



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Siemiatyczach

♦ 17-300 Siemiatycze, ul. Szpitalna 8 ♦ tel. +48 85 655 28 25 ♦ email: sekretariat@spzozsiemiatycze.pl ♦

Zestaw pytań nr 35

Siemiatycze 05.04.2017r.

ZAMAWIAJĄCY:

Samodzielny Publiczny

Zakład Opieki Zdrowotnej

ul. Szpitalna 8

17-300 Siemiatycze

Dotyczy przetargu nieograniczonego na „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SP ZOZ Siemiatycze”

Numer sprawy: SP ZOZ ZP/01/17

Do Zamawiającego wpłynęło:

Pakiet 1

poz. 1 (1.1 – 1.4)

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek, bez rozszerzonej skali pomiarowej z logo producenta nadrukowanym na cylindrze. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-1 dotycząca strzykawek zezwala, ale nie wymaga stosowania rozszerzonej skali na strzykawkach.

Odp: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by na opakowaniu jednostkowym znajdowała się informacja o braku zawartości DEHP. Na opakowaniach oferowanych produktów nie ma oznaczenia graficznego (piktogramu) informującego o braku zawartości PCV, lateksu oraz DEHP. Informujemy, że wynika to ze zmiany sposobu oznakowania wyrobów medycznych wprowadzonego w oparciu o międzynarodową normę EN ISO 980:2008 *Symbols for use In the labelling of medical devices* - polska norma to norma PN-EN ISO 980:2008 *Symbole graficzne do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych*. W świetle tej zmiany producent nie ma już obowiązku oznaczania braku zawartości tych substancji, zobowiązany jest natomiast do oznaczenia ich zawartości, co w przypadku oferowanych produktów nie ma zastosowania.

Odp: Zamawiający odstępuje od powyższego wymogu

poz. 1.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt., z podaniem ceny jednostkowej netto za 100 sztuk strzykawek.

Odp: Brak zgody

Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek wyposażonych jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawkę przeznaczoną do pomp infuzyjnych obustronnej skali.

Odp: Zamawiający dopuszcza

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania max. 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp: Zamawiający dopuszcza

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej insulinowej bezpiecznej z wbudowaną igłą 1ml 0,33x13mm wyposażonej w mechanizm zabezpieczający z obrotowym ramieniem (ostrze igły zorientowane w kierunku osłony zabezpieczającej) aktywowany jedną ręką, który nieodwracalnie chowa igłę w osłonie po aktywacji, nazwa producenta na cylindrze, sterylizowane radiacyjnie, bez zawartości lateksu (brak informacji na opakowaniu jednostkowym zgodnie z normą PN-EN ISO 980:2008), pojemność 1ml; opakowanie 100szt.

Odp: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 10ml do przepłukiwania, napełnionej fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%) bez koreczka do dezynfekcji zaworu bezigłowego, nasączonego 70% izopropanolem.

Odp: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 4

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej w rozmiarze 27G 3/4(0,4x19mm)

Odp: Zamawiający dopuszcza

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły „motylek” w rozmiarze 0,5x20mm, 0,6x19mm, 0,7x19mm

Odp: Zamawiający dopuszcza

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do pena w rozmiarze 0,25x5mm oraz 0,3x8mm

Odp: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 7

poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli jednorazowego użytku do kaniulacji żył obwodowych renomowanej firmy Becton Dickinson. Kaniula dożylna, z dodatkowym portem i skrzydełkami, wykonanych z PTFE, widoczne w USG, bez pasków kontrastujących, z zastawką antyzwrotną, zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi podczas wkłucia, rozmiary kaniul identyfikowane kolorem. Kaniule sterylizowane tlenkiem etylenu. Rozmiary: 22 G 0,8 x 25 mm - przepływ 31 ml/min; 20 G 1,0 x 32 mm - przepływ 54 ml/min; 18 G 1,2 x 45 mm - przepływ 80 ml/min; 18G 1,2 x 32 mm - przepływ 80 ml/min; 17 G 1,4 x 45 mm - przepływ 125 ml/min; 16 G 1,7 x 45 mm - przepływ 180 ml/min; 14G 2,0 x 45 mm - przepływ 270 ml/min

Odp: Zgodnie z SIWZ

2. W rozmiarze 24 G prosimy o dopuszczenie używanej w Państwa placówce kaniuli Neoflon renomowanej firmy Becton Dickinson, Kaniula do żył obwodowych dla noworodków i dzieci, przepływ 13ml/h; ze zdejmowalnym uchwytem i skrzydełkami służącymi do fiksowania; z zastawką antyzwrotną, zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi podczas wkłucia, bez pasków radiocieniujących. Rozmiar: 0,7 x 19mm G-24; sterylna j. użytku

Odp: Zgodnie z SIWZ

poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej jednorazowego użytku wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji, posiadająca sześć pasków kontrastujących w promieniach rtg. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, oraz samozamykający się korek głównego portu. Posiadająca automatyczną osłonkę wyposażoną w kapilary eliminującą przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły. Pakowane w opakowania typu Tyvek – zabezpieczające przed wilgocią. Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu. Rozmiary 22G 0,9x25 mm przepływ 42 ml/min; 20G 1,1x32 mm przepływ 67 ml/min; 18G 1,3x32 mm przepływ 103 ml/min; 18G 1,3 x45 mm przepływ 103 ml/min; 17G 1,5 x45 mm przepływ 133 ml/min; 16G 1,8x45 mm przepływ 236 ml/min; 14G 2,0x 45 mm przepływ 270 ml/min.

Odp: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w rozmiarze 24G, 0,7x19mm bezpiecznej kaniuli dożylnnej pediatrycznej firmy Becton Dickinson. Kaniula bezpieczna, z biokompatybilnego poliuretanu, bez portu bocznego. Z igłą posiadającą otwór przy ostrzu, który potwierdza pewne umieszczenie kaniuli w żyłę, z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem. Ostrze lancetowate. Kaniula wyposażona jest w filtr hydrofobowy. Opakowanie TYVEK. Posiada 6 pasków RTG o przepływie 20 ml/min.

Odp: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie używanej w Państwa placówce kaniuli Neoflon renomowanej firmy Becton Dickinson. Kaniula do żył obwodowych dla noworodków i dzieci, przepływ 13ml/h; widoczna w USG, bez portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem i skrzydełkami służącymi do fiksowania; 0,6 x 19mm G-26; sterylna j. użytku.

Odp: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wkłuć dożylnych w rozmiarze 24Gx19mm, prędkość przepływu 13ml/min, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, bezpieczna, chroniąca przed ekspozycją na materiał biologiczny i zakłucie poprzez posiadanie plastikowej osłonki igły, otwór przy ostrzu igły umożliwiający pojawienie się krwi pomiędzy igłą a cewnikiem w szybki sposób potwierdzający wejście do naczynia podczas kaniulacji, bez portu górnego, z drenem zakończonym podwójnym rozgałęzieniem, jedno z rozgałęzień zakończone niemechanicznym przezroczystym zaworem dostępu naczyniowego z silikonową jednoelementową podzielną membraną osadzoną na plastikowym konektorze. (oznaczenie kolorystyczne rozmiaru na porcie) Kaniula posiada minimum 5 pasków radiocieniujących. Opakowanie Tyvek

Odp: Zgodnie z SIWZ

poz. 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Kolec o długości 15mm, średnica 4,4mm. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm oraz samouszczelniający się i samo domykający zawór bezigłowy zapobiegający wyciekowi leku. Czas stosowania 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Wolny od lateksu i PCV. Objętość wypełnienia 0,35ml.

Odp: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Długość kolca 15mm, średnica 4,4mm. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm, końcówkę typu luer lock i zatyczkę w kolorze transparentnym białym. Objętość wypełnienia 0,27ml. Wolny od lateksu i PCV.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 8

poz. 1

Prosimy o dopuszczenie systemu bezigłowego pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym – podać zalecany środek), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, ciśnienie negatywne, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

Odp: Zgodnie z SIWZ

poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego składający się z dwóch zaworów bezigłowych o długości 23 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,6 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym – podać zalecany środek), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami z klemami - system zapobiegający cofaniu krwi

Odp: Zgodnie z SIWZ

poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego składający się z trzech zaworów bezigłowych o długości 11,5 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,3 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym – podać zalecany środek), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami z klemami - system zapobiegający cofaniu krwi

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 9

poz. 1, 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek wyposażonych jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki przeznaczone do pomp infuzyjnych obustronnej skali.

Odp: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy o wyjaśnienie czy w celu kompatybilności zaferowanych strzykawek z pompami, strzykawki mają być wpisane i wyświetlane w menu pompy?

Odp: Strzykawki mają być kompatybilne z wymienionymi pompami w załączniku nr 2 do SIWZ

Pakiet 11

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka, którego trzpień zamykający światło kaniuli jest na równi krawędzi korka. Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, iż obecność trzpienia osadzonego poniżej krawędzi koreczka nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, bowiem w przypadku jakiegokolwiek dotknięcia koreczka i tak wszelkie zasady bezpieczeństwa nakazują użycie nowego, w celu zapobieżenia przypadkowemu zakażeniu. Jednocześnie informujemy, iż korek ze standardowym trzpieniem powyżej krawędzi koreczka w przypadku umiętnego zastosowania zapewnia aseptyczne użytkowanie, a jednocześnie umożliwia wyjęcie go bez zainfekowania wewnętrznej jego strony.

Odp: Zamawiający dopuszcza

Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka, którego trzpień zamykający światło kaniuli jest powyżej krawędzi korka. Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, iż obecność trzpienia osadzonego poniżej krawędzi koreczka nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, bowiem w przypadku jakiegokolwiek dotknięcia koreczka i tak wszelkie zasady bezpieczeństwa nakazują użycie nowego, w celu zapobieżenia przypadkowemu zakażeniu. Jednocześnie informujemy, iż korek ze standardowym trzpieniem powyżej krawędzi koreczka w przypadku umiętnego zastosowania zapewnia aseptyczne użytkowanie, a jednocześnie umożliwia wyjęcie go bez zainfekowania wewnętrznej jego strony.

Odp: Zamawiający dopuszcza

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu handlowym 100szt.

Odp:

Poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny jednostkowej za opakowanie 100szt.

Odp: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 13

Poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z Pakietu 13. Poz. 1, 2 w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty przez większe grono Wykonawców.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznej igły tepej do nabierania leków z ampułki z filtrem 5µm, z ostrzem ściętym pod kątem 45°, sterylne

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie aparatów „bezpieczne” do przetaczania płynów infuzyjnych długość komory kroplowej wraz z kołcem maksymalnie 120mm, kołec z zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym i samo domykającą się kłapką komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, 15µm filtr cząsteczkowy, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem do podwieszenia drenu, sterylizowany EO, dł. drenu 210 cm z końcówką lock i obrotowym łącznikiem z funkcją typu Self lock służący bezpiecznemu i wygodnemu połączeniu z wkłuciem, zatyczka typu FlowStop z filtrem hydrofobowym na końcu drenu, zapobiegającym przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, sterylne EO, jednorazowego użytku, na opakowaniu jednostkowym rysunkowa instrukcja użycia, w opakowaniu dodatkowe informacje producenta, bez DEHP

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu infuzyjnego do przetaczania płynów leków i żywienia pozajelitowego, z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra (2 skale dla płynów o różnej gęstości: 1 zakres regulacji off-300 ml/h (skalowanie 5-300 ml/h -10 %, zakres regulacji off -200 ml - skalowanie 5 -200 ml - 40 %), z zastawką antyzwrotną, zatyczka z filtrem hydrofobowym typu PrimeStop, bez DEHP, bez lateksu, długość zestawu 220 cm, zacisk na drenie, sterylne- EO, jednorazowego użytku, na opakowaniu jednostkowym rysunkowa instrukcja użycia, data ważności

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z filtrem 200 mikronów, komora kroplowa elastyczna, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na unieruchomienie i osłonięcie kolca po użyciu, bez zawartości lateksu, DEHP, zakończenie drenu lock, na opakowaniu rysunkowa instrukcja użycia, kod kreskowy, data ważności

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 14

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy bursztynowych.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 15

Poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaferowania rękawicy chirurgicznej o grubości na palcu 0,21 ± 0,01 mm

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm, która korzystnie wpływa na barierowość rękawicy.

Odp: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznymi, bezpudrowych, koloru jasnobrązowego, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, antypoślizgowa. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkownika naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Grubość na palcu 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm. Poziom AQL po zapakowaniu < 1,0.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, co zwiększa chwytność rękawic. Pragniemy nadmienić, że polimeryzowanie powierzchni ma na celu wprowadzenie poślizgu, co jest zwłaszcza ważne przy zakładaniu rękawic. Zwiększenie poślizgu nie jest jednak pożądane od strony roboczej, gdzie podczas zabiegu manipuluje się narzędziami.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych rękawic foliowych, długość min. 240mm

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 16

Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odp: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, koloru białego, długość min. 265 mm. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

Odp: Zamawiający dopuszcza reszta parametrów zgodnie z SIWZ

Poz.3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, o długości min 300 mm, o grubości na pojedynczej ścianie palca min. 0,15 mm z tolerancją $\pm 0,01$ mm. Bez zawartości protein. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 15 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), opakowanie max 100 szt.

Odp: Zgodnie z ?SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, koloru białego, o średniej grubości na palcu $0,1 \pm 0,02$ mm, długość min. 260 mm. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu - na opakowaniu i w Certyfikacie CE. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 26

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i w pozycji 3 zamawiający oczekuje układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 2,7 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,18 cm H₂O i wydechowy 0,22 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 231 g bez akcesoriów, rura wydechowa do podłączenia do aparatu długości 0,4 m, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Odp: Nie zaszła omyłka pisarska. Zamawiający dopuszcza powyższe parametry

Pakiet 31

Poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie dreny tlenowe o przekroju standardowym.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatorów mikrobiologicznie czystych.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych masek tlenowym o standardowym przekroju drenu.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 5

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie dreny o przekroju standardowym.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 6

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenu tlenowego o długości 210cm.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 40

Poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby cewnik był wykonany z półtwardego silikonowanego lateksu?

Odp: Zawalający dopuszcza nie wymaga

Pakiet 41

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewniki były sterylizowane radiacyjnie?

Odp: Zawalający dopuszcza nie wymaga

Poz. 5-9

Czy Zamawiający oczekuje aby cewnik posiadał 4 otwory drenujące zwiększające powierzchnię drenującą i bezpieczeństwo swobodnego odpływu moczu?

Odp: Zawalający dopuszcza nie wymaga

Pakiet 48

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie filtra z połączeniem dokręcany, pozostałe parametry SIWZ bez zmian (filtracja 175/40/10 mikronów)

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwóch efektywnych drenów o zmiennej perforacji z trokami CH 14.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do gromadzenia krwi z filtrem max 200 mikronów

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 51

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z Pakietu 51. Poz. 2,9,10 w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty przez większe grono Wykonawców.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 56

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kraniki trójdrożne mają być wykonane z poliwęglanu pozwalającego na podawania tłuszczu i leków silnie działających o wytrzymałość 4,5 bara ?

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kraniki trójdrożne mają posiadać maksymalną pojemność wypełnienia 0,22ml

Odp: Zamawiający potwierdza iż kranik trójdrożny musi posiadać powyższe parametry.

Pakiet 68

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z Pakietu 68. Poz. 27, 28 w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty przez większe grono Wykonawców.

Odp: Brak zgody

Pakiet 27

poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu higienicznego o wymiarach 102 cm x 229 cm. Produkt ma delikatną pikowaną powierzchnię ograniczającą ilość mikro urazów o jednostce chłonności 35 ml/100 cm². Chłonność rdzenia produktu wynosi 3,596 dm³. (litr) Pozostałe parametry zgodne z zapisem SIWZ.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 27

poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu higienicznego o wymiarach 102 cm x 229 cm. Produkt ma delikatną pikowaną powierzchnię ograniczającą ilość mikro urazów o jednostce chłonności 35 ml/100 cm². Chłonność rdzenia produktu wynosi 3,596 dm³. (litr) oraz miękkiej, jednorazowej serwety do pozycjonowania pacjenta o udźwigu ok. 226 kg, posiada jednorazową osłonę na podramienniki stołu operacyjnego i podgłówek. Pozostałe parametry zgodne z zapisem SIWZ.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 27

poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie miękkiego kocyka do transportu pacjenta o rozmiarze 102 x 152 cm.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 34

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maty na podłogę o wymiarach : 71cm x101cm. Wchłaniałość całkowita wynosi 2,2 l, chłonność na g/m² wynosi 3 l.

Odp: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 34

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 z całości pakietu, przyczyni się to do zwiększenia konkurencyjności ofert.

Odp: Brak zgody

*DYREKTOR SP ZOZ
Andrzej Szewczuk
/podpis w oryginale/*