



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Puławach

ul. Bema 1, 24-100 Puławy
NIP 716-22-38-942 REGON 431205731
Tel. 81 45 02 389

www.szpitalpulawy.pl

zp@szpitalpulawy.pl

L.dz. 27/231/2022

Puławy, 02.02.2022 r.

Wykonawcy uczestniczący
w postępowaniu nr ZM 4/230/2022

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu podstawowego na zakup wraz z dostawą sprzętu medycznego - strzykawki, igły, kaniule itp. dla potrzeb SP ZOZ w Puławach, opublikowanego na platformie e-Zamówienia dnia 25.01.2022 roku pod nr 2021/BZP 00033569/01.

Działając w trybie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Dotyczy Zadania nr 1: Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali nominalnej, t.j.:

- poz. 1 do 2,2ml
- poz.2 do 5,5ml
- poz.3 do 11ml
- poz.4 do 22ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2:

Dotyczy Zadania nr 1, pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści strzykawki mimośrodowe?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3:

Dotyczy Zadania nr 1, pozycja nr 4: Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4:

Dotyczy Zadania nr 1, pozycja nr 7: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową oraz dwoma łącznikami luer?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 5:

Dotyczy Zadania nr 1, pozycja nr 8: Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny typu Luer z igłą 0,4x13mm, spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6:

Dotyczy Zadania nr 1, pozycja nr 9: Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z dopakowaną igłą 0,45x13mm (nasadka brązowa) oraz skalą co 0,05?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 7:

Dotyczy Zadania nr 3, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści bezpieczne igły o długościach w zakresie 25-40mm spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 8:

Dotyczy Zadania nr 4, pozycja nr 1-3 : Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9:

Dotyczy Zadania nr 4, pozycja nr 3: Proszę o dopuszczenie przyrządów bez nazwy Producenta bezpośrednio na przyrządzie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10:

Dotyczy Zadania nr 5, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści kaniule z filtrem hydrofobowym, bez nazwy własnej bezpośrednio na produkcie oraz bez badań klinicznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy Zadania nr 6, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści kaniule z filtrem hydrofobowym oraz mechanizmem zabezpieczającym wyłącznie przed zakłuciem ,bez badań klinicznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12:

Dotyczy Zadania nr 7: Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 13:

Dotyczy Zadania nr 7: Czy Zamawiający dopuści plaster bez metki do oznakowania daty założenia wkłucia?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 14

Dotyczy Zadania nr 7: Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z wodoodpornej folii PU ze skrzydełkami wzmocniony od wewnątrz włókniną do zabezpieczania kaniul dożylnych, z wkładem chłonnym z dodatkową podkładką włókninową pod skrzydełka kaniuli oraz taśmą do opisu, z trójstopniowym systemem aplikacji, pokryty na całej powierzchni klejem akrylowym, w rozmiarze 5,8 cm x 8 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 15:

Dotyczy Zadania nr 8, pozycja nr 1- 2: Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą o poj. 20ml oraz silikonową przedłużką, pakowany w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier? Spełniające pozostałe wymagania swz.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Dotyczy Zadania nr 5: Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na składnia ofert częściowych w zakresie zadania nr 5 na każdą część oddzielnie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

Dotyczy Zadania nr 5, pozycja nr 1 : Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz. 1 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z 3 grubymi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek

zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli, kodowanie kolorystyczne za pomocą portu górnego, kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, rozmiary 22-14G

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Dotyczy Zadania nr 5, pozycja nr 2 : Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz. 2 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z 3 grubymi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, bez portu i wyjmowanego uchwytu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy, jednostopniowa identyfikacja wkłucia w komorze kontrolnej bez otworu przy ostrzu igły, kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, rozmiary: 26G 0,64x19mm, przepływ 19ml/min;

24G 0,74x19mm, przepływ 29 ml/min?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Dotyczy Zadania nr 6 : Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 grubymi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kodowanie kolorystyczne za pomocą portu górnego, kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, pełny zakres rozmiarów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 1-4: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 1-4 dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 21:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 4: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 4 dopuści op. a'100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 22:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 5,6 : Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 5,6 dopuści tłok wykonany z polietylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 5,6 dopuści dwustronna skalę?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 5,6 dopuści skalę co 1ml do 50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 5,6 dopuści wyłącznie logo producenta na strzykawce?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 5,6 dopuści op. a'85 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 27:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 8 dopuści igłę 0,33 x 13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 28:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 4 poz. 1 dopuści przyrząd z komorą kroplową zawierający medyczny PVC o długości 50mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), sterylny, opakowanie folia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 poz. 1 dopuści kaniulę ze standardowym korkiem portu bocznego, wykonaną z FEP, z 2 wtopionymi paskami radiocieniującymi, bez nazwy własnej na kaniuli?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 poz. 1 oraz 6 poz. 1 odstąpi od wymagania załączenia do oferty badań klinicznych? Taki opis wskazuje na kaniule jednego producenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31:

Zadanie 2 : Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania igieł wykonanych ze stali nierdzewnej zgodnie ze standardem SUS 304, równoważnym do (AISI 304) , co zapewnia ostrość igieł i wysoki wskaźnik penetracji

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 32:

Zadanie 3 : Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy igły bezpieczne mają być wyposażone w jednoelementowe ramię ruchome w zakresie 180° , które nie zasłania miejsca iniekcji. Ramię w kolorze identyfikującym rozmiar igły zgodnie z kodem kolorystycznym, co ułatwia wybór rozmiaru igły

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33:

Zadanie 5, Poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z filtrem hydrofobowym zgodnie z normą ISO 10555-5, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 4 wtopionych pasków radiocieniujących , kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego -PTFE Opakowanie sztywne z papierem klasy medycznej, zabezpieczające przed utratą jałowości , identyfikacja producenta kaniuli bezpośrednio na produkcie. sterylizowane tlenkiem etylenu sterylne, jednorazowego użytku Jakość i nieinwazyjność materiału potwierdzona badaniami laboratoryjnymi zgodnie z normą ISO 10993

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 34:

Zadanie nr 5, Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Neoflonu - Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wymiowy uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula wykonana z biokompatybilnego PTFE , widoczna w USG bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły 26G - fioletowy - 0,6 x 19 mm. - przepływ 13 ml/min i 24G - żółty - 0,7 x 19 mm. - przepływ 13 ml ml/min Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 35:

Zadanie 6 : Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego PTFE, biokompatybilność materiału z jakiego wykonana jest kaniula, z samo domykającym się korkiem portu bocznego, z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi w momencie wkłucia, wyposażona w automatyczny zatrząsk o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi, minimum 4 paski wtopiona całej długości kaniuli pasków rtg. Pakowana w sztywne opakowanie typu z papierem klasy medycznej, zabezpieczające przed utratą jałowości. Na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja o braku zawartości PCV i lateksu w kaniuli. Dostępna w pełnym zakresie rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 36:

zadanie 1, poz. 5-7: Czy zamawiający wydzieli poz.5-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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.

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37:

zadanie 4, poz. 1, 2, 3: Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38:

zadanie 4, poz. 1, 2, 3: Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 39:

zadanie 4, poz. 1,3: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40:

zadanie 4, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczelem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41:

Zadanie 4, poz. 2: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42:

Zadanie 7: czy zamawiający dopuści plaster do mocowania kaniul, bez dodatkowej metki do oznakowania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43:

Dotyczy Zadania nr 9 poz. 2-4: Mając na uwadze zasady zachowania uczciwej konkurencji, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwiłoby złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert przetargowych (spełniających wymagania SIWZ) z korzyścią dla Zamawiającego?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 44:

Czy w związku z brakami na rynku opisanych kaniul firmy Becton Dickinson, Zamawiający dopuści kaniule Vasofix Safety firmy BBraun?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego strzykawki w rozmiarze 2/3 ml, 5/6 ml, 10/12 ml, 20/24 ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 1-4: Prosimy Zamawiającego strzykawki z kontrującym tłokiem w kolorze niebieskim.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 5-6: Prosimy Zamawiającego strzykawki w opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 48:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 5-6 : Prosimy Zamawiającego strzykawki z typem strzykawki na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 8: Prosimy Zamawiającego strzykawki do insuliny z dołączoną igłą 0,33x 13 mm.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 50:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 8: Prosimy Zamawiającego strzykawki do insuliny w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 51:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 9 : Prosimy Zamawiającego strzykawki do tuberkuliny w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 52:

Dotyczy Zadania nr 1: Prosimy Zamawiającego o Zmniejszenie ilości próbek do 10 szt.. dla strzykawki 20 ml tak jak dla strzykawki 5 ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53:

Dotyczy Zadania nr 4 poz.1, 2,3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z komora kroplową wykonaną z bezpiecznego medycznego PVC.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54:

Dotyczy Zadania nr 4 poz.1, 2,3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 55:

Dotyczy Zadania nr 4 poz. 3 : Czy Zamawiający wymaga przyrządu z igłą biorczą wyposażoną w skrzydełka ułatwiające wbicie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56:

Dotyczy Zadania nr 7: Prosimy o dopuszczenia plastra do venflonów bez metki do oznaczania daty założenia wkłucia z możliwością oznaczenia i napisania daty bezpośrednio na plastrze.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57:

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), 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 lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ, z odpowiednimi przepisami.

Pytanie nr 58:

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ, z odpowiednimi przepisami.

Pytanie nr 59:

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 SWZ, z odpowiednimi przepisami.

Pytanie nr 60:

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 SWZ, z odpowiednimi przepisami.

Pytanie nr 61:

Dotyczy zadania nr 1 poz. 1: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 pozycji 1 dopuści do zaferowania **strzykawki jednorazowego użytku**, dwuczęściowe, koncentryczne, luer, o **pojemności 2 ml** skala 0,1 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen lub polipropylen. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Dwa oringi zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym z rozszerzeniem do 3ml. Op. 100szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 62:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 2: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 pozycji 2 dopuści do zaferowania **strzykawki jednorazowego użytku**, dwuczęściowe, mimośrodowe złącze luer, o **pojemności 5 ml** skala 0,2 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen lub polipropylen. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Dwa oringi zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym z rozszerzeniem do 6ml. Op. 100szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 63:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 3: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 pozycji 3 dopuści do zaferowania **strzykawki jednorazowego użytku**, dwuczęściowe, mimośrodowe złącze luer, o **pojemności 10 ml** skala 0,5 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen lub polipropylen.

Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Dwa oringi zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym z rozszerzeniem do 12ml. Op. 100szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 64:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 4: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 pozycji 4 dopuści do zaferowania **strzykawki jednorazowego użytku**, dwuczęściowe, mimośrodowe złącze luer, o **pojemności 20 ml** skala 1,0 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen lub polipropylen. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Dwa oringi zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym z rozszerzeniem do 24ml. Op. 100szt z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań na 1440 op. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 65:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 5: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 pozycji 5 dopuści do zaferowania **Strzykawkę jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej**, trzyczęściową, koncentryczną, **pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml**, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, dwustronna, skala co 1ml do 50 ml, co 5ml do 60ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 75 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 66:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 6: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 pozycji 6 dopuści do zaferowania **Strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej**, trzyczęściowe, bursztynowe, **do podaży leków światłoczułych, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml**, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, dwustronna, skala co 1ml do 50ml, co 5ml do 60ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 75 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 67:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 8: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 pozycji 8 dopuści do zaferowania **Strzykawkę do insuliny o pojemności 1 ml – U100**, typu Luer Lock, z igłą dołączoną do strzykawki 0,33 X 13mm. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu (lub tłok z polietylenu), natłuszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trwała, niezmywalna oznaczona wg skali 1 ml=100 j.m. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Pakowana jałowo z igłą, z widoczną datą ważności na pojedynczych opakowaniach. Pakowana pojedynczo (op. blister pack). Opakowanie max 120szt?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 68:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 9: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 pozycji 9 dopuści do zaferowania **Strzykawkę do tuberculin 1 ml** z zamontowaną igłą 25G5/8 – 0,5x16mm, (nasadka pomarańczowa), ostrze standard, skala co 0,01ml. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu (lub tłok z polietylenu), natłuszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trwała, niezmywalna. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Opakowanie max 120 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 69:

Dotyczy Zadania nr 1 : Czy Zamawiający w Zadaniu 1 zmieni wymaganą ilość próbek strzykawek 20ml do 10 szt. tak jak w przypadku strzykawek 5ml?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 70:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 4: Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 4 dopuści do zaoferowania strzykawki pakowane w opakowanie a'100 szt. lub a'50 szt. wraz z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 71:

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 1: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 3 poz. 1 dopuści do zaoferowania bezpieczne igły iniekcyjne z elementem zabezpieczającym przed zakłuciem, zamykającym się na igle po jej użyciu. Igły iniekcyjne bezpieczne w rozmiarach od 19-25 długość 25 – 40mm, z ochronną osłonką oraz elementem zatrzasującym się na igle, chroniącym ją na całej długości, uaktywniany jedną ręką, bez potrzeby kontaktu z igłą, akustyczne potwierdzenie zamknięcia się na stałe elementu zabezpieczającego na igle. Op. – 100 szt. Dostępne w rozmiarach 0,5 – 1,2?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 72:

Dotyczy Zadania nr 1 poz. 8,9: Czy zamawiający w Zadaniu nr 1 poz. 8, 9 poprzez podaną ilość opakowań w kolumnie „ilość” ma na myśli ilość opakowań 100szt. czy 120szt?

Odpowiedź:

Zamawiający, ma na myśli po 120 szt.

Pytanie nr 73:

Dotyczy Zadania nr 3 poz. 1: Czy zamawiający w Zadaniu nr 3 poz. 1 dopuści podanie ceny za opakowanie a'50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilość opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 74:

Dotyczy Zadania nr 7 poz. 1: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 poz. 1 dopuści do zaoferowania plaster do venflonów, jałowy, 6 x 8 cm. Samoprzylepny, opatrunek do mocowania kaniul. Wykonany z hydrofobowej włókniny, pokryty klejem akrylowym. Centralnie umieszczony wkład chłonny zabezpiecza przed przywieraniem włókniny do miejsc wkucia.1 op – 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 75:

Dotyczy Zadania nr 5 poz. 1: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się zaworem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną lub filtrem hydrofobowym, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 2 wtopionych pasków radiocieniujących , kaniula wykonana z materiału FEP. Opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości , sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjni, sterylne, jednorazowego użytku?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 76:

Dotyczy Zadania nr 5 poz. 1: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się zaworem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną lub filtrem hydrofobowym, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 4 wtopionych pasków radiocieniujących , kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretanu. Opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości, nazwa producenta kaniul bezpośrednio na produkcie. sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjni, sterylne, jednorazowego użytku Jakość i nieinwazyjność poliuretanu jako materiału, z którego został wykonany cewnik ma zostać potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi lub laboratoryjnymi (min. 1)?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 77:

Dotyczy Zadania nr 5 poz. 2: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 poz. 2 dopuści do zaferowania kaniule dożylna przeznaczona 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 USG, bez wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z PTFE. 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 13 ml/min i 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 13 ml/min Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, Pakowane po min. 50 sztuk w opakowaniu, produkowane przez firmę Becton Dickinson?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78:

Dotyczy Zadania nr 6 poz. 1: Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 poz. 1 dopuści do zaferowania kaniule wykonane z biokompatybilnego poliuretanu z załączonymi do oferty opublikowanymi badaniami, z samodomykającym się zaworem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną lub filtrem hydrofobowym, zapobiegającymi zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, wyposażona w automatyczny zatrask o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi, minimum cztery wtopione na całej długości kaniuli paski rtg. Pakowana w opakowanie blister zabezpieczające przed utratą jałowości. Na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja o braku zawartości PCV i lateksu w kaniuli. Dostępna w pełnym zakresie rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 79:

Dotyczy Zadania nr 9 poz. 1: Czy Zamawiający w Zadaniu 9 pozycji 1 dopuści do zaferowania łyżki z podwójnym oświetleniem UV/LED umieszczonym na końcu łyżki - nie światłowodowe, oznaczone dla rozróżnienia kolorem fioletowym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80:

Dotyczy Zadania nr 9 poz. 4: Czy Zamawiający w Zadaniu 9 pozycji 4 dopuści do zaferowania także rękojeści kompatybilne z łyżkami z poprzedzającego pytania, nie światłowodowe?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 81:

Dotyczy Zadania nr 9 poz. 2: Czy Zamawiający w Zadaniu 9 pozycji 2 dopuści do zaferowania łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntosh, wykonane z niemagnetycznego, lekkiego metalu, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja), łatwo zapinająca się i wypinająca z rękojeści jedno i wielorazowych w tzw. zielonej linii. Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Trzy zatraski kulkowe zapewniające trwałe i stabilne mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty na całej długości, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru typu i rozmiaru łyżki, ORAZ NUMERU SERYJNEGO symbol "nie do powtórnego życia" (przekreślona cyfra 2) naniesione na plastikowej stopce, w kolorze zielonym, po stronie przeciwnej do wyprowadzenia światłowodu. Pakowanie folia- folia, łyżka dodatkowo zapakowana w folie lub folia/papier, mikrobiologicznie czyste lub sterylne, dostępne w rozmiarach 00 (65mm), 0 (80mm), 1 (95mm), 2 (105mm), 3 (135mm), 4 (155mm), 5 (175mm), bez rozmiary 3,5?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82:

Dotyczy Zadania nr 9 poz. 32: Czy Zamawiający w Zadaniu 9 pozycji 32 dopuści do zaferowania łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ Miller, wykonane z niemagnetycznego, lekkiego metalu, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja), łatwo zapinająca się i wypinająca z rękojeści jedno i wielorazowych w tzw. zielonej linii. Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Trzy zatrzaski kulkowe zapewniające trwałe i stabilne mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty na całej długości, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru typu i rozmiaru łyżki, ORAZ NUMERU SERyjNEGO symbol "nie do powtórnego życia" (przekreślona cyfra 2) naniesione na plastikowej stopce, w kolorze zielonym, po stronie przeciwnej do wyprowadzenia światłowodu. Pakowanie folia- folia łyżka dodatkowo zapakowana w folie lub folia/papier, mikrobiologicznie czyste lub sterylne, dostępne w rozmiarach 00 (65mm), 0 (78mm), 1 (102mm), 2 (155mm), 3 (195mm), 4 (205mm)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Puławach
Piotr Rybał

Dział Zamówień Publicznych
INSPEKTOR
Justyna Gawęda

| Dział/Sekcja | Dział Zamówień Publicznych | Dodatkowe informacje |
|-------------------------------------|--|----------------------|
| Sprawę prowadzi: imię i nazwisko | Justyna Gawęda | |
| Tel: | 81 45 02 389 | |
| e-mail: | jgaweda@szpitalpulawy.pl | |