

Do:  
Wykonawcy postępowania  
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Postępowania w trybie podstawowym nr TP.382.121.2024 MB – sprzęt medyczny jednorazowego użytku (strzykawki, igły, dreny, kaniule)

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 1, poz. 4-7:

„Czy Zamawiający wymaga strzykawek o skali rozszerzonej o minimum 20%? Strzykawki z rozszerzoną skalą mają szersze zastosowanie, gdyż pozwalają na pobór większej ilości wstrzykiwanego roztworu niż pojemność skali nominalnej. Przekłada się to na szersze zastosowanie poszczególnych pojemności strzykawek, a co za tym idzie na oszczędności Szpitala.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza rozszerzoną skalę.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 1, poz. 14 :

„Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, duża komora kroplowa wykonana z SB, 65 mm w części przezroczystej, igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo, wyposażona w skrzydełka umożliwiające prostsze połączenie z butelką, hydrofobowa zatyczka filtra, dren wykonany z PVC bez ftalanów - zaciskacz rolkowy z miejscem na dren i igłę oraz oznaczeniem producenta, na opakowaniu jednostkowym umieszczony znacznik sterylizacji, łącznik stożkowy luer lock z osłonką zabezpieczającą cały łącznik także na zewnątrz, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym) - sterylizowany EO, opakowanie blister-pack, długość drenu 150 cm.?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 1, poz. 16:

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis?

- przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, sterylny
- dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami/workami
- kolec wykonany z ABS
- hydrofobowy filtr powietrza zamykany niebieską klapką
- tworzy system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH
- duża komora kroplowa z PVC (55 mm w części przezroczystej)
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0.1 ml
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy z miejscem na dren
- dren wykonany z PVC bez ftalanów o długości 150 cm
- przezroczysty łącznik stożkowy luer lock
- oba końce przyrządu zabezpieczone ochronnymi osłonkami
- nie zawiera lateksu, niepirogenny, nietoksyczny
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany tlenkiem etylenu

- jednorazowego użytku”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 1, poz. 16:

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis?

- przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy, sterylny

- osłonka igły biorczej

- igła biorcza dwukanałowa

- igła dwupłaszczyznowo ścięta

- hydrofobowy filtr powietrza

- zatyczka filtra hydrofobowego

- duża komora kroplowa (powyżej 60 mm w części przezroczystej)

- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm

- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę oraz logiem producenta oraz uchwytem na dren

- łącznik stożkowy luer lock

- osłonka łącznika luer lock

- nie zawiera lateksu

- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)

- sterylizowany EO

- dren 150 cm?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 1, poz. 14:

„Czy Zamawiający będzie wymagał przyrządów wyposażonych w odpowietrznik z filtrem powietrza o skuteczności filtracji bakteryjnej min. 99,9999941% i wirusowej min. 99,99964%, stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta)?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 1, poz. 15:

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis?

- przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typ TS – sterylny

- osłonka igły biorczej

- igła biorcza dwukanałowa

- hydrofobowy filtr powietrza

- zatyczka filtra hydrofobowego

- komora kroplowa z PVC, 90 mm w części przezroczystej

- całkowita długość komory kroplowej 110 mm

- filtr krwi o wielkości oczek 200 µm

- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym

- klapka w kolorze czerwonym

- zaciskacz rolkowy z miejscem na igłę i uchwytem na dren

- miękki, elastyczny dren wykonany z PVC

- łącznik stożkowy luer lock

- osłonka łącznika luer lock

- nie zawiera lateksu

- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)

- sterylizowany EO”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 1, poz. 15:

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający poniższy opis?

- przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typ TS – sterylny

- osłonka igły biorczej

- igła biorcza dwukanałowa

- hydrofobowy filtr powietrza

- zatyczka filtra hydrofobowego
  - komora kroplowa z PVC (o długości min. 75 mm w części przezroczystej)
  - filtr krwi o wielkości oczek 200 µm
  - zaciskacz rolkowy
  - dren medyczny o długości 150 cm
  - łącznik stożkowy luer lock
  - osłonka łącznika luer lock
  - nie zawiera lateksu
  - nie zawiera ftalanów
- (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO"

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 1, poz. 15:

„Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 15 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji z igłą jednokanałową, bez filtra, długość komory kroplowej min. 80 mm w części przezroczystej, dren 150 cm, opakowanie folia-papier, sterylny?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 1, poz. 14:

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 1 poz. 14 przyrząd do infuzji, komora kroplowa o długości min 60 mm w części przezroczystej, igła biorcza olówkowa, ścięta czteropłaszczyznowo, posiada skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami, zawierająca PVC, kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1ml, dren o dł. 150 cm z końcówką obrotową luer lock, zacisk rolkowy z pochewką na igłę biorczą i zaczepem na dren, nazwa producenta na przyrządzie, opakowanie jednostkowe papier – folia, sterylny?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 1, poz. 14:

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 1 poz. 14 przyrząd do infuzji, komora kroplowa o długości 50 mm, zawierająca PVC, kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1ml, dren o dł. 150 cm zakończony złączem luer-lock, zacisk rolkowy bez pochewki na igłę biorczą i bez zaczepu na dren, opakowanie jednostkowe folia – folia?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 1, poz. 14:

„Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 14 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplowa wolna od PVC o długości min 60mm ( w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów i lateksu, igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren min. 150 cm długości, opakowanie folia-papier, sterylny?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 1, poz. 9:

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr 1 poz. 9 strzykawki trzyczęściowej 10 ml skalowanej co 0,5 ml ?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 1, poz. 16:

„Czy Zamawiający w części nr 1 poz. 16 dopuści zaoferowanie przyrządów bursztynowy do przetaczania płynów z komorą kroplowa wolna od PVC o długości min 60mm ( w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów i lateksu, igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren min. 150 cm długości, opakowanie folia-papier, sterylny?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 2:

„Czy Zamawiający w części nr 2 dopuści zaoferowanie igieł do nakłuć lędźwiowych w rozmiarach:

Poz. 9 – 0,6/88mm

Poz. 11 – 0,8/88mm

Poz. 13 – 1,1/88mm

Poz. 14 – 1,2/88mm?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 5:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego odpornego na lipidy z przedłużaczem 10cm, 25 cm, o średnicy wewnętrznej drenu 3,3 mm? Reszta parametrów zgodna z SWZ.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 5:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego zwykłego z przedłużaczem 10cm, 50cm, o średnicy wewnętrznej drenu 3,3 mm? Reszta parametrów zgodna z SWZ.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 3, poz. 6:

„Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty łącznik do drenów?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 4, poz. 8:

„Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czystą opaskę do identyfikacji noworodków?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 4, poz. 15-19:

„Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z polipropylenu (PP)?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 1, poz. 14, 16:

„Czy zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP o długości min. całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta trójplaszczynowo – dwukomorowa; wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy, IS wyposażony w żebrowaną osłonę w celu zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny – długość drenu 150 cm?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 1, poz. 15:

„Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wykonana z medycznego PVC dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (żebrowana osłona igły biorczej), wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, dł. drenu 150 cm?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 1, poz. 1:

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

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 4, poz. 8:

*„Czy zamawiający dopuści opaskę niejako?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 4, poz. 11:

*„Czy zamawiający oczekuje staży wykonanej z elastycznej gumy, używana do uciskania żyły przy pobieraniu krwi, wykonana z szerokiego, rozciągliwego paska gumy syntetycznej, przypominająca kształtem „rurkę”?*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 4, poz. 12:

*„Czy zamawiający dopuści opaskę uciskową, która została wykonana z rozciągliwego paska gumy syntetycznej, z bezłatekowego materiału, który chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 4, poz. 13:

*„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 4, poz. 14, 20:

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

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 3, poz. 1, 2:

*„Czy Zamawiający wymaga drenu o średnicy 25CH?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 3, poz. 3:

*„Czy Zamawiający wymaga końcówki 25CH, o długości około 27cm?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 3, poz. 6, 7:

*„Czy Zamawiający wymaga łączników uniwersalnych, pasujących do różnych średnic drenów?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 4, poz. 8:

*„Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuszcza w przedmiotowym postępowaniu opaski do identyfikacji noworodków niesterylne, pakowane po 100 sztuk w opakowaniu.”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 4, poz. 13:

*„Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuszcza kieliszki do leków pakowane w rękaw foliowy po 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość 300 000 sztuk.”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 4, poz. 14:

*„Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuszcza sterylne szpatułki pakowane pojedynczo, spełniające pozostałe wymagania zawarte w dokumencie SWZ ale w opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk.”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 1, poz. 3:

*„Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 3ml?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 1, poz. 7:

*„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 1, poz. 8:

*„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'125 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 1, poz. 9:

*„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 1, poz. 10:

*„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'120 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 1, poz. 11, 12:

*„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'60 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 1, poz. 13:

*„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 1, poz. 13:

*„Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronna, pojedyncza skalą?”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 1, poz. 14, 15, 16:

*„Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.”*

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 1, poz. 14, 16:

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd wyposażony w komorę kroplową o długości 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 1, poz. 15:

„Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez opaski stabilizującej, pakowany zwinięty co uniemożliwia jego przemieszczenie wewnątrz opakowania?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 1, poz. 17:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 3, poz. 5:

„Czy Zamawiający dopuści końcówkę z zakończeniem jak na zdjęciu:



?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 4, poz. 1:

„Czy Zamawiający oczekuje kanki o wymiarach 10x400mm?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający oczekuje kanki o wymiarach 10x400mm.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 4, poz. 2:

„Czy Zamawiający dopuści kankę o wymiarach 5,3x400mm?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 4, poz. 3, 4:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 4, poz. 7, 10:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 4, poz. 8, 9:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 4, poz. 11:

„Czy Zamawiający oczekuje stazy automatycznej wykonanej z rozciągliwego paska z poliestru i plastikowych komponentów z ABSu?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 4, poz. 11:

„Czy Zamawiający oczekuje stazy gumowej - lateksowej?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 4, poz. 12:

„Czy Zamawiający oczekuje stazy bezlateksowej?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 4, poz. 13:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'90 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 4, poz. 14, 23:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 4, poz. 15-19:

„Czy Zamawiający dopuści naczynia plastikowe wykonane z polipropylenu?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 5, poz. 1, 2, 3:

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 59: dotyczy części nr 5, poz. 3:

„Czy Zamawiający dopuści kranik z wyłącznie optycznym identyfikatorem pozycji?”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 1, poz. 5:

„Proszę o dopuszczenie strzykawek 3 częściowych luer-lock, bez możliwości użytkowania z pompami.”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 1, poz. 8, 9, 10:

„Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC.”

ODPOWIEDŹ:  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 1, poz. 8-9:

„Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej.”

ODPOWIEDŹ:



Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 1, poz. 8-9:

„Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 1, poz. 8-9:

„Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 1, poz. 10:

„Proszę o dopuszczenie przyrządu bez opaski stabilizującej.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 5, poz. 1-2:

„Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje kraników z ramionami zabezpieczonymi koreczkami z trzpieniem poniżej własnej krawędzi?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 67: dotyczy części nr 1, poz. 3:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek trzyczęściowych 3 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 1, poz. 6, 7:

„Prosimy Zamawiającego o czy strzykawki 50/60 ml mają być kompatybilne z tymi samymi pompami co w odniesieniu do poz. 5 tj. Kwapisz, Braun, Askor, Terumo, Medima?”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 1, poz. 5, 6, 7:

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pod pojęciem strzykawki kompatybilne z pompami Kwapisz, Braun, Askor, Terumo, Medima ma na myśli 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:

Tak.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 1, poz. 14, 16 (cz. II):

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z polimeru innego niż PP - również bez zawartości PCV o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza typu stożek wykonana z wytrzymałego ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne – długość drenu 150 cm.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 1, poz. 14:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z polimeru innego niż PP - również bez zawartości PCV o długości min. 60 mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z wytrzymałego ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny – długość drenu 150 cm.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 1, poz. 15 (cz. III):

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc „Przyrząd do przetaczania krwi, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym) ma na myśli brak zawartości ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja na opakowaniu jednostkowym).”

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 1, poz. 14, 15, 16:

„Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.”

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 1, poz. 14, 15, 16:

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga jak w SWZ.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 4, poz. 2:

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza kankę o minimalnie innych wymiarach 5,3 x 200 mm.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.



ZCA BIP  
ds: Techniczno-Administracyjnych  
mgr inż. Marcin Podlesny  
SZPITAL WOJEWÓDZKI  
im. Mikołaja Kopernika w Koszalinie