

Częstochowa, dnia 25..-08-2017r.

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa
tel. i faks: 34/ 367-37-53

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:
NA DOSTAWĘ SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU II
Znak sprawy: DAZ.26.083.2017

L.dz. 2230...../17

Wyjaśnienia Nr 2 treści SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zmianami) Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1 -Dotyczy pakietu 26, poz. 1 i 2.

Prosimy o dopuszczenie produktów mikrobiologicznie czystych, pakowanych w warunkach aseptycznych, w opakowania papierowo – foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 2

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do ŻADNEJ grupy kapitałowej przedstawi stosowne zaświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy PZP zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych – Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Część nr 15 pozycja 10-22. Czy Zamawiający wymaga rurki ze znacznikiem głębokości w postaci grubego pierścienia dookoła rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki ze znacznikiem głębokości w postaci grubego pierścienia dookoła rurki, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

3. Część nr 15 pozycja 10-22. Czy Zamawiający wymaga rurki intubacyjnej z oznaczeniem rozmiaru oraz średnicą mankietu na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne z oznaczeniem rozmiaru oraz średnicą mankietu na baloniku kontrolnym, z zachowaniem pozostałych parametrów.

4. Część nr 15 pozycja 25. Czy Zamawiający wymaga przewodnicy o dwóch długościach: 37cm i 60cm?

Odpowiedź: Zamawiający w poz.25 dopuszcza przewodnice o dwóch długościach: 37cm i 60cm.

5. Część nr 16. Czy Zamawiający wymaga przewodnicy zapakowanej w futerał, ułatwiający przechowywanie przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przewodnicę zapakowaną w futerał, ułatwiający przechowywanie przewodnicy, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

6. Część nr 26 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści: Martwa przestrzeń – rurka karbowana, gładka wewnątrz, wykonana z PCV o dł. 15cm, z wejściem prostym 22F i wyjściem kątowym obrotowym 22M/15F, z portem do odsysania, z portem do bronchoskopii o wymiarze 9,5mm, z kapturkiem uszczelniającym, sterylna, z zatyczką wykonaną z medycznego miękkiego tworzywa, otwór do bronchoskopu nie uszkadzający sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza martwą przestrzeń – rurka karbowana, gładka wewnątrz, wykonana z PCV o dł. 15cm, z wejściem prostym 22F i wyjściem kątowym obrotowym 22M/15F, z portem do odsysania, z portem do bronchoskopii o wymiarze 9,5mm, z kapturkiem uszczelniającym, sterylna, z zatyczką wykonaną z medycznego miękkiego tworzywa gwarantującą szczelność otworu, otwór do bronchoskopu nie uszkadzający sprzętu.

Pytania 3 część nr 2

1. poz. 1 Czy Zamawiający wymaga IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5,

z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m,

- rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w parametry.

2. Poz. 2

Czy Zamawiający wymaga TS o składzie: osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, wykonana z PE, igła biorcza dwukanałowa, uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe połączenie nawet do małych pojemników miękkich, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego, typ on/off w kolorze czerwonym, komora kroplowa 20 kropli = 1ml $\pm$ 0,1ml;długość komory kroplowej 98mm; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PCV; pojemność 18ml, filtr krwi o wielkości oczek 200 μ m i powierzchni filtracyjnej 14,2cm², zaciskacz rolkowy, z miejscem na dren dla bezpieczeństwa po użyciu; regulacja min. 15 mm, dren medyczny o długości 150 cm, wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów, łącznik stożkowy luer-lock, osłonka łącznika luer-lock?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w parametry.

3. poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części Nr 2 pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu.

4. poz. 1 -4 Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części Nr 2 pozycji 1 - 4 do osobnego pakietu.

5. Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych biały o dł. min. 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedłużacz do pomp infuzyjnych biały o dł. min. 210 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 4: Część nr 27

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 5 -CZĘŚĆ NR 19 - Przyrząd do przygotowywania i dzielenia leków, ilość pozycji 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści - system do bezpiecznej infuzji leków cytostatycznych przez personel medyczny, w celu zapobiegania wszelkiego rodzaju kontaminacji. Zestaw ten oferuje szeroki zakres linii centralnych, który wraz z regulatorem przepływu leku cytostatycznego może tworzyć kompletny system.

Zestaw zawiera w szczególności: kołec wlotowy z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, przezroczyste dreny, 2 dodatkowe wloty, bezigłowy konektor Luer-Lock, pojemnik wyrównawczy 20-kropli/ml z filtrem, linia podaży leku przezroczysta o długości 160cm, regulator przepływu leku cytostatycznego, bezigłowy port typu Y wraz z konektorem Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką, zakrętki hydrofobowe. Regulator przepływu leku cytostatycznego jest liderem na rynku i może być stosowany zamiast elektrycznych pomp tworząc kompletny system i regulując koszty. Produkt pakowany pojedynczo w kartonie zbiorczym po 20 sztuk produktu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 - Dotyczy części nr 24 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny zestaw do odciągania pokarmu sterylny oraz niesterylną membranę ochronną w odrębnym opakowaniu, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Jako, że na rynku są dostępne produkty kilku różnych producentów, to także sposób pakowania zestawu do odciągania pokarmu i membrany może być inny niż opisany przez Zamawiającego, w zależności od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zestaw do odciągania pokarmu sterylny oraz niesterylną membranę ochronną w odrębnym opakowaniu, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 7- Dotyczy część nr 3 pozycja 3 – 9 (TERAPIA DOŻYLNA I)

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wkłuc dożylnych wykonanych z wysokiej jakości teflonu podwójnie oczyszczonego PTFE. Zarówno materiał FEP jak i PTFE wyróżnia się znaczną odpornością chemiczną. Kaniule wykonane z PTFE umożliwiają łatwe wprowadzanie kaniuli i redukują ryzyko uszkodzenia żyły.

Należy zauważyć, iż materiał FEP jest tworzywem o małej stałej dielektrycznej w szerokim zakresie częstotliwości i temperatury. Dlatego FEP chętnie stosowany jest jako wykładziny rur i urządzeń chemicznych oraz powłoki ochronne przewodów, kabli itp. natomiast producenci sprzętu medycznego tj. kaniul w zdecydowanej większości stosują do ich produkcji teflon podwójnie oczyszczony PTFE. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wkłuc wyposażonych w zastawkę antyzwrotną spełniającą te same zadania co filtr hydrofobowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wkłucia wyposażone w zastawkę antyzwrotną spełniającą te same zadania co filtr hydrofobowy, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 8 CZĘŚĆ NR 3 – TERAPIA DOŻYLNA I, ilość pozycji 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza korka dezynfekcyjnego zawierającego 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze zawierające 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytania 9 CZĘŚĆ NR 3 – TERAPIA DOŻYLNA I, ilość pozycji 12, pozycja 2

1. Czy Zamawiający dopuści korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza korka dezynfekcyjnego zawierającego 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze zawierające 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 oraz pozycji 2 z Części nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części Nr 3 pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu.

Pytanie 10: Czy Zamawiający w Części nr 25 poz. 4 dopuści zestaw do drenażu klatki piersiowej równoważny, bo aktualnie opisany w SIWZ jest niedostępny?

Zestaw do drenażu opłucnej o następujących parametrach: Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej z wyeliminowaną przestrzenią martwą - pracujący w pozycji pionowej oraz leżącej (istotne między innymi podczas transportu) Zestaw może być podłączony pacjentowi natychmiast po wyjęciu z opakowania bez żadnych czynności wstępnych – bez wypełniania jakichkolwiek komór płynem

- komora kolekcyjna o pojemności 1000 ml (wersja pediatryczna 400 ml) z podziałką co 10 ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości

- komora kolekcyjna z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka

- płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H₂O

- wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania

- sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze

- wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego

- automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej
- podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim
- kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc
- posiadający bezigłowy port do pobierania próbek
- wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak do transportu a także zaczep mocujący do ubrania pacjenta
- opcjonalnie kompatybilny worek na treść o poj. 1000 ml-wyposażony w korek zamykający

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza równoważny zestaw do drenażu klatki piersiowej o opisanych parametrach.

Pytanie 11: Część 1 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12: Część 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,1ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki skalowane co 0,1ml, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 13: Część 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 1ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki skalowane co 1ml, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 14: Część 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'70sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane a'70sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 15: Część 1 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki skalowane co 1ml, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 16: Część 1 poz. 13-15

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części Nr 1 pozycji 13-15 do osobnego pakietu.

Pytanie 17: Część 2, poz. 9

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części Nr 2 pozycji 9 do osobnego pakietu.

Pytanie 18: Część 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koreczek do kaniul posiadający trzpień powyżej jego krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza koreczki do kaniul posiadające trzpień powyżej jego krawędzi.

Pytanie 19: Część 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'250sztuk, z przeliczeniem, zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie handlowe a'250sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 20: Część 3 poz. 3-9

Czy Zamawiający dopuści kaniule z portem bocznym z zastawką zapobiegającą wypływowi krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule z portem bocznym z zastawką antyzwrotną pełniącą rolę filtra hydrofobowego, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 21: Część 5 poz. 1-7, 11

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajeczynówkowych bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22: Część 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23: Część 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24: Część 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 40mm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25: Część 5 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26: Część 7, pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści dreny typu KEHR wykonane z 100% silikon?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27: Część 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch 8?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren w rozmiarze CH 8, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 28: Część 8, poz. 4-5

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z części Nr 8 pozycji 4-5 do osobnego pakietu.

Pytanie 29: Część 8, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena o długości 105cm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30: Część 9, pozycja 1-6

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby dreny były tego samego producenta, co butelka typu Redon.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 31: Część 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Redona F8 o długości 80cm i 170cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren Redona F8 o długości 80cm i 170cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 32: Część 9, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści pojemnik płaski do drenażu ran typu mieszek skalowany, co 40ml?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33: Część 9, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pojemnik płaski do drenażu ran typu mieszek o pojemności 500ml skalowany, co 50ml?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34: Część 9, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści pojemnik płaski do drenażu ran o pojemności 200ml?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35: Część 10, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści cewnik do kontrolowanego odsysania z otworem centralnym i 2 otworami naprzemianległymi, z nieprzezroczystym kolorowym konektorem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik do kontrolowanego odsysania z otworem centralnym i 2 otworami naprzemianległymi, a nie dopuszcza z nieprzezroczystym kolorowym konektorem, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 36: Część 10, pozycja 13

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby przekrój otworów bocznych nie był większy niż 50% otworu centralnego.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37: Część 10, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren tlenowy o długości 210cm, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 38: Część 15, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowane skalowane co 2cm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39: Część 15, pozycja 10-22

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowane skalowane co 2cm?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40: Część 23, pozycja 10-11

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 21?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41: Część 23, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 27?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42: Część 23, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 33?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43: Część 21 poz. 1

Czy Zamawiający ma na myśli opatrunek do stabilizacji wkłuc obwodowych, z wycięciem na port?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli opatrunek do stabilizacji wkłuc obwodowych, z wycięciem na port, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 44: Część 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń wykonany z wysokiej, jakości tworzywa EVA pozbawionego PCV i ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45: Część 27

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Dotyczy przedmiotu zamówienia**Pytanie 46 Pakiet 12, pozycja 1**

Prosimy o dopuszczenie zestawu jednorazowego użytku do nebulizacji z maska dla dorosłych pozbawiona ftalanów, z elastomerowym mankietem dopasowującym się do różnych wielkości twarzy, nebulizator do podawania leku, ze stabilną podstawką dyfuzora, pojemność nebulizatora 10 ml, skalowany co 2 ml, wielkość nebulizowanych cząstek 2-5 mikronów; zestaw z drenem tlenowym o przekroju gwiazdkowym o dł. 2,1m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w parametry.

Pytanie 47 Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji typu bougie, 15FR, średnica zewnętrzna (OD) 5,0mm, długość 700mm, produkt sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 48 Pakiet 20, pozycja 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych z portem tlenowym zgodnym z ISO i do odsysania o poniższych parametrach: zwrot wilgoci 26mg H₂O/L, przestrzeń martwa 19ml, waga 8g, minimalna objętość oddechowa 50ml, opór przy 30L/min 0,2cm H₂O, opór przy 60L/min 0,7 cm/H₂O; sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49 Pytanie Pakiet 26, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie martwej przestrzeni, rurka karbowana, gładka wewnątrz z PCV, ze złączem kątowym podwójnie obrotowym, złącze pacjenta 22M/15F, złącze do rur w kierunku respiratora 22F, z podwójnym kapturkiem zatrzaskowym z uszczelnieniem (z portem do odsysania 7,6mm z portem do bronchoskopii 9,5mm) długość 12cm lub 18cm, produkt sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza martwej przestrzeni, rurka karbowana, gładka wewnątrz z PCV, ze złączem kątowym podwójnie obrotowym, złącze pacjenta 22M/15F, złącze do rur w kierunku respiratora 22F, z podwójnym kapturkiem zatrzaskowym z uszczelnieniem (z portem do odsysania 7,6mm z portem do bronchoskopii 9,5mm) długość 18cm, produkt sterylne, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytania 50 - Dotyczy SIWZ i projektu umowy

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę pierwszego zdania §7 ust. 5 (Załącznik nr 5 do SIWZ) 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. c) (Załącznik nr 5 do SIWZ) 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §10 ust. 4 (Załącznik nr 5 do SIWZ) 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: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

4. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §7 ust. 6,7 (Załącznik nr 5 do SIWZ) 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie ze wzoru umowy §7 ust. 8-10 (Załącznik nr 5 do SIWZ). Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §8 ust. 6, poprzez dodanie „ o nie więcej niż 30%”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Prosimy Zamawiającego o modyfikację treści §8 ust. 8 „ dopuszcza się przedłużeni terminu wykonania umowy do max. 3 miesięcy”

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

8. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z §10 ust. 2 załącznika nr 6 słów: „przy czym Zamawiający ma prawo do potrąceń kwoty kary umownej z bieżących faktur za wykonane dostawy, wystawionych przez Wykonawcę”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51: Część nr 1, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 52: Część nr 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 2 ml z podziałką co 0,1 ml na całej długości skali, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 2 ml z podziałką co 0,1 ml na całej długości skali, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53: Część nr 1, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20ml skalowanych co 1ml na całej długości skali, pakowanych w opakowania a'80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 20ml skalowane co 1ml na całej długości skali, pakowane w opakowania a'80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 54: Część nr 1, poz. 3-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnieniu pewnego chwytu zwężenie tłoka strzykawki ma być nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zwężenie tłoka strzykawki nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka, z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55: Część nr 1, poz. 7-10

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki będą stosowane z lekami cytostatycznym?

Czy w/w sytuacji Zamawiający oczekuje od wykonawców aby przedstawili stosowne dokumenty producenta strzykawki potwierdzające kompatybilność strzykawek z grupą leków cytostatycznych w celu uniknięcia zdarzeń nie pożądanych tzn. reakcji materiału z którego jest wykonana strzykawka z lekiem, w konsekwencji do utracenia szczelności strzykawki i wpływem leku?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że strzykawki będą stosowane do wszystkich procedur szpitalnych. Zamawiający dopuszcza przedstawienie dokumentów producenta strzykawek potwierdzających kompatybilność strzykawek z grupą leków cytostatycznych.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy materiał z którego wykonana jest strzykawka powinien być wolny od lateksu, DEHP oraz PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza materiał z którego wykonana jest strzykawka, wolny od lateksu, DEHP oraz PCV, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy tłok i cylinder mają być wykonane z polipropylenu, co wpływa na precyzyjność przesuwu tłoka i szczelność strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 56: Część nr 1, poz. 30

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy igły do pena mają być kompatybilne z wszystkimi wstrzykiwaczami dostępnymi na rynku, co ma być potwierdzone certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57: Część nr 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy kaniula dotętnicza ma umożliwiać nieinwazyjne mocowanie do skóry pacjenta, zabezpieczenie i monitorowanie miejsca wkłucia, poprzez zaoferowanie wraz z kaniulą dotętniczną systemu mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm z 3 paskami do prowadzenia linii?

Odpowiedź: Zamawiający w poz.1 dopuszcza zaoferowanie wraz z kaniulą dotętniczną systemu mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm z 3 paskami do prowadzenia linii, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 58: Część nr 8, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego dla dorosłych cewnik 11CH (trokar 12CH), reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zestaw do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego dla dorosłych cewnik 11CH (trokar 12CH), z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytania 59: Część nr 8, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego dla dorosłych cewnik 8CH (trokar 9CH), reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zestaw do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego dla dorosłych cewnik 8CH (trokar 9CH), z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 60: Część nr 8, poz. 1, 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestaw ma zawierać silikonową tulejkę do mocowania cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw zawierający silikonową tulejkę do mocowania cewnika, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 61: Część nr 8, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy Sengstakena w rozmiarze CH 15, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sondy Sengstakena w rozmiarze CH 15, z zachowaniem pozostałych parametrów z SIWZ.

Pytania 62: Część nr 10, poz. 5-12

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu w celu pewnej identyfikacji cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki do odsysania posiadające barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu, z zachowaniem pozostałych parametrów.

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik powinien na opakowaniu jednostkowym posiadać nadruk z informacją min. : rozmiar, dł. cewnika, nr katalogowy, nr seryjny, datą ważności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik posiadający na opakowaniu jednostkowym nadruk min.: rozmiar, dł. cewnika, nr katalogowy, nr seryjny, datą ważności, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 63: Część nr 10, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki i kontrola ssania mają tworzyć ze sobą kąt ostry, co znacznie ułatwia obsługę cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby cewniki i kontrola ssania tworzyły ze sobą kąt ostry, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytania 64: Część nr 10, poz. 14 i 17

1) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dren podłączeniowy do podawania tlenu oraz wąsy tlenowe dla dorosłych mają być zakończone uniwersalnym łącznikiem kompatybilnym z aparaturą wymagającą łącznika standardowego lub aparaturą wymagającą łącznika gwintowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren podłączeniowy do podawania tlenu oraz wąsy tlenowe dla dorosłych zakończone uniwersalnym łącznikiem kompatybilnym z aparaturą wymagającą łącznika standardowego lub aparaturą wymagającą łącznika gwintowanego, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do podawania tlenu dla dorosłych oraz drenów tlenowych zawierających w swoim składzie szkodliwe substancje DEHP i BPA?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65: Część nr 10, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych do wymaganych cewników do podawania tlenu przez nos dla niemowląt o wyjątkowo miękkiej części donosowej odpowiedniej pod względem rozstawu również do stosowania dla noworodków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza alternatywne do wymaganych cewników do podawania tlenu przez nos dla niemowląt o wyjątkowo miękkiej części donosowej odpowiedniej pod względem rozstawu również do stosowania dla noworodków, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 66: Część nr 10, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do podawania tlenu przez nos dla dzieci z drenem o dł. max 210cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci z drenem o dł. max 210cm.

Pytania 67: Część nr 11, poz. 1-6

1) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby maska była kompatybilna ze środowiskiem MRI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maskę kompatybilną ze środowiskiem MRI, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta maski anestetyczne mają być pozbawione szkodliwych składników jak DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 68: Część nr 12, poz. 1

1) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający ma na myśli zestaw do nebulizacji pacjenta z maską, w którego skład wchodzi: maska aerozolowa, nebulizator i dren tlenowy antyzagięciowy?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora do podawania leku z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany z podziałką co 1 ml z drenem tlenowym i z maską.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nebulizator do podawania leku z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany z podziałką co 1 ml z drenem tlenowym i z maską.

3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nebulizator ma posiadać potwierdzone w badaniach producenta parametry określające: przeciętną średnicę cząsteczek aerozolu (MMAD) na poziomie 2,21 μm oraz frakcję respirabilną (cząsteczki $<5 \mu\text{m}$) na poziomie 79,7%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nebulizator posiadający potwierdzone w badaniach producenta parametry określające: przeciętną średnicę cząsteczek aerozolu (MMAD) na poziomie 2,21 μm oraz frakcję respirabilną (cząsteczki $<5 \mu\text{m}$) na poziomie 79,7%.

4) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu ułatwienia zamontowania systemu dren tlenowy ma posiadać jedną z końcówek o złączu standardowym, kodowaną kolorystycznie barwą dyfuzora, złącze drenu dedykowane do nebulizatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren tlenowy posiadający jedną z końcówek o złączu standardowym, kodowaną kolorystycznie barwą dyfuzora, złącze drenu dedykowane do nebulizatora.

Pytanie 69: Część nr 17, poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej pierwszej generacji z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta, przyjmującej wyprofilowanie w kształcie anatomicznym, w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 ($<5\text{kg}$); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 ($>70\text{kg}$). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej, o zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 ($<5\text{kg}$); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg), z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 70: Część nr 19, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu o objętości wypełnienia do 0,3 ml z możliwością stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji z kolcem mikro umożliwiającym pobranie maksymalnej ilości leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd o objętości wypełnienia do 0,3 ml z możliwością stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji z kolcem mikro umożliwiającym pobranie maksymalnej ilości leku.

Pytanie 71: Część nr 20, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymienników ciepła i wilgoci do rurek intubacyjnych i tracheostomijnych o skuteczności nawilżania minimum 24 mg $\text{H}_2\text{O/l}$ dla V_t 500 ml.

Pragniemy zauważyć, iż wartości te mieszczą się w rekomendowanych w piśmiennictwie naukowym zakresach skuteczności nawilżania 23-33 mg $\text{H}_2\text{O/l}$ pozwalających na odtworzenie fizjologicznych warunków u pacjenta ze sztuczną drogą oddechową (Referencje: Thomachot L i wsp.: Measurement of tracheal temperature is not a reliable index of total respiratory heat loss in mechanically ventilated patients. Crit Care 2001; 5: 24-30).

Jednocześnie obowiązujące normy nie wypowiadają się na temat wymogów poziomów nawilżania jakie powinny spełniać wymienniki ciepła i wilgoci: (Norma: PN-EN ISO 9360-1 Urządzenia do anestezji o oddychaniu – Wymienniki ciepła i wilgoci (HME) do nawilżania gazów oddechowych dla ludzi – Część 1: HME stosowane przy minimalnej objętości oddechowej 250 ml oraz norma :PN-EN ISO 9360-1 Urządzenia do anestezji o oddychaniu – Wymienniki ciepła i wilgoci (HME) do nawilżania gazów oddechowych dla ludzi – Część 2: HME stosowane u pacjentów z tracheostomią, mających minimalną objętość oddechową 250 ml).

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72: Część nr 20, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego wymiennika ciepła i wilgoci o wadze 15 g, bez czwórdzielnej zastawki uwalniania ciśnienia.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 73: Część nr 20, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci z sześciódzielną zastawką uwalniania ciśnienia, wadze 6g z portem do podawania tlenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wymiennik ciepła i wilgoci z czwórdzielną i sześciódzielną zastawką uwalniania ciśnienia, wadze 6-7,5 g, o kształcie zbliżonym do okrągłego, z portem do podawania tlenu, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytania 74: Część nr 21

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

2) Prosimy o dopuszczenie zaoferowania opatrunku w rozmiarze 5cm x 7,2cm spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 75: Część nr 22, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania opatrunku o prostej trzystopniowej metodzie aplikacji pozwalającej na szybkie i pewne mocowanie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunku o prostej trzystopniowej metodzie aplikacji pozwalającej na szybkie i pewne mocowanie cewnika, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Pytania 76: Część nr 26, poz. 1

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie martwej przestrzeni – rurka karbowana, wykonana z PE o dł. 18 cm z wejściem prostym 22F i wyjściem kątowym obrotowym 22M/15F, z portem do odsysania, z portem do bronchoskopii o min. wymiarze 9,5mm, z kapturkiem uszczelniającym, biologicznie czysty z elastyczną zatyczką, otwór do bronchoskopu nie uszkadzający sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza martwą przestrzeń – rurka karbowana, gładka wewnątrz, wykonana z PE o dł. 18 cm z wejściem prostym 22F i wyjściem kątowym obrotowym 22M/15F, z portem do odsysania, z portem do bronchoskopii o min. wymiarze 9,5mm, z kapturkiem uszczelniającym, sterylna, z elastyczną zatyczką gwarantująca szczelność, otwór do bronchoskopu nie uszkadzający sprzętu.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga łącznika przestrzeni martwej o terminie przydatności do użycia wynoszącej 5 lat zaznaczonym na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza łącznik przestrzeni martwej o terminie przydatności do użycia wynoszącej 5 lat zaznaczonym na opakowaniu jednostkowym, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

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 termin składania ofert na dzień:⁰⁴...-09-2017r. do godz. 11:00.
Zamawiający wyznacza termin otwarcia ofert na dzień:⁰⁴...-09-2017r. o godz. 11:15.

.....
Podpis Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej

Województwo Świętokrzyskie
im. Najświętszego Serca Pana Jezusa
lekt. med. Marek K...