

NIP: 9691608096
REGON: 276247465
BDO 000033535

KRS 0000469643
Sąd Rejonowy w Gliwicach
X Wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru Sądowego

Wysokość Kapitału
Zakładowego:
39.700.000.00 zł.

Nr konta bankowego:

ING Bank Śląski
9810501285100000221
2249177

Kontakt:

Centrala:
32 233 24 24
Sekretariat Zarządu:
32 233 24 24 w. 230
Fax: 32 233 24 24 w. 283

Numer wewnętrzne:

Księgowość – 235
Kadry – 232
Dział Statystyki – 233
Zamówienia Publiczne - 229
Dział Techniczny - 229
Zaopatrzenie – 264
Apteka – 264

Izba Przyjęć – 250
Oddział Wewnętrzny – 204
Oddział Ginekologiczno
Położniczy – 205
Oddział Noworodków – 217
Oddział Chirurgii – 206
Pracownia RTG – 211
Laboratorium – 213
Prac. Endoskopowa - 263
Przełożona Pielęgniarek -237
Pielęgn. Epidemiolog. - 262

Pyskowice, 28.11.2023r.

Dotyczy postępowania nr : SP/AZP/381/13/2023, Dostawa materiałów jednorazowych i pomocniczych do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.

Wyjaśnienia 1

Pytanie 1: Część 11, Czy Zamawiający w pozycji 5 i 6 wymaga zaoferowania klipsownicy laparoskopowych i w pozycji 10 laparoskopowego urządzenia do usuwania klipsów.

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 2: Część 11, Czy Zamawiający w pozycji 14 dopuści zaoferowanie worków do ewakuacji o pojemności 200 ml.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 3: Pakiet 5 pozycja 1: Czy zamawiający dopuści przyrząd, który:

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do fiolek, butelek
- Składa się z dwukanałowego kolca z ABS i zaworu wykonanego z biokompatybilnego kopoliestru z silikonową membraną
- Posiada filtr powietrza 0,2 μ i odpowietrznik
- Pomaga zachować sterylność leku w fiolece
- Czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.
- Przystosowany do użycia z krwią, alkoholem, lipidami, chemioterapeutykami, chloroheksydyną
- Pakowany po 100 szt.

Objętość wypełnienia zaworu	Objętość wypełnienia zaworu i kolca	Przepływ
0,085ml	0,162ml	111,55ml/min

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządu wyposażonego e filtr powietrza 0,1 μ.

Pytanie 4: Pakiet 5 pozycja 1: Czy zamawiający dopuści przyrząd:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji

- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Dopuszcza, pod warunkiem dotrzymania parametrów określonych dla filtra powietrza oraz płynu.

Pytanie 5: Pakiet 5 pozycja 5: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi, który posiada logo identyfikujące na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6: Pakiet 5 pozycja 6: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, który posiada logo identyfikujące na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7: Pakiet 5 pozycja 7: Czy zamawiający dopuści przyrząd, który posiada:

- Specjalnie zaprojektowany filtr Auto Air Stop zapobiega przedostawaniu się powietrza do linii, gdy butelka jest pusta.
- Filtr Auto Air Stop utrzymuje stały poziom płynu.
- Filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania.
- Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI).
- Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.
- Elastyczna komora kroplowa wolna od PVC (Kroplomierz 20 kropli/ml)
- Przyrząd wolny od ftalanów, do produkcji użyto bezftalanowe plastyfikatory nowej generacji, co zmniejsza toksyczność związaną z ftalanem i zapewnia bezpieczeństwo Pacjenta
- Przystosowany do infuzji grawitacyjnej, a także do infuzji ciśnieniowej max do 2 bary
- Objętość wypełnienia: 6.46 ml w 1 metrze drenu Długość drenu: 180 cm
- Opakowanie: pudełko 30 sztuk, duży karton 300 sztuk

Odpowiedź: Dopuszcza pod warunkiem dotrzymania pozostałych parametrów.

Pytanie 8: Pakiet 5 pozycja 14: Czy zamawiający dopuści strzykawkę 3 częściową Luer Lock z tłokiem w kolorze białym/mlecznym

Odpowiedź: Zamawiający wymaga tłoka kontrastowego.

Pytanie 9: Pakiet 5 pozycja 14: Czy zamawiający dopuści strzykawkę 3 częściową Luer Lock skalowaną co 1ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga skalowania co 0,5 ml.

Pytanie 10: Pakiet 5 pozycja 15: Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 50/60 ml z tłokiem w kolorze białym/mlecznym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga tłoka kontrastowego.

Pytanie 11: Pakiet 5 pozycja 21: Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z wycięciem na szczycie umożliwiające zawieszenie butelki?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12: Pakiet 5 pozycja 21: Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z wycięciem w dolnej części pozwalające na swobodne wprowadzenie drenu?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 13: Pakiet 5 pozycja 21: Czy Zamawiający wymaga worka do osłony przed światłem z dodatkowym paskiem klejącym pozwalającym na zamknięcie worka ?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 14: Pakiet 5 pozycja 21: Czy Zamawiający wymaga aby przepuszczalność światła folii z której wykonane są osłonki do leków światłoczułych była potwierdzona badaniami z wynikiem nie większym niż 10 % przy 200 – 450 nm. zgodnie z metodą badawczą dla opakowań wyrobów światłoczułych USP 37 „Light transmission test” ? Przy braku wymagań w tym zakresie Zamawiający może dostać ofertę na worki foliowe na odpady.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15: Czy Zamawiający w Części Nr 26 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ? 2. Czy Zamawiający Części nr 26 –Test ureazowy - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 16: ROZDZIAŁ V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, pkt 1 - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub inny dokument uprawniający do obrotu hurtowego produktami leczniczymi na terenie Polski, ponieważ oferowany przez nas asortyment to wyroby medyczne nie będące lekami i ustawa nie nakłada obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę warunków udziału w postępowaniu.

Pytanie 17: Czy Zamawiający w Części nr 11 poz.1 uzna za wystarczające zaoferowanie staplerów okrężnych, zagiętych, sterylnych w czterech rozmiarach tj. 21,25,28 i 32mm?

Odpowiedź: Tak uzna.

Pytanie 18: Czy Zamawiający w Części nr 11 poz.2 wymaga stapler liniowy sterylny 60mm automatyczny?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie 19: Czy Zamawiający w Części nr 11 poz.5 wymaga klipsownic do

klipsów polimerowych w rozmiarze XL do chirurgii otwartej czy zabiegów laparoskopowych?

Odpowiedź: Tak wymaga do zabiegów laparoskopowych.

Pytanie 20: Czy Zamawiający w Części nr 11 poz.6 wymaga klipsownic do klipsów tytanowych w rozmiarze ML do chirurgii otwartej czy zabiegów laparoskopowych?

Odpowiedź: Tak wymaga do zabiegów laparoskopowych.

Pytanie 21: Czy Zamawiający w Części nr 11 poz.7 klipsy polimerowe w rozmiarze XL w rubryce J.m jako op.(opakowanie) oczekuje 3magazyneków po 6szt.klipsów czy 20magazyneków po 6szt.klipsów?

Odpowiedź: Tak oczekuje 20 magazynków po 6 szt. klipsów.

Pytanie 22: Czy Zamawiający w Części nr 10 poz.14 dopuści worek do ewakuacji preparatów pojemności 200ml?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie 23: Czy Zamawiający w Części nr 11 poz.7 i 13 wymaga, aby klipsy tytanowe oraz polimerowe zawierały w każdym opakowaniu – wymagane min. 2 samoprzylepne kontrolki identyfikujące do wklejenia w protokole operacyjnym pacjenta, zawierające producenta, datę przydatności, datę produkcji i nr serii?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 24: Czy Zamawiający w Części nr 11 poz.7 i 13 wymaga, aby klipsy tytanowe oraz polimerowe posiadały dokument producenta potwierdzający, że jako implanty chirurgiczne nie generują żadnego istotnego klinicznie ryzyka dla pacjenta poddanego badaniu w rezonansie magnetycznym?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 25: Wnosimy o potwierdzenie, iż w Części nr 10 poz.13- klipsy tytanowe (Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regulą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. nr 2015, poz.1416) wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do długotrwałego użytku zalicza się do klasy IIb) Zamawiający wymagać będzie zaoferowania produktów zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26: Dotyczy zawarcia umowy: wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27: Część 9, poz. 1-3: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie serwet o gramaturze 56 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28: Część 14, poz. 1-3: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie implantu o następującej charakterystyce: Lekka siatka nieresorbowalna 60 g/m² makroporowata, z przędzy polipropylenowej monofilamnetowej wytwarzana techniką dziewiarską, kolor przędzy transparentny i niebieski o grubości nitki

0,16mm, z powierzchnią oczek 3,3mm², stopień porowatości 70+/- 5%, siła zrywająca w kierunku poprzecznym min. 100 N, w kierunku wzdłużnym min. 150 N. Do operacji otwartych i laparoskopowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29: Część 14, poz. 1: Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie siatki w rozmiarze 8 x 13 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30: Część 28, poz. 1: Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie implantu o następującej charakterystyce taśma lekka 65 g/m² do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet wykonana z polipropylenu monofilamentowego o grubości przędzy 0,16mm, jednorodna, całkowicie niewchłaniałna, dł. 450-600mm (długość taśmy dobiera zamawiający podczas złożenia zamówienia - nie wpływa to na cenę), szer.10mm (+/- 1mm), brzegi taśmy atraumatyczne, niewymagające plastikowej osłonki, grubość taśmy 0,54mm, porowatość 70%, mocowanie taśmy do narzędzia w postaci monofilamentowej kolorowej pętli na obu końcach taśmy, niewielka elastyczność pozwalająca na śródoperacyjną regulację. Taśma do metod TVT, TOT, TVT-O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31: Część 22, Poz. 1 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kleszczy biopsyjnych, jednorazowego użytku; jałowe, dł. 1600 mm i 2300 mm, pokryte powłoką PE (bezpieczną dla kanałów biopsyjnych endoskopów), śr. 2,3 mm (standard, rozwarcie łyżeczek min. 6,9 mm) i 3,0 mm (jumbo, rozwarcie łyżeczek min. 8,0 mm) - do wyboru przy zamówieniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32: Część 22, Poz.2 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie jednorazowej pętli do polipektomii, drut pleciony, owalna, śr. 10, 15, 25, 30, 35 mm (+/- 1 mm dla wszystkich średnic), śr. 2,4 mm, dł. 2300 -2400 mm, funkcja płynnej rotacji, rączka z podziałką (rozmiar do wyboru przy zamówieniu).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33: Część 22, Poz.2 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie standardowej jednorazowej pętli do polipektomii, drut pleciony, owalna, śr. 10, 15, 25,30, 35 mm (+/- 1 mm dla wszystkich średnic), śr. 2,4 mm, dł. 2300 -2400 mm, rączka z podziałką (rozmiar do wyboru przy zamówieniu).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34: Część 22 Poz. 6 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie sterylnej, jednorazowej klipsownicy do endoskopii, dł. 2300 mm, rozwarcie ramion: 9 mm, 12 mm, 16 mm, kąt zagięcia końcówek ramion 135 stopni, śr. 2,5 mm, możliwość wykonania rezonansu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga również rozmiaru 11 mm.

Pytanie 35: Część 22 Poz. 6 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie sterylnej, jednorazowej siatki do polipów śr. osłonki 2,5 mm, dł. 2300 mm, siatka 30x60 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36: Część 22 Poz. 6 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie sterylnej, jednorazowej siatki do polipów śr. osłonki 2,3 mm, dł. 2300 mm, siatka 35x50 mm lub 40x60 mm (rozmiar do wyboru przy zamówieniu).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37: Część 22 Poz. 7 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie sterylnej, jednorazowej pułapki do polipektomii pięciokomorowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38: 22 Pakiet nr 5, pozycja 2 Czy Zamawiający oczekuje dwóch długości przedłużacza do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że oczekuje przedłużacza o długości 145-150 cm.

Pytanie 39: Pakiet nr 5, pozycja 4-7 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania płynów z ostrym kolcem ściętym czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40: Pakiet nr 5, pozycja 4,6-7 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41: Pakiet nr 5, pozycja 25 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorcza, która umożliwia prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczonego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42: Pakiet nr 5, pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorcza, która umożliwia prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczonego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43: Pakiet nr 5, pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44: Pakiet nr 5, pozycja 13 Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł motylek za opakowanie a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45: Pakiet nr 5, pozycja 15 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy opis o specjalnej konstrukcji tłoczka strzykawki o pojemności 1ml redukującej pojemność resztkową w pozycji dotyczącej strzykawki o pojemności 50/60ml to omyłka pisarska?

Odpowiedź: Tak, omyłka pisarska.

Pytanie 46: Pakiet nr 5, pozycja 15-16,19-20 Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47: Część 8 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48: Część 8 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49: Pakiet nr 8, pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści szyny w rozmiarze 46x2cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50: Pakiet nr 8, pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści wycenę szyn Zimmera za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51: Pakiet nr 8, pozycja 17, 18,19 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52: Pakiet nr 8, pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53: Część 8 pozycja 22 Czy Zamawiający dopuści wycenę kubków na mocz za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54: Część 8 pozycja 23 Czy Zamawiający dopuści wycenę kubków na mocz za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55: Część 8 pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści koszulę zabiegową w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56: Część 8 pozycja 25-26 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57: Część 8 pozycja 30 Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58: Część 8 pozycja 31 Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do dobowej zbiórki moczu za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59: Część 8 pozycja 32 Czy Zamawiający dopuści zgłębnik dostępny wyłącznie w rozmiarze 36CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60: Część 8 pozycja 38 Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek na zwłoki za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61: Część 8 pozycja 40 Czy Zamawiający dopuści wycenę basenów za opakowanie a'120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62: Część 8 pozycja 42 Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek za opakowanie a'144 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63: Część 8 pozycja 43

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64: Część 8 pozycja 44 Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65: Pakiet nr 8, pozycja 46 Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakikolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź: Tak oczekuje.

Pytanie 66: Pakiet nr 8, pozycja 54 Czy Zamawiający dopuści wziernik otolaryngologiczny 2,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67: Część 8 pozycja 54-55 Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68: Część 8 pozycja 56-59 Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu lub usunie pozycję z Części 8, 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w obrębie wydzielonych części.

Pytanie 69: Część 9 pozycja 1, 2, 3 - Czy Zamawiający dopuści serwety o gramaturze 60g/m² (+/-2g), zamiast 55g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70: Część 10 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o średnicy podstawy 95 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71: Część 10 pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 70ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72: Część 10 pozycja 9-11 Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73: Część 10 pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74: Część 10 pozycja 10,12 Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75: Część 10 pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na wymiociny za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76: Część 3 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści butelkę typu Redon typ płaski nie w formie harmonijki jak na załączonym zdjęciu o pojemności 200 ml zakończona uniwersalną końcówką, która pozwala na podłączenie drenów 8-16CH, pozostałe parametry zgodne z SWZ?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77: Część 3 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści dren Redon o dł. 70cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78: Część 3 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści dren z trokarem typu. trójgranic ułatwiający wprowadzanie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 79: Część 3 pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania o dł. 40cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80: Część 3 pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley pakowany podwójnie: wew. folia, zew. papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81: Część 3 pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści dren Kehra o dł. ramion gł. 45cm, poprzecznego 18cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82: Część 3 pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za opakowanie a' 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83: Część 3 pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawów do lewatywy za opakowanie a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84: Część 3 pozycja 22 Czy Zamawiający oczekuje sondy 4-światłowej wykonanej z biokompatybilnego silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85: Część 3 pozycja 22 Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje sprzętu bezpiecznego.

Pytanie 86: Część 3 pozycja 23 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley’a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87: Część 3 pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką Yankauer CH21?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88: Część 3 pozycja 27 Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem CH24 - 5,6mm/8,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89: Część 3 pozycja 29 Czy Zamawiający dopuści zestaw Robinsona z workiem o pojemności 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90: Część 3 pozycja 34 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o dł. 140 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

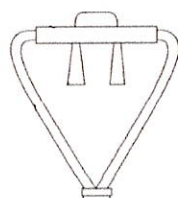
Pytanie 91: Część 3 pozycja 35 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o dł. 300 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92: Część 3 pozycja 35 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o dł. 500 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93: Część 3 pozycja 33-35 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos z wypustkami donosowymi delikatnie rozszerzającymi się jak na załączonej fotografii?



Odpowiedź: Zamawiający wymaga wypustek donosowych prostych.

Pytanie 94: Pakiet 5 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrząd do bezigłowego pobierania i/lub rozpuszczania leków z pojemników wielodawkowych o poniższych parametrach Uniwersalny bezigłowy przyrząd do



przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki i butelek, z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Dostęp zabezpieczony koreczkiem domykanym ręcznie. Objętość wypełnienia całego systemu 0,27ml. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządu z filtrem powietrza 0,1.

Pytanie 95: Pakiet 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrząd do bezigłowego pobierania i/lub rozpuszczania leków z pojemników wielodawkowych o poniższych parametrach:

Uniwersalny bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki umożliwiający wielokrotne, aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku oraz filtr cząsteczkowy 5 mikrona, nisko wiążący białka zapewniający efektywne filtrowanie płynów. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolce. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu: 0,29 ml. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Powierzchnia filtra cząsteczkowego 1cm². Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządu z filtrem powietrza 0,1.

Pytanie 96: Pakiet 5 Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów/lekówś wiatłoczujących o bursztynowym zabarwieniu drenu i komory kroplowej z komorą bez PCV

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97: Pakiet 5 Poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych z elastyczną komorą kroplową bez PCV o długości 80 mm w części przezroczystej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98: Pakiet 5 Poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową bez dodatkowych skrzydełek dociskających.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99: Pakiet 5 Poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu firmy Margomed o poniższych parametrach

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła bioreza dwukanałowa z ABS,

igła biorecza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły bioreczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100: Pakiet 5 Poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu firmy Margomed o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorecza dwukanałowa z ABS, igła biorecza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły bioreczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101: Pakiet 5 Poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych o poniższych parametrach:

Przyrząd do do infuzji grawitacyjnych, tzw. bezpieczny - długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120mm, przezroczysta, bardzo ostra dwupłaszczyznowo ścięta igła biorecza ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym, górna część komory kroplowej twarda, dolna część komory kroplowej elastyczna, w celu łatwego ustawienia poziomu płynu. Pierścień okalający komorę kroplową pozwalający na łatwiejsze wkłuwanie się do opakowania, ergonomiczna komora kroplowa wykonana z przezroczystego materiału, ostry przezroczysty kolec, wyposażony w odpowietrznik z filtrem (BFE min. 99,9999941% - potwierdzony badaniami) zabezpieczonym klapką stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH, min.15 µm filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu, filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego odpowietrzania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu, po opróżnieniu opakowania z płynem,- typu Air stop "Pozbawiony ftalanów DEHP, dren o długości min. 180 cm, Nazwa producenta na komorze kroplowej opakowanie papier-folia, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102: Pakiet 5 Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Igły do p bierania leków bez filtra ,z tępy, ścięciem pod kątem 45°, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103: Pakiet 5 Poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pobierania leków rozmiar 18 G z otworem centralnym , z tępy, ścięciem pod kątem 45° przeznaczona do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104: Pakiet 5 Poz. 14 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Strzykawki trzyczęściowa 20 ml (sterylna) , z końcówką Luer lock , dobrze czytelna i niezmywalna skala, szczelna z przezroczystym tłokiem z polipropylenu . Skalowana co 0,2 ml. Opakowanie a'100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kontrastowego tłoka.

Pytanie 105: Pakiet 5 Poz. 17 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sterylnej strzykawka do tuberkuliny wykonana z przezroczystego polipropylenu, posiadająca kontrastujący tłok. Osobno dołączona igła iniekcyjna rozm. 0,5 x 16 mm. Igła ze stali nierdzewnej. Na korpusie strzykawki umieszczona skrócona nazwa producenta Opakowanie max 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106: Pakiet 5 Poz. 18-19 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do pomp infuzyjnych firmy Margomed tylko z nazwą producenta na cylindrze, co pozwala na jednoznaczną identyfikację strzykawki w menu pompy, gdyż w ofercie producenta znajduje się tylko jeden typ strzykawek do pomp 50/60 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107: Pakiet 5 Poz. 18-19 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy strzykawkowe są na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala? Prosimy o podanie ich modelu i producenta w celu zaoferowania strzykawek gwarantujących bezawaryjne użytkowanie?

Odpowiedź: W związku ze zmianami reorganizacyjnymi, krótkim terminem na odpowiedzi i brakami personalnymi Zamawiający nie jest w stanie na ten moment udzielić odpowiedzi.

Pytanie 108: Pakiet 5 Poz. 18-19 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji.Zgodnie z art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 (Dz.U. 2022 poz. 974) „,Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109: Czy Zamawiający w Części 24 dopuści paski zawierające dwie fiolki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Jeśli tak, prosimy o informację ile opakowań wykonawca powinien wycenić 40 czy 20?

Odpowiedź: 20.

Pytanie 110: Czy Zamawiający w Części 24 będzie wymagał, aby igła była powleczone silikonem i miała trójstronny szlif ostrza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111: Czy Zamawiający w Części 24, jako zapewniający opiekę pacjentom w różnym wieku , będzie wymagał nakłuwaczy 23G z możliwością regulacji trzech głębokości nakłucia 1,3 ; 1,8; 2,3 mm, do stosowania u dorosłych

i dzieci, także poniżej 1 r.ż. i noworodków, spełniających pozostałe warunki przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 112: Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca składający ofertę jedynie na Część 24 obejmującą wyroby medyczne a nie produkty lecznicze nie ma obowiązku składania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, koncesji udzielonej przez Ministra Zdrowia i Opieki Społecznej na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej

Odpowiedź: Warunki udziału w postępowaniu pozostają niezmiennie, wymienione w rozdziale V pkt. 1 SWZ.


Przewodniczący Zarządu
Mirosław Sobczak