



WOJEWÓDZKA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO W BYDGOSZCZY

ul. ks. R. Markwarta 7, 85-015 Bydgoszcz, tel. 052 323 04 13, fax. 052 323 04 50
NIP 554-22-12-161 REGON 001044962 KRS 0000002035
www.wspr.bydgoszcz.pl e-mail sekretariat@wspr.bydgoszcz.pl

DOZP.240.2.2018

Bydgoszcz, dnia 21 marca 2018 r.

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania przetargowego na: „Sukcesywne dostawy leków, materiałów opatrunkowych, sprzętu jednorazowego użytku, drobnego sprzętu medycznego na potrzeby Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Bydgoszczy”

Numer ogłoszenia: 2018/S 041–089388; data zamieszczenia: 28.02.2018 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanyymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SIWZ w niżej wskazanym zakresie:

Pytanie nr 1

Część 1 - Leki różne, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 2

Część 1 - Leki różne, pozycja 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 25 z Części nr 1 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 3

Czy w części Nr 1 poz. 1 (Budesonid 0,5 mg/ml x 5 amp. a 2 ml zawiesina do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w części Nr 1 poz. 1 (Budesonid 0,5 mg/ml x 5 amp. a 2 ml zawiesina do nebulizacji) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w części Nr 1 poz. 1 (Budesonid 0,5 mg/ml x 5 amp. a 2 ml zawiesina do nebulizacji) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 6

Czy w części Nr 1 poz. 1 (Budesonid 0,5 mg/ml x 5 amp. a 2 ml zawiesina do nebulizacji) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 7

Część 10 – opatrunki specjalistyczne

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w pozycji nr 1 opatrunku okluzyjnego HYFIN CHEST SEAL, który jest produkowany przez renomowaną firmę będącą światowym liderem wśród producentów sprzętu ratownictwa taktycznego tj. firmę North American Rescue? Hyfin Chest Seal jest opatrunkiem na rany klatki piersiowej i brzucha. Elastyczne przezroczyste tworzywo pokryte silnym klejem pozwala trwale mocować opatrunek bezpośrednio na krwawiącą ranę. Wyraźnie zaznaczony uchwyt ułatwia odklejenie i ponowne przyklejenie opatrunku do rany.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 8

Część 11 – opatrunki hydrożelowe

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania opatrunków hydrożelowych do natychmiastowego zastosowania nakładanych bezpośrednio na ranę, które po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzi je, łagodzi ból i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany. Opatrunki przeznaczone są do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień. Może być używany na każdej głębokości rany oparzeniowej: powierzchniowej, częściowej, częściowo głębokiej i na całej grubości. Zgodne są z pH ludzkiej skóry. Opatrunek ma formę materiału bazowego (poliester odporny na rozdarcia) z naniesionym półpłynnym żelem. Żel oparty jest na bazie wodnej, przez co z łatwością rozpuszcza się w wodzie i ulega całkowitej biodegradacji. Jest on całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Opatrunki są łatwe w transporcie, przechowywaniu i użyciu. Można je składować w temperaturze -5/+35°C?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9

Część 11 – opatrunki hydrożelowe

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści możliwość zaferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 10x40 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 10

Część 11 – opatrunki hydrożelowe

Czy Zamawiający w pozycji nr 3 dopuści możliwość zaferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 20x45 cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11

Część 5 – sprzęt jednorazowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 5 pozycję 1, 3, 4? Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 12

Część 5 – sprzęt jednorazowy

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w pozycji 3 i 4 kołnierz ortopedyczny, przeznaczony dla jednego pacjenta, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka. Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje) i dzieci (3 pozycje). Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w części nr 8 dopuści do udziału w postępowaniu paski z zakresem pomiaru 20-600 mg/dl?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w części nr 8 dopuści do udziału w postępowaniu paski, których temperatura przechowywania wynosi 4-30°C?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 9 poz. 5?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 16

Część 5 - Sprzęt jednorazowy. Pozycja nr. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rurkę wykonaną z PCV?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 17

Część 5 - Sprzęt jednorazowy. Pozycja nr. 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemniki na odpady medyczne 60l?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 20

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 1 nr poz. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 21

Część nr 5 - Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 5 wydzieli pozycje: 5-8, 41-42, 45, 47 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 22

Część nr 5, Poz. 5-6

Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,0 m, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 23

Część nr 5, Poz. 8

Czy zamawiający dopuści kaczkę jednorazową wykonaną z pulpy, o pojemności 800 ml, o wymiarach 250 mm x 110 mm x 120 mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 24

Część nr 5, Poz. 47

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 25

Część 7 - Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 5 wydzieli pozycje: 1-2, 28, 35, 36, 48 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 26

Część 7, Poz. 35

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock skala co 1 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27

Część 7, Poz. 36

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 28

Część nr 9, Poz. 1

Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzępiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Odpowiedź: Nie.

Czy zamawiający wymaga gazę dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m² dla 13 nitkowych oraz 23 g/m² dla 17 nitkowych?

Odpowiedź: Nie.

Czy zamawiający wymaga gazę produkowaną zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 29

Część nr 9, Poz. 2-4

Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Czy zamawiający wymaga kompresy z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Czy zamawiający wymaga kompresy sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Odpowiedź: Nie.

Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m² dla 13 nitkowych kompresów gazowych oraz 23 g/m² dla kompresów 17 nitkowych?

Odpowiedź: Nie.

Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe produkowane zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX?

Odpowiedź: Nie.

Czy zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 30

Część nr 9, Poz. 3-4

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 2 szt. blister x 25 szt., z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 31

Część nr 9, Poz. 6

Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Czy zamawiający wymaga kompresy z podwijanymi brzegami?

Odpowiedź: Tak.

Czy zamawiający wymaga kompresy sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7?

Odpowiedź: Nie.

Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m² dla 13 nitkowych kompresów gazowych oraz 23 g/m² dla kompresów 17 nitkowych?

Odpowiedź: Nie.

Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe produkowane zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 32

Część nr 9, Poz. 11-13

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczna z zapinką, która jest wyrobem włókienniczym wykonanym techniką dziewiarską, klasyfikowana zgodnie z dyrektywą 93/42 EEC o wyrobach jako wyrób nie jałowy klasy I?

Odpowiedź: Tak.

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj.: poliestrowych i poliamidowych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 33

Czy zamawiający wymaga aby Midazolamum w pakiecie 4 pozycja 17 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 pozycja 17 Midazolamum miał zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Morphini Sulfas WZF?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycje 45 wymaga aby zgodnie z ChPI istniała możliwości mieszania Pylalginy z Poltramem ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 36

Część 2 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy strzykawki z solą fizjologiczną mają posiadać gwintowy (dokręcany) korek zabezpieczający chroniący przed przypadkowym wypadnięciem korka, o długość min. 12 mm, co pozwala na swobodne odkręcenie korka strzykawki, bez ryzyka kontaminacji wejścia do strzykawki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 37

Część 2 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy konstrukcja strzykawki ma uniemożliwiać przejście sterylnego roztworu soli poza przestrzeń sterylną strzykawki bez ryzyka skażenia roztworu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę poz. 43 załącznik nr 2 SIWZ cz. 5 - Sprzęt jednorazowy, z „pojemniki na odpady medyczne 50 l” na „pojemniki na odpady medyczne 30l”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 39

Część 9, poz. 7:

Czy Zamawiający mógłby określić rozmiar ligniny? Czy Zamawiający miał może na myśli rozmiar 40x60cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 40

Część 9, poz. 7:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana lignina była bielona oraz zarejestrowana jako wyrób medyczny, która jest bezpieczna w użytkowaniu w warunkach medycznych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 41

Część 9, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści ligninę pakowaną w opakowanie foliowe zapobiegające zawilgoceniu oraz zakurzeniu wyrobu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 42

Część 9, poz. 14:

Czy Zamawiający dopuści przyklepic z folii na rolce w rozmiarze 9,14m x 2,5cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 43

Część 9, poz. 15:

Czy Zamawiający dopuści plaster tkaninowy w rozmiarze 1m x 6cm z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 44

Część 9, poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści plaster do mocowania kaniul w rozmiarze 7,2cm x 5cm lub 8cm x 5,8cm?

Odpowiedź: 7,2cm x 5cm – nie, 8cm x 5,8cm - tak

Pytanie nr 45

Część 9, poz. 18:

Czy Zamawiający dopuści bardzo elastyczną siatkę opatrunkową na ramię 4cm x 25m?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 46

Część 9, poz. 19:

Czy Zamawiający dopuści bardzo elastyczną siatkę opatrunkową na udo, głowę 6cm x 25m?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47

Część 9, poz. 20:

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną w rozmiarze 100x100x141cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49

Część nr 9, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gazy w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 50

Część nr 9, pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca z prostymi brzegami, z foli polietylenowej w rozmiarze 9,14m x 2,5 cm na rolce?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 51

Część nr 9, pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca z ząbkowanymi brzegami, z białej tkaniny bawełnianej, w rozmiarze 9,14m x 2,5 cm na szpulce?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 52

Część nr 9, pozycja 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki opatrunkowej w rozmiarze 4,0-6,5cm x 25m?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 53

Część nr 9, pozycja 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki opatrunkowej w rozmiarze 5,0-9,5cm x 25m?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 54

Dotyczy zadania 11

Czy zamawiający wymaga zaoferowania opatrunków hydrożelowych o konsystencji stałej spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający zgodzi się wyodrębnić pozycję numer 22 z części numer 7 (automatyczne nakłuwacze igłowe) do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 56

Dotyczy części 8 - Czy Zamawiający zgodzi się na równoważne testy paskowe, których zakres pomiarowy wynosi 20-600mg/dL oraz temperatura przechowywania 2-30 stopni Celsjusza, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w poz. 44 załącznik nr 2 SIWZ cz. 5 – pojemnik higieniczny, z „pojemnik czerwony wykonany z nieprzezroczystej folii PE wywiniętej wokół sztywnego kołnierza, wyposażonego w nacięcia służące do zabezpieczenia pojemnika po jego napetnieniu” na „kolor biały”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w poz. 46 załącznik nr 2 SIWZ cz. 5 – „czarna folia do zwłok o wymiarach 210 cm x 160 cm” na „czarna folia do zwłok o wymiarach 220 cm x 90 cm”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w poz. 3 załącznik nr 2 do SIWZ cz. 6 – zestaw do wkłuc centralnych z „Zestaw do centralnego wkłucia z dostępu obwodowego. Cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem, metalową prowadnicą J, rozszerzadłem, strzykawką 5 ml, zatyczką mocującą, igłą wprowadzającą o długości 20 cm., jednorazowy, sterylny” na „Zestaw do centralnego wkłucia z dostępu obwodowego. Cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem, metalową prowadnicą J, rozszerzadłem, strzykawką 5 ml, zatyczką mocującą, igłą wprowadzającą o długości 7 cm. Jednorazowy, sterylny”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w poz. 45-47 załącznik nr 2 SIWZ cz. 7 – Sonda żołądkowa z „Wykonana z PCV, jeden koniec z kilkoma otworami drugi zakończony końcówką do połączeń, dobrze modelująca się, przezroczysta, jałowa, jednorazowa, dł.1000mm” na „Wykonana z PCV, jeden koniec z kilkoma otworami drugi zakończony końcówką do połączeń, dobrze modelująca się, przezroczysta, jałowa, jednorazowa, dł.800mm”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w poz. 3 załącznik nr 2 SIWZ cz. 7 – „nieprzepuszczalne prześcieradło na nosze 75x180” na „nieprzepuszczalne prześcieradło na nosze 80x200”.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 62

Część 8 - Czy Zamawiający wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 63

Część 8 - Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 64

Część 8 - Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 65

Część 8 - Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki z paskami miał 6 miesięcy potwierdzone w instrukcji obsługi pasków?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 66

Część 8 - Czy Zamawiający wymaga glukometr, posiadający tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 67

Część 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w przetargu glukometru, którego zakres pomiaru wynosi 20-600 mg/dl (z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi

standardami postępowania w stanach hipoglikemicznych zakres pomiaru 20-600 mg/dl jest wystarczający do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr). Dopuszczenie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty, jeżeli nie prosimy o prawne i merytoryczne wyjaśnienie.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 68

Część 8 - Czy Zamawiający wymaga glukometru, pasków testowych i płynów kontrolnych certyfikowanych przez jednostkę, która jest uprawniona do certyfikacji wyrobów podlegających prawu europejskiemu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 69

Część 8 - Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 4 – min. 40 °C i miały możliwość zamiany wartości z mg/dl na mmol/l ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby paski testowe miały możliwość zamiany wartości z mg/dl na mmol/l. Pozostałe wymagania w zakresie przedmiotu zamówienia jak w SIWZ.

Pytanie nr 70

Część 8 - Informujemy że glukometr i paski testowe powinny 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 Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 13.05.16 z okresem przejściowym do 30.06.2017r. , co w praktyce oznacza , że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga:

a) glukometru, pasków testowych, które spełniają normę EN ISO 15197: 2015?

b) dołączenia do oferty certyfikatu z weryfikacji na normę EN ISO 15197: 2015?

wystawionym przez jednostkę notyfikującą wpisaną na listę bazy NANDO (lista jednostek upoważnionych do wystawiania certyfikatu zgodności wyrobów z regulacjami Unii Europejskiej)?

c) potwierdzenie spełniania normy EN ISO 15197: 2015 w instrukcji obsługi glukometru i pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym nie wymagającym manualnego kodowania za pomocą kluczy, chipów lub pasków kodujących?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 72

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HTC w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6 roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytania „Czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015”, a jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje. Uprzejmie prosimy o informację, czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań, charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0=70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów u osób dorosłych i noworodków; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) enzym

dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu opakowania; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasów testowych o spektrum zastosowań i parametrach pomiarowych co najmniej równoważnych w stosunku do pasów testowych GlucoDr. Auto?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 75

Część 5, Pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny dla dorosłych o parametrach:

- możliwość prześwietlania i badanie metodą rezonansu magnetycznego
- proste i wygodne ustawianie jednego z 4 rozmiarów pozwala na skuteczne użycie kołnierza u wszystkich osób dorosłych
- specjalnie zaprojektowane zatrzaski pewnie utrzymują wybrany rozmiar
- prowadnice regulacji rozmiaru zapewniają symetryczność kołnierza
- instrukcja dobrania rozmiaru do poszkodowanego techniką „palcową” (wytłoczona na części potylicznej) ułatwia dobre jego dopasowanie zanim zostanie zapięty ograniczając niepotrzebne poruszanie głową poszkodowanego
- duże otwory zarówno w części potylicznej jak i z przodu kołnierza umożliwiają lepszy dostęp do pacjenta (np. w celu sprawdzenia tętna czy wykonania konikotomii)
- pianka hipoalergiczna
- żadnych przylepców ani kleju - ulepszona konstrukcja by lepiej sprostać trudnym warunkom zewnętrznym

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 76

Część 5, Pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny dla dzieci o parametrach:

- możliwość prześwietlania i badanie metodą rezonansu magnetycznego
- z regulacją wielkości w zakresie 3 rozmiarów został zaprojektowany by sprostać odmiennym warunkom anatomicznym małych pacjentów. Posiada wszystkie zalety kołnierza Stifneck Select dla osób dorosłych oraz dodatkowe specjalne mocowania do zabezpieczenia przewodów tlenowych po obu stronach kołnierza
- specjalnie zaprojektowane zatrzaski pewnie utrzymują wybrany rozmiar
- prowadnice regulacji rozmiaru zapewniają symetryczność kołnierza
- instrukcja dobrania rozmiaru do poszkodowanego techniką „palcową” (wytłoczona na części potylicznej) ułatwia dobre jego dopasowanie zanim zostanie zapięty ograniczając niepotrzebne poruszanie głową poszkodowanego
- duże otwory zarówno w części potylicznej jak i z przodu kołnierza umożliwiają lepszy dostęp do pacjenta (np. w celu sprawdzenia tętna czy wykonania konikotomii)
- pianka hipoalergiczna
- żadnych przylepców ani kleju - ulepszona konstrukcja by lepiej sprostać trudnym warunkom zewnętrznym

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 77

Część 5, Pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści maskę z rezerwuarem tlenowym w rozmiarze XL?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 78

Część 5, Pozycja 24-32 - Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane w całości z PCV?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 79

Część 5, Pozycja 34 - Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne wykonane z PCV?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 80

Część 5, Pozycja 40 - Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą o parametrach:

- klasa ochrony FFP2;
- Zintegrowany zawór wydechowy zmniejszający opór wydechu i zapobiegający kumulacji ciepła i wilgoci wewnątrz maski
- Szybki i wygodny sposób założenia
- Całkowicie bez lateksowy materiał zapobiegający reakcjom alergicznym
- Dwupanelowa
- Blaszka w górnej części umożliwiająca dopasowanie wokół nosa
- Skuteczność filtracji 99,63% (chlorek sodu 95 l/min)
- Materiał filtrujący wykonany w procesie melt-blown
- Warstwa wewnętrzna i zewnętrzna polipropylenowa
- Pakowana pojedynczo

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 81

Część 5, Pozycja 41 - Czy Zamawiający ma na myśli pojemniki na odpady medyczne o pojemności 0,7l płaskie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 82

Część 5, Pozycja 42 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady medyczne o pojemności 2 l?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 83

Część 5, Pozycja 43 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady medyczne o pojemności 30 l?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 84

Część 5, Pozycja 43 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady medyczne o pojemności 60 l?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 85

Część 7, Pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z jednoczęściową komorą kroplową w całości elastyczną, spełniający pozostałe parametry?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 86

Część 7, Pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu przez nos o długości w zakresie 200-210 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 87

Część 7, Pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley nr 12 pakowany podwójnie: wewnątrz worek foliowy, zewnętrzny worek papierowo-foliowy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 88

Część 7, Pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley nr 12 sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 89

Część 7, Pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarze CH4 ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 90

Część 7, Pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarze CH6 ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 91

Część 7, Pozycja 22 - Czy Zamawiający dopuści automatyczne nakłuwacze igłowe typu Medlance o parametrach: Igła sterylizowana promieniami Gamma, pozostaje ukryta przed i po użyciu nakłuwacza. Specjalna konstrukcja zapobiega ponownemu użyciu. Specjalnie zaprojektowana konstrukcja pozwala na pewny i stabilny chwyt. Optymalna powierzchnia kontaktu nakłuwacza umożliwi dokładne przyłożenie w wybranym miejscu i wykonanie nakłucia o pożądanej głębokości. Doskonałe prowadzenie igły nakłuwacza w korpusie redukuje wibracje, tym samym zmniejszając odczuwanie bólu przez pacjenta i zapobiega uszkodzeniom tkanki skórnej. Dzięki lekkiej i ergonomicznej konstrukcji użytkowanie nakłuwacza jest wygodne. Prosta obsługa nakłuwacza przez naciśnięcie jednego dużego, kolorowego przycisku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 92

Część 7, Pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści pęsetę o długości w zakresie 12-14 cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 93

Część 7, Pozycja 30 - Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2100 mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 94

Część 7, Pozycja 31- 34 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę dwuczęściową, tłok w kolorze białym z czarną skalą, bez rozszerzonej skali?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 95

Część 7, Pozycja 34 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę pakowaną po 70 sztuk?

Odpowiedź: Tak, w przeliczeniu na sztuki.

Pytanie nr 96

Część 7, Pozycja 35-36 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 97

Część 7, Pozycja 35-36 - Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczym uszczelnieniem tłoka?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 98

Część 7, Pozycja 40 - Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon o wymiarach 1,1x32 mm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 99

Część 7, Pozycja 41 - Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon o wymiarach 1,3x32 mm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 100

Część 7, Pozycja 43 - Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon o wymiarach 1,7x45 mm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 101

Część 7, Pozycja 44 - Czy Zamawiający dopuści igłę do wkłuć venflon o wymiarach 2,0x45 mm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 102

Część 7, Pozycja 45-47- Czy Zamawiający dopuści sondę żołądkową o długości 800 mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 103

Część 7, Pozycja 49 - Czy Zamawiający dopuści osłonki do termometru ThermoScan Pro 4000 pakowane w kartoniku po 200 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 104

Część 9, Pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści przyłepiec wykonany z włókniny ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 105

Część 9, Pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści przyłepiec o wymiarach 2,5x9,14 cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 106

Część 9, Pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści plaster na włókninie do mocowania kaniul o wymiarach 8x6 cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 107

Część 9, Pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści plaster na włókninie do mocowania kaniul o wymiarach 7x6 cm?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 108

Część 9, Pozycja 18-19 - Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe na długość 20 m?

Odpowiedź: Tak, w przeliczeniu na metry.

Pytanie nr 109

Część 9, Pozycja 23 - Czy Zamawiający dopuści gąbkę żelatynową absorbującą o wymiarach 70x50x10?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 110

Część 7 - Drobnny sprzęt jednorazowy. Pozycja nr. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarze CH 4?

Odpowiedź: Nie.