



*Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Staszowie*

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,

REGON 000302391, NIP 866-14-55-641

tel. 15 864-85-04; fax 15 864-68-76

www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl



Znak DZPiZ–380–21/2018

Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż na adres Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy „**Materiałów jednorazowych do wykonywania iniekcji**”:

- Wykonawca** – Pakiet 5, poz. 8-10: Prosimy o wydzielenie poz. 8-10 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Pakiet 5, poz. 8: Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, już, sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
- Wykonawca** – Pakiet 5, poz. 9: Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, 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 – Zamawiający oczekuje strzykawki z pojedynczą skalą, z końcówką ściętą na prosto. Pozostałe parametry bez zmian.
- Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 1-2,4: Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-2,4 z niniejszego pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji ofertę złoży tylko jedna firma lub konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
- Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 1: Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igłą biorczą dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną kłapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów produktu nie wymienionych w opisie oferenta, takich jak, np. napisy na opakowaniu w języku polskim, w kolorze czerwonym, zaczep na igłę po użyciu, itd.
- Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi, z zaczepem na zacisku rolkowym, bez dodatkowego miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
- Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm ,

z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów produktu nie wymienionych w opisie oferenta, takich jak, np. zaczep na igłę po użyciu, zaczep na dren, wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie itd.

8. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 2,4: Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

9. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

10. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz.1-2, 4: Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
Odpowiedź – W SIWZ Zamawiający w sposób zrozumiały określił, że oczekuje, aby opis produktu znajdował się na opakowaniu, a nie na produkcie.

11. **Wykonawca** – Pakiet 8, poz. 1,2: Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

12. **Wykonawca** – Pakiet 8, poz. 1: Czy zamawiający dopuści 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 – Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

13. **Wykonawca** – Pakiet 8, poz. 2: Czy zamawiający dopuści 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 – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

14. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu 4, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniach a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, takie rozwiązanie spowoduje złożenie korzystniejszej cenowo oferty?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

15. **Wykonawca** – Dotyczy pakietu 4, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji lędźwiowych G18 i G25 o długości 88mm?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza. Złożona oferta musi obejmować również pozostałe rozmiary igieł.

16. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycji 1 dopuści Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 24G/19mm (0,4-0,7) 20ml/min, 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7) 180ml/min, G14/45mm (1,6-2,1) 270ml/min.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

17. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycji 2 dopuści Kaniula dożylna bezpieczna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm

18. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycji 2 będzie wymagał Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, w celu ochrony personelu przed zachlapaniem krwią,
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
19. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 1 dopuści Bezigłowy port iniekcyjny typu T, z przedłużaczem, do użytku nie krócej niż 7dni lub 720 aktywacji, przezroczysta obudowa, silikonowa membrana nie wystająca poza obręb portu. Bez elementów metalowych, długość drenu 10cm (+1 cm; - 1 cm) z przesuwным zaciskiem na drenie. Objętość wypełnienia 0,31 ml Opakowanie papier-folia.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
20. **Wykonawca** – czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 2 dopuści Podwójny bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczami do użytku z czasem stosowania dni lub 720 aktywacji, przezroczysta obudowa, silikonowa membrana nie wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych, długość przedłużeń 2 x 8 cm z przesuwnymi zaciskami na drenie. Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie papier-folia.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
21. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 3 Potrójny bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczami do użytku z czasem stosowania dni lub 720 aktywacji, przezroczysta obudowa, silikonowa membrana nie wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych, długość przedłużeń 3 x 8 cm z przesuwnymi zaciskami na drenie. Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie papier-folia
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
22. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 4 dopuści Zamknięty system bezigłowy, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 360 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum. Prosty tor przepływu, łatwy do czyszczenia przed i po użyciu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów oraz latexu, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia zwierzęcego.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
23. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 5 dopuści Bezigłowy przyrząd do pobierania płynów infuzyjnych z butelek wyposażony w bezigłowy, przezroczysty port z systemem podzielną samouszczelniającej się membrany silikonowej nie wystającej poza obręb portu, bez elementów metalowych, pozwalający na wielokrotne użycie z czasem użytkowania 7 dni lub nie mniej niż 720 aktywacji. Pasujący do złączy luer oraz luer-lock. Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie papier-folia.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
24. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 6 dopuści Bezigłowa nasadka do pobierania leków z fiolek, wyposażona w bezigłowy port iniekcyjny pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości z czasem użytkowania przez 7 dni lub 720 aktywacji. Pasująca do złączy luer oraz luer-lock. Dostępna w średnicach: 14mm oraz 20mm. Przezroczysta obudowa, podzielną, samouszczelniająca się silikonowa membrana nie wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych. Pozbawione lateksu, PCV i ftalanów. Pakowana pojedynczo, sterylny. Opakowanie papier-folia.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
25. **Wykonawca** – Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 5 dopuści Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z butelek z filtrem bakteryjnym 0,45µm oraz cząsteczkowym 5µm, , specjalne wyżłobienie na kolcu zakończone otworem umożliwiające całkowite opróżnienie butelki. Opakowanie papier-folia.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
26. **Wykonawca** – Czy zamawiający wydzieli z pakietu 7 pozycję 5 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej, gdyż obecny zapis uniemożliwia złożenie ofert innym firmom.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
27. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul renomowanej firmy BD do kaniulacji żył obwodowych wykonana z PTFE widocznego w USG, z portem bocznym zabezpieczonym korkiem na uwięzi w kolorze kodującym rozmiar Gauge kaniuli, z zastawką antyzwrotną, oraz koreczkiem z trzpieniem powyżej górnej krawędzi, dostępność rozmiarów 22-14 G a 22 G 0,8 x 25 mm przepływ 31 ml/min 20 G 1,0 x 32 mm przepływ 54 ml/min 18 G 1,2 x 45 mm przepływ 80 ml/min 18 G 1,2 x 32 mm przepływ 80 ml/min 17 G 1,4 x 45 mm przepływ 125 ml/min 16 G 1,7 x 45 mm przepływ 180 ml/min 14 G 2,0 x 45 mm przepływ 270 ml/min;
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

28. **Wykonawca** – Pakiet 1, poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o rozmiarze 24G - 0,7x19mm i 26G - 0,6x19mm; bez portu bocznego, o max. przepływie 13ml/min., wykonanej z PTFE, z zastawką antyzwrotną oraz koreczkiem z trzebieeniem powyżej górnej krawędzi.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
29. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli renomowanej firmy BD w rozmiarach:
- 0,9mm - 22G(niebieski) dł. 25 mm , przepływ min. 42 ml/min
 - 1,1mm - 20G(różowy) dł. 32 mm , przepływ min. 67 ml/min
 - 1,3mm - 18G(zielony) dł. 32, przepływ min. 103 ml/min
 - 1,3mm - 18G(zielony) dł. 45 mm , przepływ min. 103 ml/min
 - 1,5mm - 17G(biały) dł. 45 mm , przepływ min. 133 ml/min
 - 1,8mm – 16 G (szary) dł. 45 mm, przepływ min. 236 ml/min
 - 2,0 mm 14 G (pomarańczowy), przepływ min. 270 ml/min
- Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
30. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 2.: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zamawiający oczekuje aby zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , w pełni zamykało ostrze i światło igły, było pozbawione jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, zmniejszając ekspozycję na krew po postaci skaleczenia, zachłapania oraz zakłucia?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
31. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby do oferty dołączone opublikowane badania kliniczne lub laboratoryjne (min. 3) potwierdzające zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji cewnika oferowanych kaniul?
Odpowiedź – Katalog dokumentów składanych wraz z ofertą wymieniony jest w dokumentacji postępowania.
32. **Wykonawca** – Pakiet 1 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby kaniula posiadała port boczny samodomykający się oraz zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
33. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie System bezigłowy składający się z jednego zaworu bezigłowego, o długości 13 cm, objętość wypełnienia 0,3 ml i średnicy 1 mm, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta , nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu,
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
34. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy powierzchnia membrany od strony wejścia ma być płaska (bez wgłębień) umożliwiając bezpieczną i pewną dezynfekcję przed i po podaży.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
35. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie system bezigłowy składający się z dwóch zaworów bezigłowych o długości 23 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,6 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu,
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
36. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy powierzchnia membrany od strony wejścia ma być płaska (bez wgłębień) zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
37. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego składający się z trzech zaworów bezigłowych o długości 11,5 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,3 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta , nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenia silikonu.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
38. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy powierzchnia membrany od strony wejścia ma być płaska (bez wgłębień) zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
39. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zawór bezigłowy, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min.przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek,

przedłużaczami,

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

40. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy powierzchnia membrany od strony wejścia ma być płaska (bez wgłębień) zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

41. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania płynów infuzyjnych z portem bezigłowym z systemem podzielnej samouszczelniającej się membrany silikonowej wystającej poza obręb portu, bez elementów metalowych, pozwalający na wielokrotne użycie z czasem użytkowania nie krótszym niż 7 dni lub nie mniej niż 100 aktywacji. Pasujący do złączy luer oraz luer-lock. Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie papier-folia

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

42. **Wykonawca** – Pakiet 3 poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowej nasadki do pobierania leków z fiolek, wyposażona w bezigłowy port iniekcyjny pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości z czasem użytkowania przez nie mniej niż 100 aktywacji. Pasująca do złączy luer oraz luer-lock. Dostępna w średnicach: 13mm i 20mm. Przeźroczysta obudowa umożliwiająca kontrolę wzrokową, podzielna, samouszczelniająca się silikonowa membrana nie wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych. Pozbawione lateksu, PCV i ftalanów. Pakowana pojedynczo, sterylny. Opakowanie papier-folia. Objętość wypełnienia 0,09ml.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

43. **Wykonawca** – Pakiet 4 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby igła bezpieczna, posiadała ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwia iniekcje pod małym kątem, oraz nie powoduje obracania się w okół własnej osi co powoduje utrudnieniu przy pracy (brak możliwości prawidłowego użycia igły).

Odpowiedź – Zamawiający oczekuje, aby igła bezpieczna posiadała ostrze zorientowane w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwia iniekcje pod małym kątem oraz nie powoduje obracania się wokół własnej osi, co powoduje utrudnienie przy pracy.

44. **Wykonawca** – Pakiet 4 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej w rozmiarze 18 G 1 ½" 1,20 x 40 mm lub 18 G 1 ½" 1,20 x 25 mm – do wyboru przez Zamawiającego; ze specjalnym ostrzem ściętym pod kątem 45°, zapobiegającym defragmentacji korka i chroniącym personel przed ekspozycją zawodową (ryzykiem zakłucia).

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

45. **Wykonawca** – Pakiet 4 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpieczne igły do wstrzykiwaczy insulinowych w rozmiarze 30 G 0,30 mm x 5 mm.

Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

46. **Wykonawca** – Pakiet 4 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby igła po użyciu bezpiecznie zamknięta była w osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron : od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza)

Odpowiedź – Zamawiający oczekuje, aby igła po użyciu bezpiecznie zamknięta była w osłonce chroniącej przed zakłuciem (z obu stron : od strony pacjenta i od strony wstrzykiwacza).

47. **Wykonawca** – pakiet 4 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby kompatybilne z wstrzykiwaczami wszystkich producentów potwierdzona była certyfikatem kompatybilności technicznej dołączonym do oferty.

Odpowiedź – Zamawiający oczekuje, aby kompatybilność potwierdzona była certyfikatem kompatybilności technicznej. Dokument dołączany na etapie badania ofert.

48. **Wykonawca** – pakiet 5 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu w postaci jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), w aplikatorze harmonijkowym zapewniającym doskonałą obsługę także w jałowym polu zabiegowym i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiającym dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości, o pojemności 8,5g, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów lub o pojemności 12,5g, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów do wyboru przez zamawiającego.

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

49. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

50. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
51. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1 ml z igłą 0,3x 13 mm.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
52. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy chodzi o strzykawki dwu czy trzy częściowe.
Odpowiedź – Zamawiający oczekuje strzykawki dwuczęściowej.
53. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych renomowanej firmy BD w skali nominalnej bez rozszerzenia odpowiednio: 2 ml, skala 0,1, ml – koncentryczna końcówka; 5 ml, skala 0,2 ml – mimośrodowa końcówka, 10 ml, skala 0,5 ml – mimośrodowa końcówka; z tłokiem koloru bezbarwnego.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
54. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 4: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dla pewnego chwytu strzykawki przez personel medyczny i zapewnienia stabilności tłoka i jego gładkiego przesuwu - zwężenie jego obwodu nie może być większe niż 25-30% całej długości tłoka?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
55. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej z końcówką luer 20 ml, całkowita długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowana co 1 ml, skala czarna, niezmywalna, jałowa, opakowanie
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
56. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 5: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dla pewnego chwytu strzykawki przez personel medyczny i zapewnienia stabilności tłoka i jego gładkiego przesuwu - zwężenie jego obwodu nie może być większe niż 25-30% całej długości tłoka?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
57. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 6: Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
58. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 7, 8: Prosimy Zamawiającego o podanie rodzaju i typu pomp będących na wyposażeniu Zamawiającego.
Odpowiedź – Zamawiający posiada pompy m.in.: Duet 20/50, Agila, Duet m, Mono 20/50, AP 22, AP 12, SEP 21S, Ascor AP14.
59. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 7, 8: W związku z tym, iż w pozycji 7, 8, Zamawiający oczekuje strzykawek do pomp infuzyjnych prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają być wpisane i wyświetlane w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawek oraz prawidłowego działania pompy i podaży leków?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
60. **Wykonawca** – pakiet 5 poz. 7, 8: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy tłok i cylinder strzykawki powinny być wykonane z polipropylenu, co zapewnia pełną kompatybilność i szczelność strzykawki?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
61. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 7, 8: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny posiadać logo oraz typ strzykawki na cylindrze w celu łatwiejszej identyfikacji strzykawki?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
62. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez odpowietrzenia.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
63. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z precyzyjnym zaciskiem rolkowym z miejscem na dren, bez miejsca na igłę biorczą po użyciu, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
64. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z ostrym, białym kolcem, bez skrzydełek.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

65. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z precyzyjnym zaciskiem rolkowym z miejscem na dren, bez miejsca na igłę biórczą po użyciu, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
66. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznego aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną, jednoczęściową komorą kroplową o długości ok. 55 mm w części przezroczystej, z filtrem hydrofilowym na dnie komory, dren miękki elastyczny, wykonany z PCV bez DEHP, bez portu do dostrzyknięć.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
67. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bursztynowego zestawu do przetaczania leków światłoczułych, z ostrym kolcem bez skrzydełek, z precyzyjnym zaciskiem rolkowym bez logo producenta, łącznik luer lock obrotowy ułatwiający podłączenie do pacjenta.
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
68. **Wykonawca** - Pakiet 7, poz. 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona i filtrem cząsteczkowym 5 mikronów, z kolcem mikro tzn. posiadającym rynienkę w połowie swojej długości, dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości co umożliwia maksymalne pobranie leku z fiołki. Szerokość przyrządu w najszerszym miejscu min. 1,5cm.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
69. **Wykonawca** – Pakiet 7, poz. 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do pobierania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona i filtrem cząsteczkowym 5 mikronów z kolcem standardowym i z portem dostępu chronionym koreczkiem domykanym manualnie. Szerokość przyrządu w najszerszym miejscu min. 1,5cm.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
70. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?
Odpowiedź – Zamawiający nie wymaga.
71. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach ?
Odpowiedź – Katalog dokumentów składanych wraz z ofertą wymieniony jest w dokumentacji postępowania.
72. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.
Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.
73. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?
74. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?
75. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?
76. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Producenci asortymentu medycznego ustalają wymagania odnośnie przewożenia produkowanych przez nich wyrobów w odpowiednich temperaturach oraz przy określonej wilgotności. W związku z tym czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do stawianych przez producentów wymogów? W załączeniu przykładowe wytyczne jednego z największych producentów przyrządów infuzyjnych, przedłużaczy do pomp, strzykawek na terenie Polski.
77. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.
78. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedycznymi.
Odpowiedź ad. 73 do 78) – Zamawiający informuje, iż wymagania dotyczące warunków przewozu (dostarczania) przedmiotu zamówienia do Zamawiającego opisane są w projekcie umowy. Zamawiający dopuszcza dostarczanie towarów zgodnie z wymaganiami opisanymi powyżej.

79. **Wykonawca** – dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?
Odpowiedź – Zgodnie z zapisami projektu umowy.
80. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji strzykawki z dodatkowym uszczelnieniem z żelem znieczulającym o pojemnościach odpowiednio 6ml i 11ml?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych zapisów SIWZ.
81. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji strzykawki 5ml ze skalą co 0,2ml rozszerzenie 6ml?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych zapisów SIWZ. Zamawiający oczekuje strzykawki z położeniem bocznym końcówki.
82. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji strzykawki 10ml ze skalą rozszerzoną do 24ml pakowane w opakowanie a'100szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
83. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 4, 5 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach strzykawki których tłok wykonany jest z polietylenu a cylinder z polipropylenu (a więc bez zawartości PCV) posiadające na opakowaniu oznaczony brak lateksu i ftalanów?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
84. **Wykonawca** – Pakiet 5 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji strzykawki 100ml z dobrze czytelną niezmywalną skalą co 1-2ml. 100ml, końcówka prosto położona, opakowanie pojedyncze sterylne?
Odpowiedź – Zamawiający oczekuje strzykawki z pojedynczą skalą, z końcówką ściętą na prosto. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.
85. **Wykonawca** – Pakiet 6 poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji kraników trójdrożnych z obrotem o 360° z wyczuwalnym i optycznym identyfikatorem przepływu, końcówka luer-lock, opakowanie pojedyncze sterylne?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
86. **Wykonawca** – Pakiet 7 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tych pozycjach przyrządów posiadających komorę kroplową wykonaną bez użycia PCV?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
87. **Wykonawca** – Pakiet 7 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji przyrządy bez skrzydełek?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
88. **Wykonawca** – Pakiet 8 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji koreczki luer lock z trzpieniem powyżej krawędzi korka, opakowanie pojedyncze sterylne?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
89. **Wykonawca** – pakiet 8 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji koreczki luer lock pakowane w standardowe opakowanie blister-pack sterylne?
Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.
90. **Wykonawca** – Pakiet 7, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z butelek z filtrem bakteryjnym 1,2µm oraz cząsteczkowym 5µm posiadający ostry kolec o długości 20mm, z płaską obudową z wyraźnie oznaczonym wlotem powietrza oraz z radełkowaną powierzchnią ułatwiającą wprowadzenie przyrządu do pojemnika, z łącznikiem Luer-Lock zabezpieczonym samodomykającą klapką w kolorze niebieskim. Szerokość przyrządu max 30mm. Sterylny, opakowanie folia/papier?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
91. **Wykonawca** – Pakiet 5, pozycja 4, 5 - Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji strzykawki z rozmiarem kodowanym kolorystycznie na kartonie zbiorczym?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
92. **Wykonawca** – Pakiet 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji strzykawki 10ml z rozszerzeniem do 12ml, skalowaną co 0,5ml, położenie końcówki boczne
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
93. **Wykonawca** – Pakiet 5, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji strzykawki 20ml z bocznym położeniem końcówki?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

94. **Wykonawca – Pakiet 5, pozycja 10** - Czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga strzykawki z pojedynczą skalą z końcówką ściętą na prosto?
Odpowiedź – Zamawiający oczekuje strzykawki z podwójną skalą, z końcówką ściętą pod kątem 45 stopni. Pozostałe parametry bez zmian.
95. **Wykonawca – Pakiet 5, pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji strzykawkę z dołączonymi dwoma łącznikami luer?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 26.10.2018 r.

Zatwierdzam:

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie