Przyrząd infuzyjny sterylny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym bezigłowym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach:

- bursztynowa, półprzezroczysta linia infuzyjna wykonana z poliuretanu, bez PCV bez ftalanów;
- całkowita długość zestawu 200cm+/- 3 cm,
- średnica drenu zewnętrzna 4,1 mm, średnica drenu wewnętrzna 2,5mm;
- objętość wypełnienia mniejsza niż 28ml;
- posiadający niebieski zacisk ;typu „C” dla łatwej identyfikacji toru z solą fizjologiczną, znajdują się nad portem z łącznikiem bezigłowym;
- posiadający zakończenie linii -od strony pacjenta - typu luer lock, wyposażone w zawór jednokierunkowy i zdejmowany filtr hydrofobowy 0,22 mikrometra;
- posiadający cztery porty boczne z dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie iglicowym z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 380ml/min, ilość aktywacji min. 600, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min. 2,9 bar, przestrzeń martwa 0,06 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm;
- posiadający kolec o długości nie większej niż 35mm, z odpowietrznikiem wyposażonym w filtr 0,22 mikrometra i klapką pozwalającą na zamknięcie odpowietrznika;
- komora kropłowa z filtrem cząsteczkowym 15mikrometra umieszczona pod portami bezigłowymi
- zacisk rolkowy poniżej komory kropłowej, zintegrowany z zaciskiem ślizgowym;
- trójdrożny kranik o obrocie 360stopni z zaznaczonymi kierunkami wypływu znajdujący się 20-25 cm od zakończenia linii od strony pacjenta , zintegrowany z portem bezigłowym o przepływie 380ml/min , przestrzeń martwa 0,06 ml i możliwości min.600 aktywacji

- nie zawierający lateksu, ftalanów i metali
- sterylny, opakowanie typu folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

6.Część 49 poz.3 - Czy zamawiający dopuści złożenie oferty obok rozwiązania technicznego opisanego w Siwz wg specyfikacji jak niżej:

Zestaw infuzyjny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach:

Przyrząd infuzyjny sterylny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym bezigłowym do przyłączenia linii bocznej z lekiem i regulatorem przepływu o następujących parametrach:

- bursztynowa, półprzezroczysta linia infuzyjna wykonana z poliuretanu, bez PCV bez ftalanów;
- całkowita długość zestawu 200cm+/- 3 cm,
- średnica drenu zewnętrzna 4,1 mm, średnica drenu wewnętrzna 2,5mm;
- objętość wypełnienia mniejsza niż 28ml;
- posiadający niebieski zacisk ;typu „C” dla łatwej identyfikacji toru z solą fizjologiczną, znajdujący się nad portem z łącznikiem bezigłowym;
- posiadający zakończenie linii od strony pacjenta - typu luer lock, wyposażone w zawór jednokierunkowy i zdejmowany filtr hydrofobowy 0,22 mikrometra;
- posiadający trzy porty boczne z dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie iglicowym z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 380ml/min, ilość aktywacji min. 600, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min. 2,9 bar, przestrzeń martwa 0,06 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm;
- posiadający precyzyjny regulator grawitacyjny z regulacją prędkości przepływu, z podwójną skalą - dla roztworów o różnych gęstościach - 5-250ml/h dla 10% i 5-150ml/h dla 20%, z jednoznacznie zaznaczoną pozycją zamknięcia przepływu i pełnego otwarcia, o cylindrycznym kształcie, posiadający na obwodzie skrzydełka gwarantujące pewny chwyt;

- posiadający kolec o długości nie większej niż 35mm, z odpowietrznikiem wyposażonym w filtr 0,22 mikrometra i klapką pozwalającą na zamknięcie odpowietrznika;
- komora kroplowa z filtrem cząsteczkowym 15mikrometra umieszczona pod portami bezigłowymi
- zacisk rolkowy poniżej komory kroplowej, zintegrowany z zaciskiem ślizgowym;
- trójdrożny kranik o obrocie 360stopni z zaznaczonymi kierunkami wypływu znajdujący się 20-25 cm od zakończenia linii od strony pacjenta, zintegrowany z portem bezigłowym o przepływie 380ml/min, przestrzeń martwa 0,06 ml i możliwości min.600 aktywacji
- nie zawierający lateksu, ftalanów i metali
- sterylny, opakowanie typu folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

7. Część 49 poz.4 - Czy zamawiający dopuści złożenie oferty obok rozwiązania technicznego opisanego w Siwz wg specyfikacji jak niżej:

Linia boczna bursztynowa, z portem bezigłowym i filtrem infuzyjnym do przygotowywania leków antyblastycznych o następujących parametrach:

- linia przedłużająca bursztynowa, półprzezroczysta wykonana z poliuretanu bez PCV bez ftalanów;
- długość linii nie mniejsza niż 10 cm i nie większa niż 35 cm, o średnicy zewnętrznej 4,1mm i średnicy wewnętrznej 2,5 mm,
- posiadająca zacisk typu „C” z kodowaniem barwnym umieszczonym pomiędzy łącznikiem bezigłowym, a filtrem infuzyjnym
- posiadająca filtr infuzyjny 0,2 mikrometra poniżej zacisku;
- posiadająca na końcu zawór jednokierunkowy;
- posiadająca ramię z dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie iglicowym z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 380ml/min, ilość aktywacji min. 600, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min.2,9 bar, o refluksie nie większym niż 0,06 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm;
- posiadająca kolec, z odpowietrznikiem na końcu linii;
- nie zawierająca lateksu i ftalanów;
- sterylna opakowanie typu folia-papier

Odpowiedź:Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

8. Część 49 poz.5 - Czy zamawiający dopuści złożenie oferty obok rozwiązania technicznego opisanego w Siwz wg specyfikacji jak niżej:

Linia boczna bursztynowa, z portem bezigłowym do przygotowywania leków antyblastycznych o następujących parametrach:

- linia przedłużająca bursztynowa, półprzezroczysta wykonana z poliuretanu bez PCV bez ftalanów;
- długość linii 35 cm \pm 5%;
- posiadająca zacisk typu „C” koloru czerwonego dla łatwej identyfikacji umieszczonym pomiędzy łącznikiem bezigłowym, a filtrem infuzyjnym
- posiadająca filtr infuzyjny 0,2 mikrometra poniżej zacisku;
- posiadająca na końcu zawór jednokierunkowy;
- posiadająca ramię z dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie iglicowym z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 380ml/min, ilość aktywacji min. 600, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min. 2,9 bar, o przestrzeni martwej 0,06 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm;
- posiadająca kolec, z odpowietrznikiem na końcu linii;
- nie zawierająca lateksu i ftalanów;
- sterylna opakowanie typu folia-papier

Odpowiedź:Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 21:

1. Pakiet nr 7, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu naczyniowego z potrójnym przedłużaczem o poniższych parametrach, znacznie przewyższających parametry opisane przez Zamawiającego :

Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony trzema systemami bezigłowymi, wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,34ml, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej

membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Pakiet nr 7, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużaczem o poniższych parametrach, znacznie przewyższających parametry opisane przez Zamawiającego : Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony dwoma systemami bezigłowymi, wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,34ml, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3. Pakiet nr 7, pozycja nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu naczyniowego o poniższych parametrach, znacznie przewyższających parametry opisane przez Zamawiającego : Zamknięty system bezigłowy, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Podzielna membrana, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. System w sztywnym, bezdotykowym aplikatorze chroniącym membranę przed dotknięciem lub opakowaniu folia papier do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

4. Pakiet nr 11, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy w rozmiarze 6F/75cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sondy w rozmiarze 6F/75cm, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

5. Pakiet nr 11, pozycja nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy w rozmiarze 6F/125cm

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

6. Pakiet nr 11, pozycja nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy w rozmiarze 8F/75cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sondy w rozmiarze 8F/75cm, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

7. Pakiet nr 11, pozycja nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy w rozmiarze 8F/125cm

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

8. Pakiet nr 11, pozycja nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy w rozmiarze 10F/75cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sondy w rozmiarze 10F/75cm, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

9. Pakiet nr 11, pozycja nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy w rozmiarze 10F/125cm

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

10. Pakiet nr 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu zamkniętego do pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 25ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw zamknięty do pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego o pojemności 25ml, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

11. Pakiet nr 42, pozycja nr 1

Ze względu na to, że opisany przez Zamawiającego cewnik z metoda wprowadzania przez kaniulę występuje w długości 10 oraz 15cm, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika o długości 10cm oraz 15cm, spełniającego wszystkie pozostałe warunki zawarte w opisie przedmiotu zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik o długości 10cm oraz 15cm, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

12. Pakiet nr 43, pozycja nr 1

Ze względu na to, że cewnik Nutriline występuje w długościach 15cm oraz 30cm, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika o długości 15cm oraz 30cm, spełniającego wszystkie pozostałe warunki zawarte w opisie przedmiotu zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik o długości 15cm oraz 30cm, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

13. Pakiet nr 43, pozycja nr 3

Ze względu na to, że opisany przez Zamawiającego cewnik w rozmiarze 1FR o długości 15cm, jako metodę wprowadzania posiada kaniulę, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli jako metody wprowadzającej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniulę jako metodę wprowadzania, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytania 22:

1. Część nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza igłę o długości 12,7 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Część nr 6 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP. Zarówno FEP jak i PTFE to teflon. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3. Część nr 6 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z poliureatnu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

4. Część nr 6 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę widoczną nie tylko w USG, ale widoczną także w promieniach roentgena, czyli posiadającą paski radiocieniujące? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

5. Część nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6 cm x 7 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

6. Część nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6 cm x 8 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

7. Część nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli zestaw z podwójnym przedłużaczem i dwoma zaciskami? Bo w SIWZ jest zestaw z potrójnym przedłużaczem i dwoma zaciskami.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

8. Część nr 7 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o długości około 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

9. Część nr 7 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuszcza czas stosowania 7 dni lub 600 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza czas stosowania 7 dni. Zamawiający nie dopuszcza 600 aktywacji.

10. Część nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prędkość przepływu przez zestaw z drenem 145 ml/min, objętości wypełnienia 0,42 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

11. Część nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prędkość przepływu przez zestaw z drenem 143 ml/min, objętości wypełnienia 0,35 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

12. Część nr 7 poz. 3

Proszę o dopuszczenie zaworu o przepływie 312 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

13. Część nr 7 poz. 3

Proszę o dopuszczenie zaworu o wytrzymałości ciśnieniowej 24 Ba, ciśnienie płynu 4Ba, ciśnienie zwrotne 2Ba.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Dotyczy przedmiotu zamówienia

Pytania 23 Pakiet 46:

1. poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów o wadze 12g i przestrzenie martwej 11 ml, czysty mikrobiologicznie, pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów o wadze 22g i przestrzeni martwej 28 ml, czysty mikrobiologicznie, pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtry o wadze 22g, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytania 24. Pakiet 41:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie igieł wg następującego opisu:

1. Igiła do aspiracji szpiku kostnego jednorazowego użytku, sterylna, regulowana długość igły, rozmiar 15G x 17/80 mm, o następujących parametrach:

- końcówka o trzech powierzchniach tnących
- bez podziałki milimetrowej
- zakończenie luer-lock
- łatwo usuwalna rączka

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Igiła do trepanobiopsji jednorazowego użytku sterylna, 8G x 100mm o następujących parametrach:

- kaniula z krawędziami tnącym, zwężająca się dystalnie
- mandryn w kształcie piramidalnym
- zakończenie luer-lock
- prowadnica ułatwiająca usunięcie próbki
- ergonomiczna rączka

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 25 Pakiet 22:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiarów: 000 – 3,5 cm; 00-5cm; 0-5,5cm; 1-6,5cm; 1,5-7cm; 2-8cm; 3-9cm; 4-10cm; 5-12cm.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Czy ze względu na bezpieczeństwo pacjentów Zamawiający wymaga aby rurki ustno- gardłowe były pozbawione ftalanów i PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki ustno- gardłowe pozbawione ftalanów i PCV, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Pytanie 26 Pakiet 14:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora skalowanego naprzemiennie, dwustronnie co 2 ml, zgodnego z pozostałym opisem przedmiotu.

Nebulizator do podawania leku- z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1ml, z łącznikiem T posiadającym jedno złącze podwójne o średnicy 15/18mm, z drenem tlenowym, z ustnikiem

Nebulizator do podawania leku o następujących parametrach:

- nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie 0-90 stopni;
- ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml,
- produkt czysty biologicznie;
- w zestawie z nebulizatorem maska aerozolowa pediatryczna, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 cm i złączu standardowym

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 27 Pakiet 3:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie igieł wg następującego opisu:

1. Igiła do aspiracji szpiku kostnego jednorazowego użytku, sterylna, regulowana długość igły, 15G x 17/80 mm, o następujących parametrach:

- końcówka o trzech powierzchniach tnących
- bez podziałki milimetrowej

- zakończenie luer-lock
- łatwo usuwalna rączka

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Igła do trepanobiopsji jednorazowego użytku sterylna, 8G x 100mm o następujących parametrach:

- kaniula z krawędziami tnącymi, zwiężająca się dystalnie
- mandryn w kształcie piramidalnym
- zakończenie luer-lock
- prowadnica ułatwiająca usunięcie próbki
- ergonomiczna rączka

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 28 Dotyczy SIWZ i projektu umowy

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę pierwszego zdania §7 ust. 5 wzoru umowy w następujący sposób: „W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy przysługuje prawo wstrzymania dostaw w przypadku opóźnienia w płatnościach przekraczającego 30 dni kalendarzowych.”.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. d) gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia. Ponadto, kara określona w tym punkcie jest rażąco wysoka.

Odpowiedź: w §10 ust. 1 pkt. d) otrzymuje brzmienie:

„d) za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego – 10% od niezrealizowanej części umowy brutto. Zamawiający jest uprawniony do odstąpienia od umowy po uprzednim pisemnym wezwaniu do należytego wykonania umowy.”

3. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości umowy, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

4. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §11 ust. 6,7 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

5. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §8 ust. 7, poprzez dodanie „ o nie więcej niż 30%”.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytania 29:

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w Części nr 3 poz. 1 oraz Części 41 poz. 1 igły do aspiracji szpiku kostnego z łącznikiem Luer-Lock, łatwo usuwalną rączką, podziałką na igle co 5 mm, końcówką o trzech powierzchniach tnących w rozmiarze 15G, i regulacją długości w zakresie 30-50 mm.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w Części nr 3 poz. 2 oraz Części 41 poz. 2 igły do trepanobiopsji z dwoma krawędziami tnącymi (tzw. „usta ryby”). Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30:

1. Pakiet 21 poz.1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny sterylny filtr oddechowy dla noworodków o następujących parametrach:

Przeznaczenie:	respiratory i aparaty do znieczulenia
Materiał obudowy SBC	
Opór przepływu	przy 30l /min 0,6 cm H2O
Objętość oddechowa V _T	20 - 70 ml
Masa	15 g

Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa)	10 ml
Skuteczność filtracji bakteryjnej	99,9999%
Skuteczność filtracji wirusowej	99,999%
Hydrofobowa warstwa filtrująca	
Nawilżanie	przy Vt=50ml 30 mg/l
Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.	
Złącza	15F - 15M
Port kapno	luer-lock z koreczkiem zabezpieczającym
Czas stosowania	do 24 godz.
Opakowanie zbiorcze	50 szt
Opakowanie	pojedyncze (folia-papier)

2. Pakiet 21 poz.2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny sterylny filtr oddechowy dla dzieci starszych o następujących Parametrach:

Przeznaczenie:	respiratory i aparaty do znieczulenia
Materiał obudowy SBC	
Opór przepływu	przy 30l /min 2,4 cm H ₂ O
Objętość oddechowa VT	70 - 250 ml
Masa	21 g
Przestrzeń martwa (objętość ściśliwa)	30 ml
Skuteczność filtracji bakteryjnej	99,9999%
Skuteczność filtracji wirusowej	99,999%
Hydrofobowa warstwa filtrująca	
Nawilżanie	przy Vt=250ml 33,6 mg/l
Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.	
Złącza	22MM/15F - 22F/15M
Port kapno	luer-lock z koreczkiem zabezpieczającym
Czas stosowania	do 24 godz.
Opakowanie zbiorcze	50 szt
Opakowanie	pojedyncze (folia-papier)

Odpowiedź: Pytania dotyczą części Nr 46 poz. 1 i 2. Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3. Pakiet 50

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 50 zaferowanie adapteru cewnika do podawania leków cytotatycznych dopęcherzowo, kompatybilnego z adapterem z poz.2 Pakietu 50. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o szacunkowe ilości i modyfikację formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31: Dotyczy Części nr 20 – Worki do żywienia pozajelitowego

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania w pozycji 1 worek do żywienia pozajelitowego o pojemności 125ml.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32: Dotyczy części nr 3 i części nr 41, poz. nr 1 - IGLY SPECJALISTYCZNE II. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły do aspiracji szpiku kostnego jednorazowego użytku, sterylna, 15G x 50mm lub/i 15G x 30mm; spełniająca pozostałe parametry.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33:

Dotyczy części nr 3 i części nr 41. Ze względu na te same pozycje asortymentowe w ww. pakietach zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na dostarczenie do obu pakietów tylko po 1 szt. próbek z poz. nr 1 oraz nr 2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostarczenie do części Nr 3 i 41 tylko po 1 sztuce próbek z poz. 1 i poz. 2, w przypadku tego samego producenta.

Pytanie 34:

Czy Zamawiający w Części Nr 31 pozycji 1 wymaga, by bakteriobójczy opatrunek był wyrobem klasy III? Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, wyrób medyczny o działaniu bakteriobójczym sklasyfikowany jest zgodnie z regułą 13 jako klasa III. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza by bakteriobójczy opatrunek był wyrobem klasy III.

Pytania 35:

1. Dotyczy części nr 10, 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników z końcówką Luer?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części Nr 10 cewniki z końcówką Luer z zatyczką. W części Nr 11 Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Dotyczy części nr 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu z pojemnikiem 20ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie zestawu z pojemnikiem 20ml, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

3. Dotyczy części nr 53, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawkę 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36:

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Ponadto Zamawiający, informuje, że:

1) W Załączniku Nr 6 do SIWZ (wzór umowy) w §7 ust. 1 otrzymuje nowe brzmienie:

„1. Zapłata wynagrodzenia określonego w §3 odbywać się będzie, na podstawie faktur VAT prawidłowo wystawionych przez Wykonawcę. Zapłata nastąpi na rachunek bankowy Wykonawcy

*.....
„Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia jednej zbiorczej faktury VAT obejmującej wszystkie pozycje z zamówień otrzymywanych od Zamawiającego w danym dniu. Zamawiający nie wyraża zgody na wystawianie kilku faktur do jednego złożonego zamówienia lub kilku zamówień złożonych tego samego dnia.”*

2) W formularzu asortymentowo-cenowym dla części Nr 7 w poz. 3 jest: (* 25ml), a winno być (+/- 25ml) Aktualnie obowiązujący formularz asortymentowo-cenowym dla części nr 7 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

3) W formularzu asortymentowo-cenowym dla części nr 14 zaistniała omyłka w opisie przedmiotu zamówienia

Aktualnie obowiązujący formularz asortymentowo-cenowym dla części nr 14 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień

4) W formularzu asortymentowo-cenowym dla części nr 37 został pominięty zapis:

„ pieczęć imienna i podpisy osób uprawnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy”

Aktualnie obowiązujący formularz asortymentowo-cenowym dla części nr 37 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

5) W formularzu asortymentowo-cenowym dla części Nr 49 w kolumnie 3, pozycja 3, brak j.m., a winno być j.m. „szt”.

Aktualnie obowiązujący formularz asortymentowo-cenowym dla części nr 49 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Zamawiający w załączeniu przedstawia aktualnie obowiązującą Formularze asortymentowo-cenowe dla części Nr 7,14,37,49 Załączniku Nr 2 do SIWZ.

Wykonawca zobowiązany jest do złożenia oferty na druku, stanowiącym Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego tj. www.szpitalparkitka.com.pl.

Zamawiający wyznacza nowy termin składania ofert na dzień: **...14...-11-2018r. do godz. 11:00**
Zamawiający wyznacza nowy termin otwarcia ofert na dzień: **...14...-11-2018r. o godz. 11:15.**

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
Dariusz Kaczmarek
lek. med. Dariusz Kaczmarek
Podpis Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ
Znak sprawy: DAZ.26.084.2018
(Załącznik Nr 1 do umowy Numer DAZ.26.084.....2018)

.....
miejsce i data

Pieczęć Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

**CZĘŚĆ Nr 7 – Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego
 Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego**

L.p.	Przedmiot zamówienia / wymagania/	Jm	Ilość wg j.m.	Cena jedn. netto wg j.m.	Wartość netto w zł Poz. 4x5	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto w zł poz.(6+7)	Nazwa handlowa, Nr katalogowy, (jeżeli posiada) identyczne jak na Fakturze Nazwa producenta
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami o następujących parametrach: - z potrójnym przedłużaczem o małej średnicy i długości 15cm z 3 zaciskami - objętość wypełnienia 0,8 ml - prędkość przepływu przez zestaw z drenem 49 ml/min - dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu - kompatybilny z końcówką luer i luer-lok - czas stosowania do 7 dni lub 100 aktywacji, w zależności co nastąpi pierwsze - sterylne, jednorazowego użytku, na każdym opakowaniu nr serii i data ważności	szt.	120					
2	Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami o następujących parametrach: - z potrójnym przedłużaczem o małej średnicy i długości 15cm z 2 zaciskami - objętość wypełnienia 0,8 ml		150					

	<ul style="list-style-type: none"> - prędkość przepływu przez zestaw z drenem 49 ml/min - dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu - kompatybilny z końcówką luer i luer-lok - czas stosowania do 7 dni lub 100 aktywacji, w zależności co nastąpi pierwsze - sterylne, jednorazowego użytku, na każdym opakowaniu nr serii i data ważności 							
3.	Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego, o następujących parametrach <ul style="list-style-type: none"> - nie dłuższy niż 2 cm, - przezierny kompatybilny z końcówką luer i luer-lock - o przepływie grawitacyjnym 525ml/min (+/- 25ml) - możliwość podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 100aktywacji - z zastawką w postaci łatwej do dezynfekcji jednoelementowej silikonowej podzielonej membrany - dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi - przestrzeń martwa max. 0,10 ml - wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 17,2 bara, ciśnienie zwrotne min. 6,7 bara - sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo, na każdym opakowaniu nr serii i daty ważności. 	szt.	400					
RAZEM:							X	X

UWAGA:

1. Wykonawca zobowiązany jest do podania w kolumnie 9, nazwy własnej przedmiotu zamówienia stosowanej przez producenta / Wykonawcę zgodnie z fakturą.
2. W przypadku braku numeru katalogowego należy wpisać nazwę lub oznaczenie, które będzie występować na fakturze VAT.
3. W celu sprawdzenia wymaganych parametrów Zamawiający wymaga:
 - do pozycji 1 - 2 sztuki próbki oferowanego asortymentu
 - do pozycji 2 - 2 sztuki próbki oferowanego asortymentu
 - do pozycji 3 - 2 sztuki próbki oferowanego asortymentu

Próbki powinny być zaopatrzone w etykietkę umożliwiającą identyfikację nazwy handlowej, nazwy producenta i nr katalogowy o ile posiada.

UWAGA ! Próbki nie podlegają zwrotowi, w przypadku otwarcia opakowania podczas sprawdzenia wymaganych w SIWZ parametrów produktu.

.....
*Pieczęć imienna i podpisy osób
 uprawnionych do składania oświadczeń woli
 w imieniu Wykonawcy*

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ
Znak sprawy: DAZ.26.084.2018
(Załącznik Nr 1 do umowy Numer DAZ.26.084.....2018)

.....
miejsce i data

Pieczęć Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

CZĘŚĆ Nr 14– NEBULIZATOR DO PODAWANIA LEKU

L.p.	Przedmiot zamówienia / wymagania/	JM	Ilość wg j.m.	Cena jedn. netto wg j.m.	Wartość netto w zł Poz. 5x6	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto w zł poz. (7+8)	Nazwa handlowa, Nr katalogowy, (jeżeli posiada) identyczne jak na Fakturze Nazwa producenta
1	2	4	5	6	7	8	9	10
1.	Nebulizator do podawania leku o następujących parametrach: - nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie 0-90 stopni; - ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, - produkt czysty biologicznie; - w zestawie z nebulizatorem maska aerzolowa pediatryczna, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2,1 cm i złączu standardowym	szt	2000					
RAZEM:						X		X

UWAGA:

- Wykonawca zobowiązany jest do podania w kolumnie 9, nazwy własnej przedmiotu zamówienia stosowanej przez producenta / Wykonawcę zgodnie z fakturą.
- W przypadku braku numeru katalogowego należy wpisać nazwę lub oznaczenie, które będzie występować na fakturze VAT.
- W celu sprawdzenia wymaganych parametrów Zamawiający wymaga:
do pozycji 1 - 2 sztuki próbki oferowanego asortymentu

Próbki powinny być zaopatrzone w etykietkę umożliwiającą identyfikację nazwy handlowej, nazwy producenta i nr katalogowy o ile posiada.

UWAGA ! Próbki nie podlegają zwrotowi, w przypadku otwarcia opakowania podczas sprawdzenia wymaganych w SIWZ parametrów produktu.

.....
*Pieczęć imienna i podpisy osób
 uprawnionych do składania oświadczeń woli
 w imieniu Wykonawcy*

miejsce i data

Pieczęć Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

CZĘŚĆ NR 37 - Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną

L.p.	Przedmiot zamówienia / wymagania/	Jm	Ilość wg j.m.	Cena jedn. netto wg j.m.	Wartość netto w zł poz. (4x5)	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto w zł poz. (6+7)	Nazwa handlowa, Nr katalogowy, identyczne jak na Fakturze Nazwa producenta
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną o następujących parametrach: <ul style="list-style-type: none"> - fabrycznie połączony zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową, - sterylny, w jednym opakowaniu (system zamknięty); - 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie - zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik do cewnika foley zapobiegająca cofaniu się moczu z zastawki do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej - zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, - bezigłowy port do pobierania próbek, - linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg - czas użycia do 7 dni 	szt.	30					
RAZEM:						X		X

UWAGA:

1. Wykonawca zobowiązany jest do podania w kolumnie 9, nazwy własnej przedmiotu zamówienia stosowanej przez producenta / Wykonawcę zgodnie z fakturą.
 2. W przypadku braku numeru katalogowego należy wpisać nazwę lub oznaczenie, które będzie występować na fakturze VAT.
 3. W celu sprawdzenia wymaganych parametrów Zamawiający wymaga:
 - do pozycji 1 - 1 sztuki próbki oferowanego asortymentu
- Próbki powinny być zaopatrzone w etykietkę umożliwiającą identyfikację nazwy handlowej, nazwy producenta i nr katalogowy o ile posiada.
- UWAGA ! Próbki nie podlegają zwrotowi, w przypadku otwarcia opakowania podczas sprawdzenia wymaganych w SIWZ parametrów produktu.**

.....
*Pieczęć imienna i podpisy osób
uprawnionych do składania świadczeń
woli w imieniu Wykonawcy*

ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ
Znak sprawy: DAZ.26.084.2018
(Załącznik Nr 1 do umowy Numer DAZ.26.084.....2018)

.....
miejsce i data

Pieczęć Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

CZĘŚĆ 49- Zestawy grawitacyjne do podaży cytostatyków

L.p.	Przedmiot zamówienia / wymagania/	JM	Ilość wg j.m.	Cena jedn. netto wg j.m.	Wartość netto w zł Poz. 4x5	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto w zł poz. (6+7)	Nazwa handlowa, Nr katalogowy (jeżeli posiada), identyczne jak na Fakturze Nazwa producenta
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	<p>Zestaw infuzyjny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach: Przyrząd infuzyjny sterylny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym bezigłowym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bursztynowa, półprzezroczysta linia infuzyjna od wewnątrz wykonana z poliuretanu, a z zewnątrz wykonana z PCV bez ftalanów; - całkowita długość zestawu 193cm (+/-3cm); - średnica drenu zewnętrzna 4,1 mm, średnica drenu wewnętrzna 2,5mm; - objętość wypełnienia mniejsza niż 18 ml; - posiadający niebieski zacisk ;typu „C” dla łatwej identyfikacji toru z solą fizjologiczną, znajdujący się nad portem z łącznikiem bezigłowym;; - posiadający zakończenie linii –od strony pacjenta – typu luer lock, wyposażone w zawór jednokierunkowy i zdejmowany filtr hydrofobowy 0,22 µm; - posiadający trzy porty boczne z nieprzeźroczystym, dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 350ml/min, ilość aktywacji min. 400, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min.2,6 bar, o refluksie nie większym niż 0,04 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm; - posiadający kolec o długości nie większej niż 35mm, z odpowietrznikiem wyposażonym w filtr 0,22 µm i kłapką pozwalającą na zamknięcie odpowietrznika; - komora kroplowa z filtrem cząsteczkowym 15 µm umieszczona pod portami bezigłowymi - zacisk rolkowy poniżej komory kroplowej, zintegrowany z zaciskiem ślizgowym; - trójdrożny kranik o obrocie 360° z zaznaczonymi kierunkami wypływu 	szt.	4000					

	<p>znajdujący się 20-25 cm od zakończenia linii od strony pacjenta , zintegrowany z nieprzezroczystym portem bezigłowym o przepływie 350ml/min, o refluksie nie większym niż 0,004ml i możliwości min.400 aktywacji</p> <ul style="list-style-type: none"> - nie zawierający lateksu, ftalanów i metali - sterylne, opakowanie typu folia-papier 						
2..	<p>Zestaw infuzyjny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach: Przyrząd infuzyjny sterylne do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym bezigłowym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bursztynowa, półprzezroczysta linia infuzyjna od wewnątrz wykonana z poliuretanu, a z zewnątrz wykonana z PCV bez ftalanów; - całkowita długość zestawu 196cm (+/-3cm); - średnica drenu zewnętrzna 4,1 mm, średnica drenu wewnętrzna 2,5mm; - objętość wypełnienia mniejsza niż 18 ml; - posiadający niebieski zacisk ;typu „C” dla łatwej Identyfikacji toru z solą fizjologiczną, znajdujący się nad portem z łącznikiem bezigłowym;; - posiadający zakończenie linii –od strony pacjenta – typu luer lock, wyposażone w zawór jednokierunkowy i zdejmowany filtr hydrofobowy 0,22 µm; - posiadający cztery porty boczne z nieprzezroczystym, dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 350ml/min, ilość aktywacji min. 400, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min.2,6 bar, o refluksie nie większym niż 0,04 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm; - posiadający kolec o długości nie większej niż 35mm, z odpowietrznikiem wyposażonym w filtr 0,22 µm i klapką pozwalającą na zamknięcie odpowietrznika; - komora kroplowa z filtrem cząsteczkowym 15µm umieszczona pod portami bezigłowymi - zacisk rolkowy poniżej komory kroplowej, zintegrowany z zaciskiem ślizgowym; <p>trójdrożny kranik o obrocie 360° z zaznaczonymi kierunkami wypływu znajdujący się 20-25 cm od zakończenia linii od strony pacjenta , zintegrowany z nieprzezroczystym portem bezigłowym o przepływie 350ml/min, o refluksie nie większym niż 0,004ml i możliwości min.400 aktywacji</p> <ul style="list-style-type: none"> - nie zawierający lateksu, ftalanów i metali - sterylne, opakowanie typu folia-papier 	szt.	6000				

3.	<p>Zestaw infuzyjny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym do przyłączenia linii bocznej z lekiem o następujących parametrach: Przyrząd infuzyjny sterylny do grawitacyjnej podaży cytostatyków, bursztynowy, z portem bocznym bezigłowym do przyłączenia linii bocznej z lekiem i regulatorem przepływu o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bursztynowa, półprzeźroczysta linia infuzyjna od wewnątrz wykonana z poliuretanu, a z zewnątrz wykonana z PCV bez ftalanów; - całkowita długość zestawu 197cm (+/-3cm); - średnica drenu zewnętrzna 4,1 mm, średnica drenu wewnętrzna 2,5mm; - objętość wypełnienia mniejsza niż 18 ml; - posiadający niebieski zacisk ;typu „C” dla łatwej identyfikacji toru z solą fizjologiczną, znajdujący się nad portem z łącznikiem bezigłowym;; - posiadający zakończenie linii –od strony pacjenta – typu luer lock, wyposażone w zawór jednokierunkowy i zdejmowany filtr hydrofobowy 0,22 µm; - posiadający trzy porty boczne z nieprzeźroczystym, dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 350ml/min, ilość aktywacji min. 400, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min.2,6 bar, o refluksie nie większym niż 0,04 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm; - posiadający precyzyjny regulator grawitacyjny z regulacją prędkości przepływu, z podwójną skalą- dla roztworów o różnych gęstościach – 5-250ml/h dla 10% i 5-150ml/h dla 20%, z jednoznacznie zaznaczoną pozycją zamknięcia przepływu i pełnego otwarcia, o cylindrycznym kształcie, posiadający na obwodzie skrzydełka gwarantujące pewny chwyt; - posiadający kolec o długości nie większej niż 35mm, z odpowietrznikiem wyposażonym w filtr 0,22 µm i kłapką pozwalającą na zamknięcie odpowietrznika; - komora kroplowa z filtrem cząsteczkowym 15 µm umieszczona pod portami bezigłowymi - zacisk rolkowy poniżej komory kroplowej, zintegrowany z zaciskiem ślizgowym; - trójdrożny kranik o obrocie 360° z zaznaczonymi kierunkami wypływu znajdujący się 20-25 cm od zakończenia linii od strony pacjenta , zintegrowany z nieprzeźroczystym portem bezigłowym o przepływie 350ml/min, o refluksie nie większym niż 0,004ml i możliwości min.400 aktywacji - nie zawierający lateksu, ftalanów i metali - sterylny, opakowanie typu folia-papier 	szt.	2000					
----	--	------	------	--	--	--	--	--

4.	<p>Linia boczna bursztynowa, z portem bezigłowym i filtrem infuzyjnym do przygotowywania leków antyblastycznych o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - linia przedłużająca bursztynowa, półprzezroczysta z wewnętrzną warstwą wykonaną z poliuretanu, z zewnętrzną warstwą wykonaną z PCV bez ftalanów; - długość linii nie mniejsza niż 10 cm i nie większa niż 33 cm, o średnicy zewnętrznej 4,1mm i średnicy wewnętrznej 2,5 mm, o objętości całkowitej wypełnienia 2,8 ml; - posiadająca zacisk typu „C” z kodowaniem barwnym umieszczonym pomiędzy łącznikiem bezigłowym, a filtrem infuzyjnym - posiadająca filtr infuzyjny 0,2 µm poniżej zcisku; - posiadająca na końcu zawór jednokierunkowy; - posiadająca ramię z nieprzeźroczystym, dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 350ml/min, ilość aktywacji min. 400, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min.2,6 bar, o refluksie nie większym niż 0,04 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm; - posiadająca kolec, z odpowietrznikiem na końcu linii; - nie zawierająca lateksu i ftalanów; - sterylna opakowanie typu folia-papier 	szt.	1000					
5	<p>Linia boczna bursztynowa, z portem bezigłowym do przygotowywania leków antyblastycznych o następujących parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - linia przedłużająca bursztynowa, półprzezroczysta z wewnętrzną warstwą wykonaną z poliuretanu, z zewnętrzną warstwą wykonaną z PCV bez ftalanów; - długość linii 34 cm +/- 5%; - posiadająca zacisk typu „C” koloru czerwonego dla łatwej identyfikacji umieszczonym pomiędzy łącznikiem bezigłowym, a filtrem infuzyjnym - posiadająca filtr infuzyjny 0,2 µm poniżej zcisku; - posiadająca na końcu zawór jednokierunkowy; - posiadająca ramię z nieprzeźroczystym, dwukierunkowym łącznikiem bezigłowym posiadającym gładką silikonową, łatwą w dezynfekcji membranę, pracującym w systemie wewnętrznej tępej kaniuli z dzieloną membraną, o minimalnym przepływie 350ml/min, ilość aktywacji min. 400, przeznaczony na 7 dni, o ciśnieniu wstecznym min.2,6 bar, o refluksie nie większym niż 0,04 ml, o niewielkich gabarytach - średnica korpusu nie większa niż 11 mm; 	szt.	500					

	- posiadająca kolec, z odpowietrznikiem na końcu linii; - nie zawierająca lateksu i ftalanów; - sterylne opakowanie typu folia-papier						
RAZEM:						X	X

UWAGA:

1. Wykonawca zobowiązany jest do podania w kolumnie 9, nazwy własnej przedmiotu zamówienia stosowanej przez producenta / Wykonawcę zgodnie z fakturą.
2. W przypadku braku numeru katalogowego należy wpisać nazwę lub oznaczenie, które będzie występować na fakturze VAT.

3. W celu sprawdzenia wymaganych parametrów Zamawiający wymaga:

do pozycji od 1 do 5 - po 2 sztuki próbki oferowanego asortymentu do każdej pozycji

Próbki powinny być zaopatrzone w etykietkę umożliwiającą identyfikację nazwy handlowej, nazwy producenta i nr katalogowy o ile posiada.

UWAGA ! Próbki nie podlegają zwrotowi, w przypadku otwarcia opakowania podczas sprawdzenia wymaganych w SIWZ parametrów produktu.

.....
*Pieczęć imienna i podpisy osób
 uprawnionych do składania świadczeń
 woli w imieniu Wykonawcy*