

Otrzymuję Wykonawcy
zainteresowani przedmiotowym
postępowaniem

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/6/1/19

data 19.03.2019 r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 6/19/ZP na „Zakup wraz z dostawą artykułów medycznych – procedura powtórzona”

W związku z zapytaniami firm, które zgłosiły swój udział w przetargu nieograniczonym nr 6/19/ZP - zgodnie z art. 38 ust. 1, 2, 4 - Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r; Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ:

Firma 1

Pytanie do zadania: Część nr: 14 Nazwa: *Cewnik dializacyjny*
Prosimy o informację jakiego typu cewniki mają być dostarczone: długoterminowe czy krótkoterminowe? Łączenie cewników o różnej funkcjonalności jest niekorzystne cenowo dla Zamawiającego. W przypadku cewników długoterminowych prosimy, o wyrażenie zgody na cewnik 15,5 F o długości: 15cm, 17 cm, 19 cm, 23cm, 27cm, 31cm, 35cm, długość do mufki.

Odpowiedź: Cewniki krótkoterminowe.

Firma 2

Pytanie nr 1, Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1

W związku z wycofaniem starych i wprowadzeniem na rynek unowocześnionych zestawów do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego Cystofix, prosimy o dopuszczenie zestawów Cystofix bez płytki mocującej cewnik do skóry oraz z workiem na mocz o pojemności 2 litry. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 3

Pytanie 1, pakiet 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako równoważnego, aplikatora typu *minispike* do pobierania i przygotowania leków z filtrem bakteryjnym 0,2µm, odpornego na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV oraz DEHP, ze zintegrowanym, bezpiecznym zaworem, zamiast zastawki, zamykającym drogę przepływu po odłączeniu strzykawki. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaoferowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. treści SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Tak.

Firma 4**Pakiet nr 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści silikonowe maski krtaniowe jednorazowego użytku wygięte zgodnie z budową anatomiczną gardła pod wyższym kątem niż 70°, z oznaczeniem rozmiaru maski, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet na korpusie maski?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet nr 1, pozycja 2

Pytanie dotyczy Pakietu nr 2.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli aplikator spike z filtrem powietrza oraz filtrem cząsteczkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1, pozycja 2

Pytanie dotyczy Pakietu nr 2.

Czy Zamawiający dopuści aplikator spike bez kołnierza ochronnego otaczającego nasadkę łączącą ze strzykawką, bez zastawki, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 5, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści maski do tlenoterapii w uniwersalnym rozmiarze, w zestawie z 2 dyszami – białą, która umożliwia wybór średnich stężeń przepływu (35%, 40% i 50%) oraz zieloną, która umożliwia ustawienie niskich stężeń (24%, 28%, 30%)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

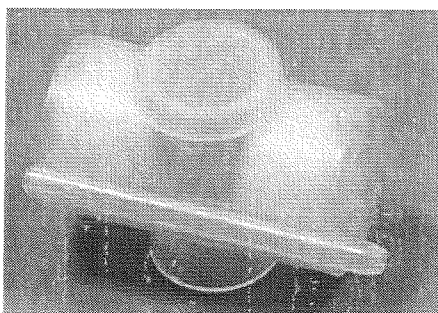
Pakiet nr 5, pozycja 8-9

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet nr 5, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści sztuczny nos ze standardowym portem do odsysania?



Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SIWZ.

Pakiet nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet nr 6, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prowadnice o średnicy: 2,0 mm, 3,3 mm, 4,7 mm pasujące do rurek intubacyjnych:

- Od 2,0-4,0
- Od 4,5-6,5
- Od 7,0-10,0

pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzera w rozmiarze CH 12-CH 36?

Odpowiedź: Rozmiar jest zgodny z opisem SIWZ.

Pakiet nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra w rozmiarze 450mm x 180 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ze standardową komorą kroplową i standardowym filtrem bakteryjnym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem w SIWZ.

Firma 5**Pakiet 4**

Pyt. 1 – Czy Zamawiający poz. 1 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", wyposażone w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 3 – Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu bez portu, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 19

Pyt. 1 – Czy Zamawiający dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu bez portu, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy zamiast zastawki, zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, tylko w rozmiarze 18G kaniule dostępne w dwóch rozmiarach?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 6

Pakiet 6 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie do postępowania rurki intubacyjnej z mankietem baryłkowym do przedłużonej wentylacji ze specjalnej mieszaniny PCV bez DEHP, utrudniającej gromadzenie się wydzieliny i biofilmu w rurce, ułatwiającej odsysanie, bez przewodu do odsysania znad mankieta, z grubym znacznikiem głębokości intubacji rozmiary od 3,0-10,0, przykładowo dla rozmiaru 8,0 średnica mankieta 28mm, z oznaczeniem średnicy rurki na korpusie i łączniku 15mm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 7

Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie do postępowania rurki tracheostomijnej o kącie wygięcia 950, co zapewnia lepsze osadzenie rurki w tchawicy, balonik kontrolny z podaną średnicą rurki i mankieta, łącznik 15mm obrotowy – redukujący siły skrętne od obwodów, zaoblony mandryn bez otworu na Seldingera i dobrze osadzony w rurce, linia RTG, z szeroką opaską, dwoma wewnętrznymi kaniulami ułatwiającymi pielęgnację. Rozm. 5,0-10,0 co 0,5mm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pozycja 1

Czy Zamawiający, aby zabezpieczyć pacjentów w zakresie najczęściej stosowanych średnic rurek, będzie wymagał zaoferowania rurki o średnicy wewnętrznej 6,5?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pozycja 2

Czy Zamawiający, aby zabezpieczyć pacjentów w zakresie najczęściej stosowanych średnic rurek, będzie wymagał zaoferowania rurki o średnicy wewnętrznej 6,0 i 6,5?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie do postępowania rurek tracheostmijnych fenestracyjnych o rozmiarach 7,0-11,0 co 1,0.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

c.d. pytań

1. Ad rozdział VI pkt. 5 SIWZ

Prosimy o uściślenie, jakich próbek Zamawiający oczekuje w zakresie pakietu 6, poz. 3 – w tej pozycji nie ma rozmiarów 7, 7,5 i 8, jak wskazał Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ, rezygnuje z próbek w pakiecie nr 6 pozycji nr 3.

Firma 7

PAKIET NR 15

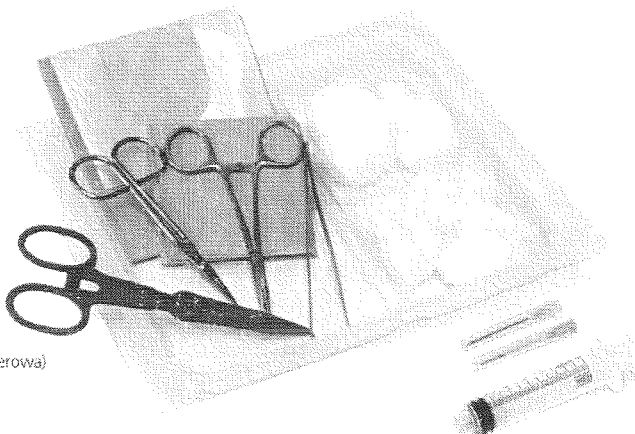
Pozycja 1

- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zakładania szwów o poniższym składzie:

Zestaw do zakładania szwów

Skład zestawu:

- 1 x kieszkyki plastikowe, 14 cm
- 1 x pęseta metalowa chirurgiczna, 12 cm
- 6 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość ściwki
- 1 x igłotrzymacz, 12 cm
- 1 x nożyczki metalowe ostro/ostre, 11 cm
- 1 x strzykawka typu Luer-Lock 10 ml (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 x 40 mm,
- 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,8 x 40 mm, 21G x 1 1/2,
- zielona (zapakowana)
- 1 x serweta włókninowa, 50 x 50 cm (barierowa)
- z przyklepnym otworem 5 x 10 cm
- 1 x serweta włókninowa nieprzyklepna, 60 x 60 cm (barierowa)



Opakowanie

Opakowanie typu twardy blister.

* Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 15

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do zdejmowania szwów posiadającego dodatkowo w swoim składzie 1 x pęseta plastikowa 12,5cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

PAKIET NR 17

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej spełniającej wymagania siwz L 80mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytania dot. projektu umowy

Pyt. dot. §6 pkt. 1 ppkt. a), b) i c)

W imieniu wykonawcy wnosimy o zmianę § 6 pkt. 1 ppkt. a), b) i c) umowy w zakresie sposobu naliczenia kary umownej, w taki sposób by wysokość tej kary liczona była od wartości nie dostarczonych dostaw częściowych zgodnie z ppkt. a), b) i c), a nie od maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa z § 5 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pyt. dot. §6 pkt. 1 ppkt. d)

W imieniu wykonawcy wnosimy o zmianę § 6 pkt. 1 ppkt. d) umowy w zakresie sposobu naliczenia kary umownej, w taki sposób by wysokość tej kary liczona była od wartości niezrealizowanej części umowy, a nie od maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa z § 5 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pyt. dot. §6 pkt. 1 ppkt. a), b) i c)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby w w/w punktach projektu Umowy słowo „opóźnienia” zastąpić słowem „zwłoki”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 8

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 14:

Cewnik 14,5 Fr o długości cewnika do mufy: 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min.

Cewnik 16 Fr - długości cewnika do mufy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500 ml/min nawet przy 15% okluzji.

Końcówka cewnika schodkowa 3cm.

Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach.

Światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm.

Otwory wycięte w systemie 360 st zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia.

Dla cewnika 14,5 Fr wprowadzacz o średnicy 15 Fr a dla cewnika 16 Fr wprowadzacz o średnicy 16,5 Fr.

Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi.

Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. 5 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 9

Pakiet 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa niepodzielona 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, 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: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 18, poz. 1

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Firma 10

Dotyczy Pakietu 5 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wykonany z PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 μ m przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m, z wężykiem o długości 16 cm, przeznaczony dla pacjentów powyżej 2 roku życia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 11

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej wykonanej z medycznego PVC, przezroczystej, dla dorosłych i dzieci z nadmuchiwanym mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi i drenem mankieta nie wtopionym w ścianę rurki oddechowej, wzmocniona końcówka mankieta zapobiega podwijaniu się podczas zakładania, mankiet z balonikiem kontrolnym z barwnym kodem rozmiarów i ilości wypełnienia mankieta, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta i ilości powietrza potrzebnego do napełnienia mankieta na tubusie, bez lateksu, bez ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowania przedmiotu zamówienia czy aplikator powinien posiadać zastawkę zapobiegającą wyciekowi płynu w pozycji odwróconej po odłączeniu strzykawki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający celem identyfikacji oczekuje oznaczenia kaniuli bezpośrednio na kaniuli nazwą producenta lub materiału z którego została zrobiona?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 4 poz.1

Czy kaniula powinna posiadać dodatkowe zabezpieczenie portu bocznego przed przypadkowym otwarciem? Takie rozwiązanie znacznie ogranicza ryzyko zakażeń odcewnikowych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli dożylniej bezpiecznej pediatricznej bez portu ze skrzydełkami mocującymi. Wykonana z poliuretanu. Kaniula powinna posiadać następujące cechy zwiększające bezpieczeństwo stosowania: trójpłaszczyznowe ostrze igły, przejrzysty uchwyt zamykany koreczkiem z mikroporowatym hydrofobowym filtrem zabezpieczającym skutecznie przed ryzykiem infekcji. Oznaczenie przepływu na opakowaniu jednostkowym, przepływy dla rozmiarów 24G – 29 ml/min i 26G – 19 ml/min, minimum 2 wtopione paski kontrastujące w promieniach rtg. Do zapytania dołączamy ulotkę przedstawiającą opisaną kaniulę.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 8, 9, 10

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie powyższych pozycji i utworzenie z nich osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheotomijnej z mankietem niskociśnieniowym ze stałym szyldem, wykonana z termoplastycznego PCV. Łuk wygięcia rurki 100 stopni, silikonowana, bez zawartości ftalanów, linia RTG na całej długości, miękkie gładkie przeźroczyste skrzydełka szyldu z nazwą producenta i opisem średnicy wewnętrznej i zewnętrznej, balonik kontrolny w kolorze niebieskim oznakowany rozmiarem rurki, prowadnica z oliwką ułatwiającą wprowadzanie dwie tasiemki mocujące w zestawie, sterylna, pakowane w sztywne opakowanie zapewniające bezpieczeństwo przechowywania

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenów typu Pezzer wykonane z latexu naturalnego, silikonowane, jednorazowego użytku, jałowe, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane podwójnie folia / folia-papier, w odcinku dystalnym trzy otwory.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenu typ Kehr wykonanego z latexu naturalnego, silikonowanego, jednorazowego użytku, jałowego, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowanego podwójnie folia / folia – papier, występuje w rozmiarach CH 8 do CH 26 długość ramion 16/38 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 18 poz.1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania drenu przeźroczystego na całej długości łącznie z kolcem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Firma 12

Dotyczy: 6/19/ZP, Pakiet 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12- 14FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU

widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczonego przewodu J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparinizowane.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dotyczy: 6/19/ZP, Pakiet 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm oraz 14Fr o długości 15cm, 17cm, 20cm, 25cm, 30cm, 35cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewód Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

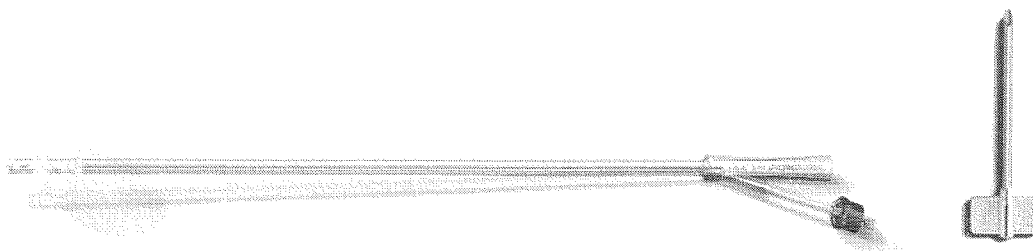
Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 13

Pytanie 1 do Pakiet nr 11

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości i atrakcyjnej cenie, zestaw do cystostomii (europejskiego producenta wg poniższej charakterystyki,) który obecnie używa: Zestaw do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego z cewnikiem typu Foley z rozrywalną kaniulą z tworzywa sztucznego, cewnik typu Foley (12lub 14Fr) wykonany z silikonu z otwartym zakończeniem długości 41 cm, balon 5 ml, zatyczka do cewnika. Dołączony również worek na mocz o pojemności 2l?

Zdjęcie poglądowe



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

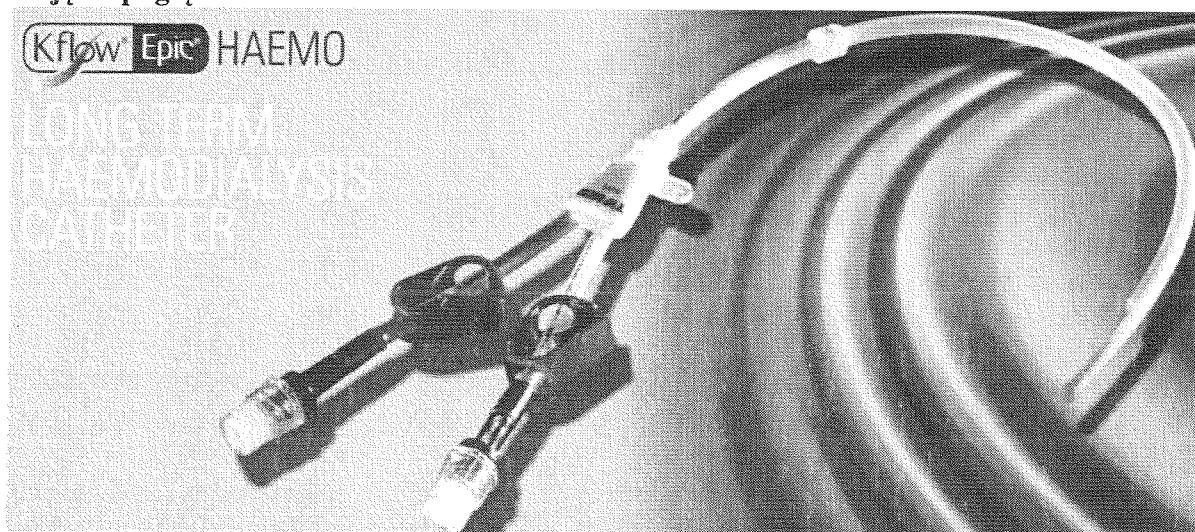
Pytanie 2 do Pakiet nr 14

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości i w atrakcyjnej cenie produkt europejskiego producenta wg poniższej specyfikacji:

Zestaw z cewnikiem do długotrwałego dostępu naczyniowego do hemodializy: - cewnik o rozmiarze 14lub 16 Fr charakteryzujący się wysokimi przepływami 400 ml/min; - przekrój cewnika "podwójne D"; - cewnik zakończony niesymetrycznie - różnica 3 cm pomiędzy kanałem żylnym a tętniczym. Cewnik wykonany z termoplastycznego poliuretanu (carbothan); - posiada mufę poliesterową; - ramiona cewnika wykonane z termoplastycznego poliuretanu, kodowane kolorami zaciski, zakończone koreczkami; - długość cewnika do mufy: 19, 23, 27, 31, 35 cm;

W skład zestawu wchodzi:* cewnik z nadrukiem pojemności kanałów na ramionach cewnika i grubości cewnika na rozgałęźniku, *igła typu Y 18g/1,25mm x 7cm z bocznym portem, wysokiej jakości prowadnica nitinolowa typu J o grubości 0,035"/0,089mmx 70cm umieszczona w skalowanym podajniku z ząbkowym rolką do łatwiejszej aplikacji,* rozszerzadła: dwa rozszerzadła plus trzecie rozszerzadło z rozrywalną koszulką roboczą (zawiera zastawkę hemostatyczną),* bagnet do tunelizacji 18cm,* strzykawka 10ml,* skalpel 11, * 2 nakrętki/ koreczki, *skrzydełka do przyszywania cewnika oraz dodatkowo plaster z rzepem do bezszwowego zamocowania cewnika, 2 opatrunki w formie plastra ,naklejka identyfikacyjna pacjenta. Cewniki dostępne w wersji prostej i zagiętej. Zestawy pakowane sterylne z pełną i dokładną charakterystyką składu zestawu na opakowaniu wraz 2 naklejkami z nr kat , nr serii, terminem przydatności do wklejenia np. w kartę pacjenta dla identyfikacji konkretnego cewnika ?

Zdjęcie poglądowe



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 14

pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 15

Pakiet 4 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonaną z teflonu (FEP)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule z filtrem hydrofobowym, który pełni tę samą funkcję co zastawka antyzwrotna (zabezpiecza przed wyciekami krwi z kaniuli).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną, sterylną, bezpieczną, z portem bocznym umieszczonym w osi skrzydełek. Wykonaną z FEP, wyposażoną w: zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku, 2 paski radiocieniujące, przejrzysty uchwyt zamykany koreczkiem z filtrem hydrofobowym, bez nazwy producenta lub nazwy materiału na kaniuli, wszystkie wymagane informacje umieszczone są na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym kaniuli.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 4 poz.2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu: „Bezpośrednio na kaniuli powinna być umieszczona nazwa producenta lub nazwa materiału z którego została wykonana kaniula”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z PTFE ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 3 paskami radiocieniującymi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4 poz.2

Proszę o dopuszczenie kaniuli z metalowo-plastikowym zatrzaskiem

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną, bezpieczną, pediatryczną, bez portu, ze skrzydełkami mocującymi. Wykonaną z FEP, wyposażoną w zastawkę pełniącą rolę filtra hydrofobowego, z 4 paskami radiocieniującymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4 poz.3

Proszę o dopuszczenie kaniuli z logo producenta na kaniuli.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 18 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający odpowietrznik z filtrem bakteryjnym około 96% skuteczności filtra?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 18 poz.1

Czy Zamawiający oczekuje aby dren przyrządu był dodatkowo unieruchomiony opaską wewnątrz opakowania i po wyjęciu z opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

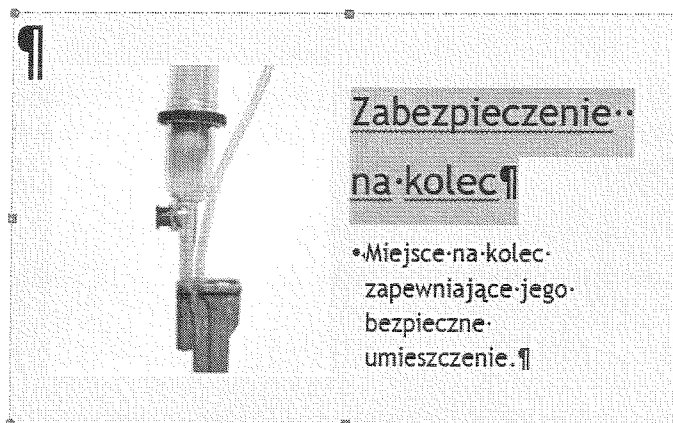
Pakiet 18 poz.1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z filtrem hydrofobowym na końcu drenu, który zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 18 poz.1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zabezpieczeniem na kolec, po infuzji albo podczas przerwania infuzji?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 16

Pakiet nr 1, pozycja 1– Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „oznaczenie wagi pacjenta na baloniku kontrolnym” ? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet nr 5 pozycja 9 - Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 9 z pakietu 5 tak aby umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet nr 6 pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści prowadnicę intubacyjną od rozmiaru 3,3 do rozmiaru 10,00 ? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 17

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora typu mini spike zawierający filtr antybakteryjny 0,2 mikrona, bez osłony, port dostępu bez zastawki, zabezpieczony osłoną w postaci koreczka domykane ręcznie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 5, poz. 1-2

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maska tlenowa ma być pozbawiona lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu (BPA)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maska tlenowa z workiem ma posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego oraz w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na etykiecie opakowania jednostkowego ma być umieszczony piktogram wizualizujący i opisujący produkt wraz z jego elementami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga maski ze standardowym złączem. Zamawiający dopuszcza umieszczenie piktogramu.

Pakiet 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do tlenoterapii z możliwością podawania tlenu w stęż. od 24% - 50% poprzez jedna uniwersalną zwężkę Venturiego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 5-6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maska tlenowa z nebulizatorem ma być pozbawiona lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA) oraz ma być przyjazna w środowisku MRI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 5, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sztucznego nosa z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką na uwięzi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 8, poz. 1

Prosimy 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?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 8, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dreny Kehra o rozpiętości ramion 80x10cm, pakowany pojedynczo w rozmiarach 9-24CH.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego zawierającego cewnik wykonany z poliuretanu o długości 48cm, zacisk, tulejkę mocującą, rozrywalny trokar oraz 2l worek na mocz, trokar w rozmiarze 12CH i 15CH oraz cewnik odpowiednio 11CH oraz 14CH.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania z odpowietrznikiem z filtrem zgodny z normą ISO 8536-4:2013- Zestawy jednorazowego użytku do infuzji, do podawania grawitacyjnego, komora elastyczna jednoczęściowa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 18

- czy zamawiający w pakiecie 2 będzie wymagał filtra 0.45 μ celem zabezpieczenia przed zanieczyszczeniami

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- czy zamawiający w pakiecie 4 pozycji 2 dopuści Kaniula dożylna bezpieczna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachłapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7) 180ml/min, G14/45mm (1,6-2,1) 270ml/min

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 4 pozycję 1 i 2 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

- czy zamawiający w pakiecie 13 dopuści Kaniula dotętnicza z przedłużeniem, zakładana techniką Seldingera w rozmiarze 3Fr 6 i 8 cm oraz 4Fr 6i 8 cm do wyboru przez zamawiającego w chwili zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Modyfikacja Zamawiającego

Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ dział VI pkt 5) Pakiet nr 6 „Rurki intubacyjne” poprzez rezygnację z próbek w pozycji nr 3.

Termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie.

Obowiązujący termin składania ofert: 26.03.2019 r., do godz.: 11:00.

Otwarcia ofert 26.03.2019 r., godz.: 12:00.

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej

.....
mgr inż. Lukasz Wierzywa
Podpis Kierownika Jednostki Zamawiającego

Otrzymują:

1 x aa

1 x Wykonawcy zainteresowani postępowaniem przetargowym.

1 x Strona internetowa Zamawiającego

