

Koszalin, 03.02.2025 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetargu nieograniczonego nr TP.382.123.2024 JK – sprzętu medycznego jednorazowego użytku (igły, kaniule, porty)

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 6 poz. 3

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 6 poz. 3 - Igła półautomatyczna do biopsji gruboigłowej 14Gx6cm, 14Gx9cm, sterylna, jednorazowego użytku.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 2: dotyczy § 7 ust. 1 projektu umowy

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

2) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów, o których mowa w § 6 ust. 3 w wysokości 0,5% wynagrodzenia netto, należnego za przedmiot umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty za każdy dzień zwłoki,

3) za odstąpienie od umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia netto, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 1).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia zapis § 7 ust. 1 pkt 3 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: „za odstąpienie od umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia netto, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 1).”

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści porty znane Zamawiającemu:

Port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z cewnikiem poliuretanowym o długości 63 cm znakowanym co 1 cm o rozmiarze 8F dla pozycji 1 i 6F dla pozycji 2, z komorą w kształcie stożka zapobiegającą powstawaniu skrzepin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące, szybkość przepływu kontrastu 5ml/s, membrana obniżona, cewnik niepodłączony na trwałe, Waga portu: 4,9g, Wysokość portu: 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm, objętość 0,52ml – wyposażenie: mechanizm mocujący cewnik, igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22g, Igła stalowa prosta 22g, igła wprowadzająca 18G, rozrywalna koszulka, prowadnica typu J, tunelizator, możliwość podawania kontrastu, PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne: Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), oraz bardzo wysokie pole rzędu - Tesla (7T)

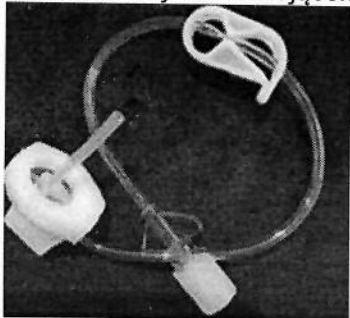
Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu (osłonka pokrywa ostrze igły i zapobiega przypadkowym skaleczeniom, a także utrzymuje igłę w sterylnych warunkach) z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP. Igły w rozmiarach 20G x 20mm, 20G x 25mm. Produkt znany Zamawiającemu i nie wnosił on uwag w trakcie użytkowania.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 1 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści:

Port naczyniowy wysokoprofilowy w kształcie "łezki"

- wysokość portu 12,2mm
- komora i przewód wyprowadzający wykonane z tytanu
- komora portu powleczone od zewnątrz tworzywem polioksymetylen - 3 otwory do przysycia portu w tym min 2 otwory od strony podłączenia cewnika
- tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady
- średnica podstawy 31,0 x 22,2 waga 7,6g
- zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera
- silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 7,2 Fr (1,2x2,4 mm) o długości 60 cm Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm
- Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

W zestawie:

- tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej
- narzędzie do unoszenia naczynia
- igła Hubera prosta 22 G
- strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika
- rozszerzacz z rozrywalną koszulką 8 Fr
- prowadnik (60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką
- echogeniczna igła wprowadzająca 18G (1,2mm) x 70mm
- 2 łączniki do mocowania cewnika z portem
- system zapobiegający wypływowi krwi bańka Raulersona
- sterylne obłożenie
- bezlateksowa osłona na głowice USG
- dwie sterylne gumki i żel karta pacjenta
- bransoletka informująca iż pacjent posiada port
- paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 1 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści:

Port naczyniowy niskoprofilowy w kształcie "łezki"

- wysokość portu 10,1mm
- komora i przewód wyprowadzający wykonane z tytanu
- komora portu powleczone od zewnątrz tworzywem polioksymetylen - 3 otwory do przyszycia portu w tym min 2 otwory od strony podłączenia cewnika
- tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady
- średnica podstawy 25,8 x 20,8 waga 5,0g
- zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera
- silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 7,2 Fr (1,2x2,4 mm) o długości 60 cm Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm
- Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

W zestawie:

- tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej
- narzędzie do unoszenia naczynia
- igła Hubera prosta 22 G
- strzykawką 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika
- rozszerzacz z rozrywalną koszulką 8 Fr
- prowadnik (60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką
- echogeniczna igła wprowadzająca 18G (1,2mm) x 70mm
- 2 łączniki do mocowania cewnika z portem
- system zapobiegający wypływowi krwi bańka Raulersona
- sterylne obłożenie
- bezlateksowa osłona na głowice USG
- dwie sterylne gumki i żel karta pacjenta
- bransoletka informująca iż pacjent posiada port
- paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści igłę ze szlifem Hubera, do długich przetoczeń z przezroczystym drenem o długości 23 cm, z klipsem do przerw w infuzji, z ruchomymi skrzydełkami, z korpusem wykonanym z przejrzystego materiału, pozwalającego na ciągłą obserwację miejsca wkłucia, z miękką poduszką od strony kontaktu ze skórą pacjenta, z medycznej pianki, o grubości 2 mm, zespolona z korpusem igły, w rozmiarach 19G, 20G, 22G i długościach 15 mm, 19 mm, 25 mm, 38 mm do wyboru przez Zamawiającego, z kodowaniem rozmiarów za pomocą kolorowych skrzydełek, z mechanizmem zabezpieczającym przed samozakłuciem w postaci uchylnej dźwigni, sygnalizującej słyszalnym "kliknięciem" bezpieczną pozycję igły podczas jej wyjmowania, z portem bocznym typu Y z łącznikiem Luer lock dający możliwość pracy z akcesoriami bezigłowymi, dreny z TPU bez PCV oraz bez DEHP, możliwość automatycznych iniekcji do 330 psi?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby wszystkie pozycje pochodziły od jednego producenta?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 2 poz. 3

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

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dopuści kaniule o poniższej charakterystyce?”

- Kaniula dożylna bez portu, z osłoną skrzydełek, sterylna
- igła wykonana ze stali nierdzewnej
- osłona igły: polipropylen
- cewnik wykonany z PUR
- wyposażona w uchwyt zdejmowalny
- 6 linie RTG

- brak lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat
- instrukcja użytkowania w opakowaniu pośrednim 50 szt.
- 24 G (0,7 mm x 19 mm) przepływ 18 ml,
- 26 G (0,6 mm x 19 mm) przepływ 10 ml
- opakowanie handlowe blister pack"

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule o następujących właściwościach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer-lock
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kaniule o następujących właściwościach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- Kaniula wyposażona w skrzydełka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 26 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR13: dotyczy części nr 2 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie kaniul bez obturatorów i tym samym wykreśli pozycję z pakietu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków za opakowanie a'250 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 3 poz. 1**„Czy Zamawiający dopuści kaniule o następujących właściwościach:****WŁAŚCIWOŚCI:**

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- Kaniuła wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Zastawka zabezpieczająca przed wyptywem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- Dostępna w dwóch rozmiarach: 24 g i 26 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIYW [ml/min]
26 x 3/4"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x 3/4"	0,7 x 19	zółty	23

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 4 poz. 1**„Czy Zamawiający dopuści kaniule o następujących właściwościach:****WŁAŚCIWOŚCI:**

- Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniuła wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykającą się koreczek portu górnego barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 24 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPIYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	zółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 3/4"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1 3/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 3/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 3/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 4 poz. 2,3**„Czy Zamawiający dopuści porty bezigłowe o następujących właściwościach:****WŁAŚCIWOŚCI:**

- obudowa portu wykonana z transparentnego poliwęglanu
- wysokiej jakości transparentna silikonowa membrana pozwala na wielokrotną iniekcję
- płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładka i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- dren wykonany z transparentnego poliuretanu
- nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- dreń wyposażony w zaciski przesuwne
- zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
- długość całkowita 15 cm
- czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml
- przeszeń martwa 0,001 ml
- wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
- jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu
- okres trwałości: 3 lata
- pakowanie: 1 sztuka / papier-foła

75 - 581 Koszalin
 ul. Tytusa Chałubińskiego 7
 www.swk.med.pl
 e-mail: szpital@swk.med.pl
 centrala: 94 34 88 400

skrzynka ePUAP: swkoszalin
 e-Doręczenia:
 AE:PL-36553-18232-UWGAC-14
 NIP 669-10-44-410
 REGON 330006292-00036

BDO 000008455
 KRS 000006505
 Sąd Rejonowy w Koszalinie
 IX Wydział Gospodarczy KRS

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuszcza kaniulę dotętniczą o następujących właściwościach:

- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR) posiadający 2 paski kontrastujące w RTG
- Zawór odcinający „on/off” w kolorze czerwonym umożliwia zamknięcie lub otwarcie światła kaniuli
- Specjalnie zaprojektowany przesuwny zawór odcinający, minimalizuje utratę krwi i zapobiega wypływowi wstętnemu, zmniejszając ryzyko potencjalnej ekspozycji na materiał zakaźny
- Skrzydełka w kształcie „motyla” ułatwiają bezpieczne mocowanie przy pomocy opatrunku
- Skrzydełka dodatkowo wyposażone w 3 oczka umożliwiające opcjonalne przyszycie do skóry
- Ostre ścięcie igły umożliwia płynne oraz atraumatyczne umieszczenie kaniuli w naczyniu tętnicznym pacjenta
- Komora wypływu wyposażona w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi i ryzykiem infekcji
- Koreczek Luer-Lock pozwala na zamknięcie portu głównego zaraz po założeniu
- Kaniula bezpieczna wyposażona w pasywne zabezpieczenie, które automatycznie osłania ostrze mandrynu, minimalizując ryzyko zakłucia oraz zranienie igłą
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etyenu
- Indywidualnie pakowana: blister papier/ folia

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 2 poz. 1,2

„Proszę o odpuszczenie wymogu aby kaniule i mandryny pochodziły od jednego Producenta.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 2 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Proszę o dopuszczenie przeliczenia koreczka na opakowania po 100 szt. i podanie ceny za opakowanie w formularzu cenowym?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniuli neonatologicznej w rozmiarze G24, G26 - wykonanej z PTFE? Pozostałe zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej bez systemu kapilar?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w opakowaniu Tyvec?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Proszę o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej 22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min

20 G – 1,1 x 32, przepływ 55 ml/min

20 G – 1,1 x 25, przepływ 55 ml/min

18 G – 1,3 x 32, przepływ 85 ml/min

18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min

17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min

16 G – 1,8 x 45, przepływ 200 ml/min

14 G – 2,1 x 45, przepływ 270 ml/min”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 2 poz. 2

„Czy Zamawiający w części nr. 2 poz. 2 dopuści zaoferowanie jałowych obturatorów pakowanych po 100 sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 2 poz. 3

„Czy Zamawiający w części nr 2 poz. 3 dopuści podanie ceny jednostkowej za opakowanie 100 sztuk?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający w części nr 4 poz. 1 dopuści zaoferowanie kaniuli do wlewów dożylnych typu bezpiecznego z portem bocznym, cewnik wykończony z PUR, samodomykający korek portu górnego, komora wypływu w porcie głównym wyposażona filtr hydrofobowy ułatwiający wizualizację prawidłowości wklucia, cewnik widoczny w RTG 6 pasków radioceniujących, automatycznie aktywne zabezpieczenie igły w postaci plastikowego/metalowego zatrzasku zabezpieczającego przed zakłuciem, nazwa producenta kaniuli umieszczona bezpośrednio na kaniuli, rozmiar:

14G (2,1x45mm) przepływ 305ml/min.;

16G (1,7x45mm) przepływ 200ml/min.;

17G (1,5x45mm) przepływ 142ml/min.;

18G (1,3x32mm) przepływ 105ml/min.;

18G (1,3x45mm) przepływ 100ml/min.;

20G (1,1x32mm) przepływ 61ml/min.;

22G (0,9x25mm) przepływ 36ml/min.; ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 4 poz. 2

„Czy Zamawiający w części nr 4 dopuści zaoferowanie poz. 2 bezigłowego port do zabezpieczenia dostępu naczyń naczyniowych dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer – Lock (pojedynczy zawór), wykonany z copolyestru, objętość wypełnienia 0,085 ml, przepływ 312 ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania do 7 dni lub 600 aktywacji?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 4 poz. 3

„Czy Zamawiający w części nr 4 dopuści zaoferowanie poz. 3 podwójnego bezigłowego portu do zabezpieczenia dostępu naczyń naczyniowych z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer - Lock, z zaciskaczem na drenie, przezroczysty, objętość wypełnienia 0,35ml, zawór wykonany z copolyestru, odporny na lipidy i cytostatyki, długość 10 cm, przepływ 143-145ml/min, ilość aktywacji od 450 do 500, sterylizowany tlenkiem etylenu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści w części nr 3 poz. 1 kaniule bez portu, ze skrzydełkami, wykonane z FEP, 2 linie RTG, z zastawką, bez lateksu i PCV, w rozmiarach :

24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min

26G 0,62x19mm przepływ 17ml/min?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 32: dotyczy projektu umowy

„Zwracamy się z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy „W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w niniejszej umowie dostawy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawę na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 33: dotyczy próbek

„Czy Zamawiający zaakceptuje próbki w opakowaniu zastępczym tj. Woreczku strunowym i odstąpi od ich przesyłania w opakowaniu handlowym. Wyspecyfikowane produkty są pakowane w opakowania zbiorcze po kilkadziesiąt sztuk, dlatego przesłanie np. 1 sztuki w opakowaniu handlowym jest dużym utrudnieniem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 34: dotyczy §7 ust. 1 pkt. 2 projektu umowy

„Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na dostawę dokumentów do 5 dni roboczych oraz obniżenie kary do 0,05%.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 35: dotyczy §7 ust. 1 pkt. 3 projektu umowy

„Zwracamy się z prośbą o obliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanej części umowy.”

ODPOWIEDŹ

Patrz odpowiedź na pytanie nr 2.

PYTANIE NR 36: dotyczy §2 ust. 6 projektu umowy

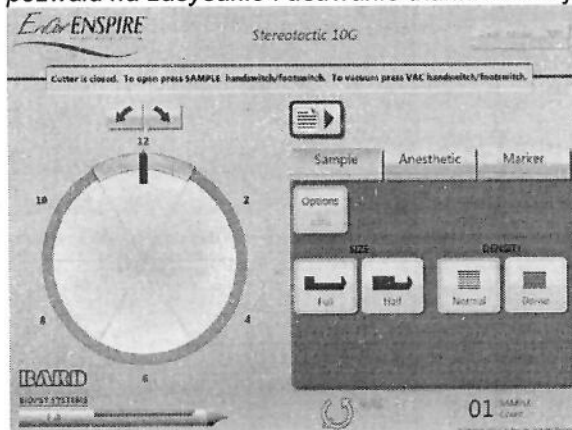
„Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wystawiania jeden faktury do całego zamówienia. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyrażenie zgody na podpisanie oddzielnych umów do każdego z wygranych pakietów bądź deklarację Zamawiającego, że zamówienia będą składane w ramach każdego z pakietów oddzielnie.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 8 poz. 2

„Czy zamawiający zgodzi się na tryb regulacji pobierania próbki z tkanki normalnej na zwartą. Regulacja ta pozwala na zasysanie i usuwanie tkanki zwartej.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 8 poz. 4

„Czy Zamawiający zgodzi się na system oscylacyjny noża tnącego, mając na uwadze funkcję automatycznego obrotu (rotacji) igły o 360 stopni przy nieruchomej rękojeści?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 8 poz. 6

„Czy zamawiający dopuści jedno urządzenie z 2018 roku?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 3

„Czy w związku z wycofywaniem kaniul wykonanych z teflonu, Zamawiający wymaga w części 3: Kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiar 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min, 24G – żółty 07x19-przepływ 19 ml/min.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 4

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 4 w pozycji 1 kaniuli w rozmiarze 1,3mm – 18 G (zielony) dł. 45 mm, przepływ 103 ml/min zamiast 90 ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 4

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 4, pozycja 2: Łącznik bezigłowy z pojedynczym przedłużeniem, z przemieszczaniem dodatnim płynu, z zerowym refluxem. Gładka, łatwa do dezynfekcji powierzchnia pomaga zredukować ryzyko wniknięcia bakterii. Jednolita, silikonowa membrana, niepodzielna. Przezierna droga przepływu płynu (poliwęglanowy korpus). Kompatybilny z lipidami i lekami drażniącymi. Możliwość podaży do żyły lub tętnicy. Kompatybilny ze wstrzykiwaczem środka kontrastującego - Maxymalne ciśnienie 325 PSI @10 ml/s. Kompatybilny z CT/MRI. Czas użycia 7 dni lub 200 aktywacji. Długość drenu – 17cm. Opakowanie 50 szt.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 4

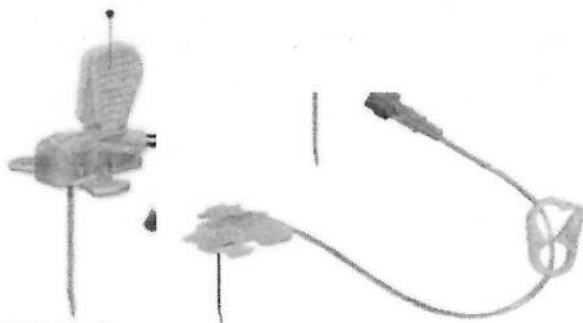
„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w p. 4, pozycja 3: Łącznik bezigłowy podwójny, z przemieszczaniem dodatnim płynu, z zerowym refluxem. Gładka, łatwa do dezynfekcji powierzchnia pomaga zredukować ryzyko wniknięcia bakterii. Jednolita, silikonowa membrana, niepodzielna. Przezierna droga przepływu płynu (poliwęglanowy korpus). Kompatybilny z lipidami i lekami drażniącymi. Możliwość podaży do żyły lub tętnicy. Kompatybilny ze wstrzykiwaczem środka kontrastującego - Maxymalne ciśnienie 325 PSI @10ml/s. Kompatybilny z CT/MRI. Czas użycia 7 dni lub 200 aktywacji. Długość drenu – 18cm. Opakowanie 50 szt.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 7

„W trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7, pozycja 1 alternatywną Iglę Hubera z drenem o dł. 20 cm. Igła typu motylek, ze skrzydełkami, z klipsem zatraskowym na drenie. Skrzydełka oznaczone kolorem odpowiadającym rozmiarowi igły. Ergonomiczna konstrukcja skrzydełek pozwala w pełni kontrolować dostęp i widoczność umiejscowienia urządzenia. Igła posiadająca system zabezpieczenia ostrza chroniący personel przed zakłuciem, którego włączenie można usłyszeć, poczuć lub zobaczyć Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa. Rozmiary: 20G: 19mm, 25mm.”

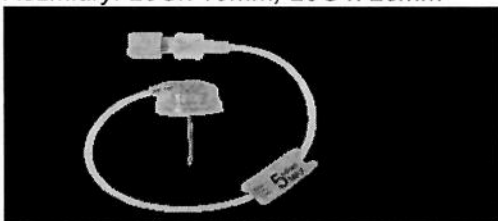


ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 7

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7, pozycja 2: Alternatywnej sylikonizowanej Igły Hubera dostosowanej do możliwości podawania kontrastu ze wstrzykiwaczy ciśnieniowych z oznaczeniem przepływu w ml/s na klipsie zatraskowym, dodatkowo w opakowaniu naklejka z oznaczeniem przepływu ułatwiająca identyfikację możliwości zastosowania igły. Igła z przezroczystą podstawą stabilizującą z miękką pianką, poprawiającą komfort pacjenta w trakcie użytkowania, igła z drenem z klipsiem zatraskowym. Igła bezpieczna posiadająca zabezpieczenie ostrza. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa Rozmiary: 20Gx 19mm, 20G x 25mm”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści:

Bezpieczna igła do portów z ostrzem Hubera, do długich przetoczeń, zaopatrzona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem podczas usuwania igły z portu, umożliwiająca obsługę jedną ręką, w postaci dźwigni sygnalizującej akustycznie i wizualnie bezpieczną pozycję igły podczas wyjmowania. Z prostokątnym korpusem z przezroczystego materiału, pozwalająca na ciągłą obserwację miejsca wkłucia, z miękką podkładką od strony kontaktu ze skórą pacjenta z medycznej pianki zespoloną z korpusem igły, z przedłużeniem PVC bez DEHP oraz lateksu z zaciskiem do przerw w infuzji i łącznikiem Luer Loc o długości minimum 20 cm. Kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Maksymalne ciśnienie iniekcji dostępnych rozmiarów 300PSI Igły w rozmiarach: 19, 20, 22G długość 15,17,20,25,30,35 mm wyboru przez Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznych kaniul do żył obwodowych dla dzieci 24G-0,7 i 26G-0,6 wykonanych z poliuretanu, widocznych w RTG, bez zdejmowalnego uchwytu ułatwiającego wkłucie, wyposażone zastawką zapobiegającą wypływowi krwi podczas kaniulacji (24G), z zabezpieczeniem zapobiegającym ekspozycji na krew w pełni izolującym igłę, z otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie i pewne wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia (26-24 G), ergonomiczny kształt, sterylna jednorazowego użytku w rozmiarach: 26 G 0,6 x 19 mm – przepływ 12 ml/min, 24G 0,7mm.x 19 mm – przepływ 16 ml/min.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 4 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego łącznika bezigłowego jednokanałowego (1 x 9 cm) o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania o poniższych parametrach

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem. Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylno- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań wykonanych w technologii pojedynczej zastawki."

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 4 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego łącznika bezigłowego dwukanałowego (2 x 10 cm) o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania o poniższych parametrach

Zestaw przedłużający z dwoma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 10 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi, o objętości wypełnienia 0,35 ml, średnica drenu 1,2 mm. Dreny zakończone zaworami bezigłowymi kompatybilnymi z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Sterylno- sterylizacja radiacyjna, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań wykonanych w technologii pojedynczej zastawki."

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniul do wlewów dożylnych, z portem bocznym, materiał cewnika FEP, ze zdejmowanym uchwytem, wyposażony w 2 paski kontrastujące w RTG, op. a 100 szt., rozmiar: 24G 0,7x19mm, przepływ 15 ml/min, 26G 0,6x19mm, przepływ 13 ml/min?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniul do wlewów dożylnych, bez portu bocznego, materiał cewnika PTFE, ze zdejmowanym uchwytem, wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG, op. a 100 szt., rozmiar: 24G 0,7x19mm, przepływ 15 ml/min, 26G 0,6x19mm, przepływ 13 ml/min?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 52: dotyczy próbek

„W związku z faktem, że próbki nie będą używane do oceny kryteriów pozacenowych zwracamy się z prośbą o odstąpienie od próbek w pakiecie 6 oraz 8 w przypadku, gdy Zamawiający jest ich obecnym użytkownikiem, i są

one regularnie dostarczane do Zamawiającego. Wartość próbek wymaganych przez Zamawiającego to kilka tysięcy złotych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.



Z-CIĄG DOKUMENTU
Kierownik Biura Techniczno-Administracyjnych
mgr inż. Marcin Podleśny
SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Mikołaja Kopernika w Koszalinie