

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ

ul. K. Szymanowskiego 11
27-400 Ostrowiec Św., woj. świętokrzyskie
tel. (041) 247-80-00, fax (041) 247-80-50
NIP 661-19-59-864

Ostrowiec Świętokrzyski, dnia 25.05.2022 r.

Sprawa ZP/16/2022

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na „Zakup i dostawy ogólnoszpitalnych artykułów medycznych” ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2022/BZP 00161388/01 z dnia 17.05.2022 r.

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawą Pzp Zamawiający: Zespół Opieki Zdrowotnej w Ostrowcu Świętokrzyskim udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego:

Pytania:

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści rampę trójdrożną kranikową wykonaną z poliwęglanu bez wyczuwalnej co 45st. zmiany położenia pokrętła kranika?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści rampę pięciodrożną kranikową wykonaną z poliwęglanu bez wyczuwalnej co 45 st. zmiany położenia pokrętła kranika?

Odpowiedź: Tak

3. **PAKIET 18 POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Gwóźdź Kirschnera trójgranic śr. 1,0 – 2,0 długość 150 mm

Odpowiedź: Nie

4. **Pakiet 5 pozycja 1 (pytania freseniuskabi)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do długotrwałego żywienia wykonanego z poliuretanu, ze znacznikiem RTG, wolnego od lateksu i DEHP o rozmiarze 15 CH / 20 CH?

Odpowiedź: Nie

5. **Pakiet 5 pozycja 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnika poliuretanowego w wersji żołądkowo-dwunastniczej, z przewodnicą umożliwiającą łatwe założenie, ze znacznikiem RTG i podziałką, długości 120 cm, zakończone oliwką z dwoma otworami bocznymi, wolne od lateksu i DEHP, końcówka ENFit, rozmiar 10 CH/120 cm?

Odpowiedź: Nie

6. **Pakiet 5 pozycja 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do długotrwałego żywienia dożołądkowego, zakładanego metodą „push” jako wymiennik istniejącego zgłębnika (typu PEG, GastroTube lub Button), wykonany z silikonu, ze znacznikiem RTG, port do napełniania balonu z zastawką antyrefluksową, wolne od lateksu i DEHP, rozmiar 15 CH, długość 13 cm, pojemność balonika 5-7,5 cm³?

Odpowiedź: Nie

7. **Pakiet 5 pozycja 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębnika poliuretanowego w wersji żołądkowo-dwunastniczej, z przewodnicą umożliwiającą łatwe założenie, ze znacznikiem RTG i podziałką, długości 120 cm, zakończone oliwką z dwoma otworami bocznymi, wolne od lateksu i DEHP, końcówka ENFit, rozmiar 12 CH/120 cm?

Odpowiedź: Nie

8. **Pakiet 5 pozycja 6** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowanie x 15 szt.?

Odpowiedź: Tak

9. **Pakiet 5 pozycja 7** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowanie x 15 szt.?

Odpowiedź: Tak

10. dotyczy Zadania nr 4 Prosimy o dopuszczenie karty danych technicznych wystawionej przez importera zamiast przez producenta wyrobu.

Odpowiedź: jak w SWZ

11. Czy Zamawiający w zad 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do czynnego i

biernego drenażu klatki piersiowej, sterylny, jednorazowego użytku, pojemność komory 2500ml, płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 10 do 40 cm H₂O?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

12. Czy Zamawiający w zad 24 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Cewnk Dufour 2-drożny z medycznego termoplastycznego PCV, balon 30ml lub 75ml, rozmiary: 18Ch - 24Ch?

Odpowiedź: Nie

13. Czy Zamawiający w zad 24 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Cewnk Dufour 3-drożny silikonowy balon 40ml do 80ml w zależności od średnicy cewnika, rozmiary: 16Ch - 24Ch?

Odpowiedź: Tak

14. Czy Zamawiający w zad 24 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnk Dufour 3-drożny z medycznego termoplastycznego PCV, balon 30ml, 75ml rozmiary: 18Ch - 24Ch?

Odpowiedź: Tak

15. Czy Zamawiający w zad 26 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem podwójnie zagiętym. Cewnik typu JJ otwarty/otwarty wykonany z poliuretanu. Czas implantacji 12 mies. Wymagana długość mieszcząca się w przedziale 24-30cm. Rozmiary: 6Ch, 7Ch. Sterowalny popychacz?

Odpowiedź: Nie

16. Czy Zamawiający w zad 26 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem podwójnie zagiętym. Cewnik typu JJ otwarty/otwarty, wykonany z poliuretanu. Czas implantacji do 12 miesięcy. Wymagana długość 28cm. Rozmiary: 4,8Ch, 6Ch. Średnica wewnętrzna cewnika 4,8Ch - 0,028". Sterowalny popychacz?

Odpowiedź: Nie

17. Czy Zamawiający w zad 26 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw do szynowania. Skład zestawu: cewnik typu JJ otwarty/zamknięty, wykonany z poliuretanu, prowadnica, popychacz Czas implantacji 12 miesięcy. Wymagana długość 28cm. Rozmiary: 4,8Ch, 6Ch. Średnica wewnętrzna cewnika 4,8Ch - 0,035".

Odpowiedź: Nie

18. Pytania dot. przedmiotu zamówienia: Zadanie nr 4, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne niejałowe nitrilowe bezpudrowe rozmiar S, M, L, XL jednorazowego użytku o długości równej lub powyżej 240 mm, o grubości pojedynczej warstwy na palcach $\geq 0,05$, na dłoni $\geq 0,05$, na mankiet $\geq 0,04$, mankiet rolowany. Przy zakładaniu rękawice nie mogą ulegać przerwaniu, pękaniu, rozrywaniu, obrywaniu się mankietów. Zgodność z normą PN-EN 455-1,2,3 AQL dla szczelności 1,5 lub poniżej i normą PN-EN 374-2, PN-EN-420. Kolor inny niż czarny. Pakowane po 100 szt.. Rękawice nie mogą być posklejane ze sobą. Opakowanie umożliwiające łatwe i pojedyncze wyjmowanie rękawic z dyspensera. Zewnętrzne opakowanie z widocznym oznakowaniem fabrycznym posiadającym minimum takie informacje jak:

- datę ważności
- oznakowanie znakiem CE,
- AQL dla szczelności,
- wyrób medyczny klasy I,
- środek ochrony indywidualnej klasy III?

Odpowiedź: Tak

19. Zadanie nr 22, poz. 1-4: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla osób z problemami nietrzymania moczu i kału w stopniu średnim i ciężkim. Pieluchomajtki posiadają dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z bardzo chłonnej pulpy celulozowej z superabsorbentem (bez warstwy rozprowadzającej). Warstwa paroprzepuszczalna w części centralnej, paroprzepuszczalna miękka włóknina w obszarze bioder. Pieluchomajtki nie posiadają ściągaczy taliowych i nie powodują podrażnień oraz otarć skóry pacjenta. Ewentualna zgoda Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie

oferty tańszej o ok. 20%, a jakość pieluchomajtek Zamawiający będzie mógł ocenić obiektywnie podczas oceny ich jakości zgodnie z przyjętym kryterium.

Odpowiedź: Tak

20. Zadanie nr 22, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pieluchy o zakresie obwodu 55-80cm i chłonności 1500 g?

Odpowiedź: Tak

21. Zadanie nr 22, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pieluchy o zakresie obwodu 75-110cm i chłonności 2200 g?

Odpowiedź: Tak

22. Zadanie nr 22, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pieluchy o zakresie obwodu 100-150cm i chłonności 2500 g?

Odpowiedź: Tak

23. Zadanie nr 22, poz. 4: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pieluchy o zakresie obwodu 130-170cm i chłonności 2500 g?

Odpowiedź: Tak

24. dotyczy SWZ W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zgodnie z wymogami SWZ §2 ust. 1-3 projektu umowy

25. dotyczy SWZ Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zgodnie z wymogami SWZ §2 ust. 1-3 projektu umowy

26. dotyczy SWZ Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zgodnie z wymogami SWZ §2 ust. 1-3 projektu umowy

27. dotyczy SWZ Prosimy Zamawiającego o podanie dodatkowych informacji na temat miejsca dostawy, tj. określenie kondygnacji, dostępu do windy lub innych istotnych czynników mających wpływ na wykonanie dostawy.

Odpowiedź: Magazyn znajduje się na poziomie -1 z dostępem do windy.

28. Zadanie nr 2 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny wykonaną z folii PE w kolorze mlecznym umożliwiającym obserwację wydzieliny o pojemności 1 500 ml, skalowany, posiadający okrągły plastikowy uchwyt?

Odpowiedź: Tak

29. Zadanie nr 12 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane w opakowania po 50 szt.?

Odpowiedź: Tak

30. Zadanie nr 12 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z igłą 0,40x13mm?

Odpowiedź: Tak

31. Zadanie nr 12 pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45x12mm?

Odpowiedź: Tak

32. Zadanie nr 12 pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny pakowane w opakowanie jednostkowe 1 szt. i opakowanie zbiorcze 100 szt. oraz podanie ceny za opakowanie w formularzu cenowym oraz przeliczenie ilości tj. 35 opakowań?

Odpowiedź: Tak

33. Zadanie nr 13 pozycja 1, 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp pakowane w opakowanie jednostkowe 1 szt. i opakowania zbiorcze po 50 szt. oraz podanie ceny za opakowanie tj. dla pozycji 1 – 72 opakowania i dla pozycji 4 – 32 opakowania?

Odpowiedź: Tak

34. Zadanie nr 13 pozycja 1, 2, 3, 4 Prosimy Zamawiającego o prawidłowe określenie jednostki miary?
Odpowiedź: Strzykawki w opakowaniach jednostkowych umieszczone w opakowaniu zbiorczym np. po 25 czy 50 szt.

35. Zadanie nr 13 pozycja 2, 3 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp ze skalą 50ml?
Odpowiedź: Tak

36. Zadanie nr 13 pozycja 2, 3 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp pakowane w opakowania jednostkowe 1 szt. i opakowanie zbiorcze po 25 szt.?
Odpowiedź: Tak

37. Zadanie nr 14 pozycja 2, 3 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z precyzyjnym regulatorem przepływu z możliwością zabezpieczenia kolca igły biorecznej po użyciu bez dodatkowego otworu?
Odpowiedź: Nie

38. Zadanie nr 16 pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści igły z otworem bocznym 1,2x30mm lub 1,2x40mm?
Odpowiedź: Tak

39. Zadanie nr 17 pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do szybkiego przetaczania krwi z komorą kropłową i drenem bez ftalanów oraz pompka tworzywo z ftalanami?
Odpowiedź: Tak

40. Zadanie nr 19 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy posiada możliwość stosowania z zestawami infuzyjnymi, strzykawkami Luer i Luer-Lock oraz innym sprzętem medycznym zakończonym Luer lub Luer-Lock. Podczas podłączenia strzykawki lub zestawu infuzyjnego silikonowa membrana otwiera się automatycznie, a po usunięciu zamyka się samoczynnie. właściwości:

- materiał korpusu poliwęglan (makrolon Rx1805)
- materiał zastawki silikon
- maksymalny przepływ 200 ml/min
- czas użycia do 24 godzin?

Odpowiedź: Nie

41. Zadanie nr 28 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane w opakowanie jednostkowe 1 szt. oraz pakowane w opakowanie zbiorcze 144 szt. oraz podanie ceny za opakowanie tj. 21 opakowań?

Odpowiedź: Tak

42. Zadanie nr 28 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści osłonki o długości ≥ 190 mm, szerokość 53 ± 2 mm oraz grubość $\geq 0,080$ mm?

Odpowiedź: Nie

43. Zadanie nr 29 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel pakowane w opakowanie foliowe?
Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

44. Zad. 11 – Kaniule i koreczki – Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 pozycji 1 dopuści: Kaniule dożylną typu bezpiecznego, z portem umiejscowionym centralnie, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykany standardowo, 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 wykonana z poliuretanu z 3 paskami dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, kaniule kodowane kolorystycznie (koreczek portu bocznego w kolorze odpowiadającym rozmiarowi, skrzydełka bezbarwne)?

Odpowiedź: Nie

45. – Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 pozycji 2 dopuści: Kaniule dożylną typu bezpiecznego, bez portu, 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 wykonana z poliuretanu z 3 paskami dającymi dobry kontrast na fotografiach RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, skrzydełka kaniul kodowane kolorystycznie?

Odpowiedź: Nie

46. – Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści: koreczki do kaniul luer lock z trzpieniem znajdującym się powyżej brzoju koreczka, jałowe, nietoksyczne, apirogenne, białe, opakowanie umożliwiające aseptyczne wyjęcie, pakowane w blister 4 szt. sterylne oddzielonych koreczków?

Odpowiedź: Nie

47. - Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści koreczki pakowane w opakowanie zbiorcze zawierające 200 szt. koreczków?

Odpowiedź: Tak

48. **Pakiet 4 poz. 1** Czy w związku z posiadaniem przez Zamawiającego certyfikatem ISO potwierdzającym wysoką jakość wykonywanych usług medycznych Zamawiający będzie oczekiwał, aby producenci oferowanych rękawic posiadali wdrożony i certyfikowany stosem zarządzania jakością ISO 13485 obejmujący produkcję oferowanych rękawic?

Odpowiedź: Dla zamawiającego istotne jest spełnianie norm wymaganych dla produktu.

49. **Pakiet 4 poz. 1** Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Minimalny zakres oznakowania opakowania zawarty jest w opisie przedmiotu zamówienia

50. **Pakiet 10** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniula dożylna typu bezpiecznego, z portem umiejscowionym centralnie z zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem portu, cewnik wykonany z biokompatybilnego PTFE, filtr hydrofobowy na końcu przezroczystej komory wypływu, posiadająca minimum cztery paski kontrastujące w RTG, z automatycznym zabezpieczeniem igły w postaci zatrzasku zabezpieczającego przed zakłuciem, ze skrzydełkami mocującymi w kolorze odpowiadającym rozmiarowi, Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G, 22G, 24G. Na życzenie zamawiającego dostarczanie kaniul bez portu bocznego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

51. **Pakiet 13 Poz. 1-4** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by strzykawki miały tłok i cylinder wykonany z polipropylenu.

Odpowiedź: Tak

52. **Pakiet 19 1.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu w zastawce ma być widoczna na całej długości zastawki?

Odpowiedź: Tak

53. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zastawka ma być przezroczysta co umożliwi wzrokową kontrolę procesu przepłukania?

Odpowiedź: Tak

54. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zastawka ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Odpowiedź: Tak

55. **Pakiet 16 Poz.1** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm i 0,7 x 32 mm zamiast 0,7 x 30 mm. Długość 30 mm i 32 mm wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 1/2"

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

56. **Pakiet 16 Poz. 4** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igła aspiracyjnej do pobierania leków z otworu centralnym i tępy ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni 1,2, Pakowane pojedynczo w opakowaniach zbiorczych max po 100 szt.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy

57. **Pakiet 20 1.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kaniule dotętnicze miały cewnik z PTFE

Odpowiedź: Tak

58. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by kaniule dotętnicze mogły być stosowane do 30 dni (potwierdzone w instrukcji użycia)

Odpowiedź: Tak

59. **Zadanie 21** Prosimy o sprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek moczu w zestawie do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego, tak jak obecnie stosowane, ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Tak

60. **Pakiet 10 Poz. 5.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii 8Fr lub 10Fr do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

61. Poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu przezskórnego metodą jednostopniową z cewnikiem CH8 lub CH10 do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

62. Poz.8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu wymiennego do nefrostomii z cewnikiem CH8 lub CH10 oraz przewodnikiem typu Lunderquist 0.035"/85cm.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

63. Pakiet 23 Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyczka z rozmiarem 12,5-15mm.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

64. Poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru CH2,5, dł. 90cm, rozmiar koszyka 12,5mm.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy

65. Pakiet 24 Poz.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarach 18-24Ch. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy

66. Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z polsztatynowego lateksu z powłoką silikonowaną.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

67. Pakiet 26 Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości cewnika 24-28cm dla CH6 oraz 24-30 cm dla CH7.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

68. Zadanie 21 Prosimy o sprecyzowanie czy bezigłowy port do pobierania próbek moczu w zestawie do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego, tak jak obecnie stosowane, ma posiadać przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek?

Odpowiedź: Tak

69. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 4 dopuści opakowanie po 200 sztuk?

Odpowiedź: Tak

70. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 11 poz. 1. dopuści: Kaniulę dożylną typu bezpiecznego z portem, cewnik wykonany z poliuretanu, filtr hydrofobowy na końcu przezroczystej komory wypływu, posiadająca 6 pasków kontrastujących w RTG, z automatycznym zabezpieczeniem igły w postaci zatrzasku zabezpieczającego przed zakłuciem, ze skrzydełkami mocującymi w kolorze odpowiadającym rozmiarowi, jaka aktualnie jest stosowana w Placówce? Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G, 22G, 24G. Na życzenie Zamawiającego dostarczymy kaniule bez portu bocznego.

Odpowiedź: Tak

71. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 11 poz. 1 wymaga, zgodnie z zaleceniami WHO i Ministerstwa Zdrowia, ze względu na zalecenie stosowania jak najkrótszego cewnika kaniuli w żyłę, dwie długości w rozmiarze 18G tj. 45 i 32mm oraz dwie długości w rozmiarze 20G tj. 32 i 25 mm?

Odpowiedź: Tak

72. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 poz. 1. dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego niż wycena za 1 sztukę?

Odpowiedź: Tak

73. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 poz. 4. dopuści strzykawkę 50/60 ml luer-lock do podawania leków światłoczułych w zamian 20ml, ze względu na brak dostępności na rynku strzykawki 20ml luer-lock bursztynowej?

Odpowiedź: Tak

74. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 14 poz. 2. dopuści przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych bez dodatkowego miejsca na dren oraz otworu na umieszczenie końca igły po użyciu, w opakowaniu typu folia, zawierający medyczny PCV?

Odpowiedź: Tak

75. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 poz. 1. wymaga, zgodnie z zaleceniami Ministerstwa Zdrowia, przezroczystą obudowę zaworu umożliwiającą kontrolę zalegającej krwi?

Odpowiedź: Tak

76. Dot. zadanie nr 32, pozycja nr 1: Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający

obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Tak

77. Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Tak

78. Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź: Nie

79. Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź: Tak

80. Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/ czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź: Nie

81. Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź: Nie

82. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22, pozycja 4) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie 120cm - 170cm?

Odpowiedź: Tak

83. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22; pozycja 5) pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę?

Odpowiedź: Tak

84. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22, pozycje 5 i 6) przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci wystawionych przez producenta, które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z wymogami SWZ

85. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22, pozycje 1-6) przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948-1.

Odpowiedź: Tak

86. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22; pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustawi to jako wymóg minimalny?

Odpowiedź: dopuści, ale nie ustawi jako wymogu minimalnego

87. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22, pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź: Tak

88. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22, pozycje: 1 - 4) pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź: Nie

89. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22, pozycje 1 - 4) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych mikcjach?

Odpowiedź: Tak

90. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22, pozycje 1 - 4) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego - tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

91. Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 22; pozycje 1 - 4) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Nie ma bowiem funkcjonalnego uzasadnienia dla dwóch wskaźników wilgotności gdyż jeden wskaźnik tak samo dobrze informuje o zapełnieniu pieluchomajtki jak podwójny. W przypadku jednego z producentów pieluchomajtek, drugi wskaźnik wilgotności jest tuszowym napisem (rozmywa się pod wpływem wilgoci) wynikającym jedynie z procesu produkcji i nie ma jakiegokolwiek wpływu na funkcjonalność pieluchomajtki a jednocześnie uniemożliwia identyfikację serii zużytego produktu.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

92. Zwracam się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o informację dotyczącą Zadania nr 23 - Koszyczki Dormia - Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 wymaga Koszyczków Dormia jednorazowych czy wielorazowych?

Odpowiedź: Wymagamy koszyczków Dormia jednorazowych

93. **Zadanie 2, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny zgodnie z poniższymi parametrami:

Odpowiedź: dopuszczamy worek niebieski

94. **Zadanie 8, pozycja 1-2** Czy Zamawiający dopuści rampy z pokrętłami kraników z optycznym położeniem co 45°, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Tak

95. **Zadanie 12, pozycja 5** Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak

96. **Zadanie 12, pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą -skala co 0,05ml, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Nie

97. **Zadanie 24, pozycja 1-3** Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour 3-drożny wykonany z 100% z

silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności w rozmiarach CH18-CH24?

Odpowiedź: Nie

98. **Zadanie 28, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek w opakowaniu a'144szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak

99. **Zadanie nr 2, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z folii posiadający okrągły, plastikowy uchwyt?

Odpowiedź: Tak

100. **Zadanie nr 29, pozycja 1** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania instrukcji?

Odpowiedź: Tak

101. **Zadanie nr 23** Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie koszyka w rozmiarze 2,4 Ch, długość 120 cm oraz 3Ch i 4Ch, długość 90 cm, rozmiar koszyczka 12 mm.

Odpowiedź: Nie

102. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie koszyka w rozmiarze 2,2 Ch, długość 120 cm, rozmiar koszyczka 12 mm.

Odpowiedź: Nie

103. **Zadanie nr 25** Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie przewodnicy o długości 150 cm pokrytej powłoką hydrofilną na długości 75 cm, z miękką końcówką prostą lub zakrzywioną (do wyboru).

Odpowiedź: Nie

104. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie przewodnicy z rdzeniem nieruchomym.

Odpowiedź: Nie

105. **zadanie 2** Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku, wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź: Tak

106. **zadanie 3** czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania zapewniającego zachowanie jałowości wziernika oraz informacje zawarte w opisie przedmiotu zamówienia

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

Odpowiedź: dopuszczamy

108. **zadanie 11, poz. 3** Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonal-ne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie

109. Czy zamawiający oczekuje koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer -Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika?

Odpowiedź: Nie

110. Czy zamawiający oczekuje koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: oczekuje koreczki zapewniające szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, trzpień poniżej lub powyżej krawędzi

111. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 5 strzykawki do insuliny o pojemności 1 ml, typu Luer, z igłą 0,29-0,45x13mm w opakowaniach zbiorczych max. 120.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

112. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 13 poz. 4 strzykawkę do pompy infuzyjnej, 3-częściowa, apirogenna, nietoksyczna 20 ml luer- lock bursztynowej lub mlecznej.

Jałowa z widoczną datą ważności na opakowaniu, pakowana pojedynczo w opakowaniach zbiorczych.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy strzykawkę bursztynową

113. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 14 poz. 1 alternatywnego przyrządu o następujących cechach: przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów z elastyczną komorą kroplową z filtrem krwi o wielkości oczek 200 µm, bez odpowietrzenia, komora kroplowa PCV bez DEHP, Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), długość drenu 180 cm, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, bez regulatora przepływu, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy

114. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 14 poz. 2 alternatywnego przyrządu o następujących cechach:

- zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra z pojedynczą skalą pomiarową w zakresie 5-250 ml/h,
- Spike ABS, komora wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny z filtrem hydrofobowym i oleofobowym
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 50mm, ze skrzydełkami
- długość drenu 180 cm, zestawu 191 cm, 150+30
- bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- Wewn. średnica drenu 3 mm
- Kłamra zaciskowa na drenie do zamknięcia infuzji
- Złącze luer lock obrotowe
- Dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym i oleofobowym priming cap,
- sterylizowany EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 47 miesięcy od daty produkcji

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

115. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 14 poz. 3 alternatywnego przyrządu o następujących cechach:

- zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy,
- precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca),
- wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny
- Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet
- Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, długość min. 60m bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wklucia
- długość drenu 150 cm, objętość wypełnienia drenu 12 ml.
- Złącze luer lock **obrotowe**
- dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym **priming cap**
- sterylny - EO
- na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

116. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane w Zadaniu nr 32 paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wszystkich wymagań dla pasków i glukometrów.

Odpowiedź: Tak

117. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby parametry pomiarowe zaoferowanych pasków do glukometrów były zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Tak

118. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Zadaniu nr 32 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

Odpowiedź: Nie wymagamy

119. Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odpowiedź: Tak

120. Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?

Odpowiedź: Tak

121. Pytania do przetargu na: „Zakup i dostawy ogólnoszpitalnych artykułów medycznych”(ZP/16/2022) Dotyczy zadania numer 11 poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje kaniuli dożylniej z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ. Dotyczy zadania numer 11 poz. 2 Czy Zamawiający oczekuje kaniuli dożylniej bez portu z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza

122. Pytania do pakietu 30 Wnosimy o stworzenie zakresu dla rozmiaru cewnika od 14,5 do 16 Fr. Uzasadnienie: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia użył spójnika „i”. Ciężko wyobrazić sobie złożenie oferty na dwa cewniki jednocześnie w dwóch różnych rozmiarach, ponieważ jednostką miary jest „szt” a nie „komplet”, w związku z powyższym prosimy poprawienie zapisu i stworzenie zakresu w przedziale 14,5-16Fr gdyż proponowany przedział określa rozmiary typowe dla cewników długoterminowych i każdy zaproponowany cewnik w tym rozdziale spełnia wymogi w zakresie „cewnik permanentny”

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na stworzenie zakresu dla rozmiaru cewnika od 14,5 do 16 Fr. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

123. Prosimy o dopuszczenie cewników z ramionami prostymi, różnice podane w nawiasach: Cewnik 14,5 Fr (w zakresie 14,5-16F) o długości cewnika do mufy: 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 (43 zamiast 42)cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28, 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min. Cewnik 16 Fr – długości cewnika do mufy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 (43 zamiast 42) cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28, 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500ml/min nawet przy 15% okluzji. Końcówka cewnika schodkowa 3cm. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach Światło wewnętrzne cewnika 2,3 mm(prosimy o stworzenie zakresu od 2,3mm do 3mm). Otwory wycięte w systemie 360 st (boczne otwory) zapobiegające przyssaniu się cewnika do ściany naczynia. Dla cewnika 14,5 Fr (dla cewnika w zakresie 14,5-16F wprowadzacz o średnicy 16F) 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.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy, zgodnie z SWZ.

124. Zamawiający ma prawo określić przedmiot zamówienia w sposób uwzględniający jego potrzeby i aby uzyskać oczekiwany efekt, nawet jeśli wyklucza to możliwość dopuszczenia do realizacji zamówienia wszystkich wykonawców działających na rynku. Prawem Zamawiającego jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, którego realizacja zaspokoi w najszerszym kontekście określone potrzeby społeczne. Zamawiający musi jednak uzasadnić swoje obiektywne potrzeby, dlatego w przypadku potrzymania własnych parametrów technicznych prosimy o uzasadnienie o charakterze arbitralnym w oparciu o wartości czy też wzorców porównawczych. (Przepisy ustawy Pzp i Dyrektywy 2004/18)

Odpowiedź: opis cewnika wg potrzeb określonych przez operatora. Zamawiający nie wyklucza dopuszczenia do realizacji innego cewnika, ale zmiana parametrów cewnika wymaga przetestowania przed wyrażeniem zgody, by nie narazić zamawiającego na bezcelowe wydatkowanie środków publicznych, w przypadku gdyby zaproponowane rozwiązanie nie spowodowałoby uzyskania oczekiwanego efektu.

Wz. Dyrektor
Zespół Opieki Zdrowotnej
w Ostrowcu Świętokrzyskim
GŁÓWNY KSIĘGOWY
mgr JOLANTA GALEZIA