

strona internetowa prowadzonego postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na:

DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH DO PODAŻY LEKÓW

Na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (*Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 – dalej „Pzp”*) w odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Dot. Części nr 16

Zamawiający w pakiecie 80 nie stworzył zakresów parametrów dla portów oraz igieł, podał jedynie rozmiary jednego producenta. Zamawiający konkretyzując ofertę nie zachowuje tym samym jednakowych warunków zamówienia dla wszystkich przedsiębiorców starających się o pozyskanie zamówienia publicznego. Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem, czy dopuści produkt o tej samej lub lepszej funkcjonalności, lecz niewielkich różnicach technicznych nie mających wpływu na terapię:

Dla pozycji 1 oferujemy: oferujemy port dostępu żylnego z silikonową membranę uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG, dwa otwory do przysycia portu. Wysokość portu: 12mm, średnica membrany 12,5mm, podstawa portu: 29,9x25mm. Ciężar 6g, objętość komory portu 0,5ml, Rozmiar 6,5 i 8,5F, długość cewnika 500mm. średnica wewnętrzna 1,1, średnica zewnętrzna 2,8mm Zestaw wprowadzający-strzykawka 10 ml- igła Seldingera (punkcyjna) 18G- igła prosta 22 G x 30- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu- przewodnik J- łącznik- rozszerzacz i rozrywalna koszulka z przewodnikiem- tępy tunelizator Oraz port dostępu żylnego z silikonową membranę uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG, dwa otwory do przysycia portu. Wysokość portu: 10,4mm, średnica membrany 9,7mm, podstawa portu: 25,5mm. Ciężar 4,55g objętość komory portu 0,3ml Rozmiar 6,5 i 8,5F, długość cewnika 500mm, średnica wewnętrzna 1,1, średnica zewnętrzna 2,8mm Zestaw

wprowadzający-strzykawka 10 ml- igła Seldingera (punkcyjna) 18G - igła prosta 22 G x 30- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu- prowadnik J- łącznik- rozszerzacz i rozrywalna koszulka z prowadnikiem- tępy tunelizator

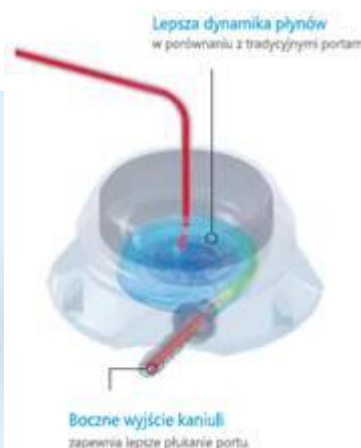


Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Dot. Części nr 16

Dla pozycji 2 port w całości wykonany z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm objętość komory portu 0,52ml– wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka , prowadnica.



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji, W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Dot. Części nr 16

Dla pozycji 3 Igła Hubera, niesilikonowana, zakrzywiona o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć



ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), bez oznaczenia kolorystycznego na zacisku, do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 15- 32mm



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

Dot. Części 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule neonatologiczną bezpieczną bez portu posiadającą 6 pasków radiocieniujących?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza w/w kaniulę.

Pytanie nr 5

Dot. Części 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule neonatologiczne bezpieczną bez portu G24 o przepływie 19 ml/min?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Dot. Części 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule neonatologiczne bezpieczną bez portu posiadającą wbudowany system blood control ogranicza kontakt z krwią oraz komorę flashback zapewniającą wyraźne wizualne potwierdzenie wkłucia do naczynia?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Dot. Części 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule neonatologiczne bezpieczną bez portu i bez skrzydełek?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 8

Dot. Części 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule neonatologiczne bezpieczną z portem G24 o przepływie 19 ml/min?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Dot. Części 4 poz. 1- 2

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule neonatologiczne G 24, G 26 nie posiadające dodatkowego otworu na końcu igły?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Dot. Części 4 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie neo wykonane z PTFE?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11

Dot. Części 4, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie neo posiadające dodatkowy zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12

Dot. Części 26, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki cewnikowe 50 ml i 100 ml z końcówką cewnikową ściętą pod kątem 45°?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.

Pytanie nr 13

Dot. Części 7

Czy Zamawiający w pakiecie 7 dopuści linie infuzyjną o długości 230cm ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza w/w asortyment pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 14

Dot. załącznika nr 2.5 do SWZ - formularz cenowy – część 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w części 5 poz. 2 dren Y z podwójnym zaworem zwrotnym o wytrzymałości do 375 PSI i długości 250 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 15

Dot. załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy, §3, ust. 1, pkt 2) – dotyczy części nr 5

„2) Asortyment, o którym mowa w załączniku nr 2 powinien posiadać oznakowania i instrukcje używania w języku polskim. Dostarczany asortyment za pisemną zgodą Zamawiającego, może posiadać oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim.”

Prosimy o wyrażenie zgody na dostarczanie w części nr 5 asortymentu posiadającego oznakowania w języku angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów).

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie zmieni treści SWZ w w/w zakresie.

Pytanie nr 16

Dot. Części nr 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jaki model pompy posiada? Czy jest to pompa Alaris GW czy Alaris GP?

Odpowiedź: Zamawiający posiada model pompy Alaris GW.

Pytanie nr 17

Dot. Części nr 7

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostaw do 14dni? Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu, ponieważ te produkty wysyłane są z magazynu zlokalizowanego za granicą.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni w zakresie Części 7. W związku z powyższym § 2 ust 2 Projektu umowy załącznik nr 4 do SWZ, otrzymuje brzmienie:

„2. Wykonawca zobowiązuje się wykonać dostawę w ciągu 3 dni roboczych, a dla części 7 do 14 dni* a w szczególnie uzasadnionych przypadkach „na cito” w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego.”

Pytanie nr 18

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 4 umowy

Prosimy o usunięcie ze wzoru umowy zapisu dot. naliczania kary umownej, gdy wystąpił zakup interwencyjny. Zamawiający w przypadku zakupu interwencyjnego obciąży wykonawcę różnicą w cenie, zatem dodatkowe nakładanie kary jest nieuzasadnione.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis § 2 ust. 4 projektu umowy – stanowiącego Załącznik nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 19

Dotyczy § 2 ust. 4 Załącznika nr 4 do SWZ oraz § 7 ust. 1 i 2 Załącznika nr 4 do SWZ.

„... 4. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminach wskazanych w §2 ust.1 i 2 niniejszej umowy Zamawiający, niezależnie od prawa do żądania zapłaty kary umownej na podstawie § 7 ust. 2 umowy, zastrzega sobie prawo dokonania zakupu przedmiotu umowy od innego niż Wykonawca podmiotu w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy.”



Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o zakupie „u osoby trzeciej” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy § 2 ust. 4 oraz § 7 ust. 1 i 2 projektu umowy stanowiącego Załącznik nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 20

Dotyczy § 2 ust. 4 Załącznika nr 4 do swz oraz § 7 ust. 1 i 2 Załącznika nr 4 do SWZ.

Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Wykonawcy miejsca tego zakupu „u osoby trzeciej”?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Wykonawcy miejsca tego zakupu „u osoby trzeciej”.

Pytanie nr 21

Dotyczy § 2 ust. 4 Załącznika nr 4 do SWZ oraz § 7 ust. 1 i 2 Załącznika nr 4 do SWZ.

Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem zakupu „u osoby trzeciej”, wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy § 2 ust. 4 oraz § 7 ust. 1 i 2 Załącznika nr 4 do SWZ. Zamawiający nie przewiduje wprowadzenia zapisów dotyczących odwołania od naliczonych kar umownych.

Pytanie nr 22

Dotyczy § 7 ust. 1 Załącznika nr 4 do SWZ.

1. W przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizuje jednostkowej dostawy w terminie wskazanym w §2 ust. 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 50,00 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie. Niezależnie od prawa do żądania zapłaty kary umownej:

- a) Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu przedmiotu umowy od innego niż Wykonawca podmiotu, w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy, chyba że wystąpią okoliczności, które zgodnie z art. 552 k.c. uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu. Strony postanawiają, że koszt zakupu przedmiotu umowy u innego niż Wykonawca podmiotu jest uwzględniany w całkowitej wartości przedmiotu umowy określonej w §5 ust.1 niniejszej umowy.
- b) Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej odpowiadającej różnicy pomiędzy ceną brutto zapłaconą innemu podmiotowi w stosunku do kwoty, którą Zamawiający byłby zobowiązany zapłacić z tytułu ceny brutto Wykonawcy na podstawie niniejszej umowy, w przypadku zrealizowania dostawy przedmiotu umowy w terminach określonych w umowie.

Mając na względzie powyższe zapisy, dlaczego Zamawiający zamierza obciążyć Wykonawcę różnicą w koszcie zakupu u innego podmiotu oraz dodatkowo karą w wysokości za każdy dzień zwłoki w wysokości 50 zł?



Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zapisy, o których mowa w § 7 ust. 1 załącznika nr 4 do SWZ w celu stymulowania wykonawców do terminowej realizacji dostaw.

Pytanie nr 23

Dotyczy § 7 ust. 8, 9 Załącznika nr 4 do SWZ

„... 8. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.

9. Zamawiający może potrącić należność z tytułu kar umownych z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy.”

Mając na względzie powołane zapisy, wnosimy o wskazanie procedury odwoławczej w przypadku naliczenia kary umownej. Fakt, że naliczenie kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z uzasadnieniem, to dla zachowania równości podmiotów wnosimy o przewidzenie procedury odwoławczej w celu uniknięcia arbitralnej decyzji Zamawiającego, która nie zawsze musi być uzasadniona i prawidłowa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy § 7 ust. 8 i 9 załącznika nr 4 do SWZ. Zamawiający nie przewiduje procedury odwoławczej od naliczonych kar umownych.

Pytanie nr 24

Dotyczy § 7 ust 1 wzoru umowy

Prosimy o wyznaczenie wysokości kary umownej w postaci procentowej części zamówienia (np. 1% wartości zamówienia dostarczonego ze zwłoką), jak jest to powszechnie stosowane w tego typu umowach. Kara nominalna w wysokości 50zł może stanowić nawet i 10, albo więcej procent zamówienia, stając się karą wygórowaną i niewspółmierną, szczególnie że Zamawiający nie deklaruje żadnej minimalnej wartości składanych zamówień.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść § 7 ust. 1 załącznika nr 4 do SWZ.

Pytanie nr 25

Część nr 2, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną dla noworodków bez zabezpieczenia przed ekspozycją zawodową o następujących parametrach:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z **teflonu (FEP)**, wyposażony w **4 paski kontrastujące w RTG**
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, **bez portu górnego**
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- **Rozmiar 24G 0,7 x 19 przepływ 23ml/min**
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów



- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardey blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26

Część nr 2, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Część nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule BD Neoflon wykonane z PFTE, z przepływem 13ml/min, bez pasków radiocieniujących – widoczne w USG, bez portu górnego oraz bez plastikowej osłonki?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28

Część nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Część nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożyłne bezpieczne z ostrzem typu back-cut, 24G 0,7x19mm, przepływ 23ml/min z zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową (bez zabezpieczenia przed zachlapaniem) w postaci plastikowej osłonki, konstrukcja jak na załączonym zdjęciu, pozostałe parametry zgodnie z SW?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30

Część nr 2, pozycje 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Część nr 13, pozycje 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania leku z fiolki z kolcem standardowym przeznaczony do użytkowania do 24 godzin z jednego pojemnika wielodawkowego, z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,1 mikrona, z zaworem bezigłowym stanowiącym



samozamykający się korek i pełniącym funkcję zastawki zapobiegającej wyciekaniu płynu po odłączeniu strzykawki, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32

Część nr 22, pozycje 6

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną 0,8x50?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 33

Część nr 22, pozycje 1-17

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne cienkościenne o typie szlif igły: LB/BL standard długo ścięte?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34

Część nr 22, pozycje 1-17

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne o końcówkach ostrzonych w trzech płaszczyznach?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35

Część nr 22, pozycje 12-17

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne pakowane a'50szt. oraz ich wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Część nr 22, pozycje 21

Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji lędźwiowej 0,9 x 75mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 37

Część nr 22, pozycje 21

Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji lędźwiowej 0,9 x 50mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38

Część nr 22, pozycje 21

Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji lędźwiowej 0,7 x 40mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 39

Część nr 23, pozycje 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2ml z przedłużoną skalą do 2,2ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40

Część nr 23, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 5ml z przedłużoną skalą do 5,5ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41

Część nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10 ml z przedłużoną skalą do 11ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 42

Część nr 23, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20 ml z przedłużoną skalą do 22ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43

Część nr 23, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml pakowane a'50 szt. w i wycenę za op.=a'50 szt. odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Część nr 23, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki z białym kontrastującym tłokiem pod warunkiem ,że pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45

Część nr 23, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki kodowane kolorystycznie na opakowaniu handlowym (zbiorczym)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 46

Część nr 26, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę cewnikowych za opakowanie. a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

Część nr 26, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 2 łącznikami redukcyjnymi luer w zestawie?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Część nr 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze łącznikiem redukcyjnym luer o kształcie jak na załączonym zdjęciu poniżej?



Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Część nr 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z stożkiem ściętym pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Część nr 26, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem i korpusem wykonanym z polipropylenu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Część nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z PVC o długości 60mm bez DEHP (bez oznaczenia sugerowanego poziomu płynu w komorze)?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 52

Część nr 27, pozycja 1



Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z drenem o długości 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 53

Część nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z drenem o średnicy 3x4,1mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

Część nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania bez koreczka z filtrem hydrofobowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 55

Część nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez opaski/gumki stabilizującej dren, zamiast tego przyrząd pakowany jest w ciasne opakowanie uniemożliwiające niekontrolowane przemieszczenie się przyrządu wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 56

Część nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 57

Część nr 27, pozycja 1-2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką w opakowaniu z niebieskim kodem identyfikującą rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie oczekuje przyrządu do infuzji z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką w opakowaniu z niebieskim kodem identyfikującą rodzaj przyrządu.

Pytanie nr 58

Część nr 27, pozycja 1-3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo.

Pytanie nr 59

Część nr 27, pozycja 1-3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu

Pytanie nr 60

Część nr 27, pozycja 1-2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami.

Pytanie nr 61

Część nr 27, pozycja 1-2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką w opakowaniu z niebieskim kodem identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje przyrządu do infuzji z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (niebieską) klapką w opakowaniu z niebieskim kodem identyfikującym rodzaj przyrządu.

Pytanie nr 62

Część nr 27, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igłę dwukanałową z odpowietrznikiem?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 63

Część nr 27, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z drenem o średnicy 4,6x4,8mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 64

Część nr 27, pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwi z odpowietrznikiem z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany kolorową (czerwoną) klapką w opakowaniu papier-folia z czerwonym kodem identyfikującym rodzaj przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 65

Część nr 27, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o odporności na ciśnienie 1 bar?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 66

Część nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 1 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki 2ml skalowanej do 3ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 67

Część nr 1 poz. 5,6

Czy Zamawiający w Części 1 poz. 5, 6 dopuści wycenę strzykawek do pomp firmy Margomed, kompatybilnych z wszystkimi pompami dostępnymi na rynku, powszechnie stosowanymi w szpitalach? Op. zbiorcze x 85sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga sprzęt spełniającego wymagania określone w SWZ.

Pytanie nr 68

Część nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 2 poz. 1 dopuści wycenę kaniuli dożylniej bez portu, bezpiecznej wykonanej z poliuretanu w rozm. 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min.; skrzydełka wyposażone w otwory, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym, pełniącym funkcję zastawki, zapobiegającym wypływowi krwi w momencie wkłucia. Kaniula posiada wtopione paski radio cieniujące – 3 paski RTG, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja oznaczenia rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności. Igła z automatycznym zabezpieczeniem plastikowym (zatrzaskiem) zapobiegającym zakłuciu?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 69

Część nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający w Części 2 poz. 2 dopuści wycenę kaniuli dożylniej, bezpiecznej wykonanej z poliuretanu w rozm. 24G dł. 19mm. - przepływ 23ml/min; z samodomykającym się koreczkiem portu bocznego, skrzydełka wyposażone w otwory, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym, pełniącym funkcję zastawki, zapobiegającym wypływowi krwi w momencie wklucia. Kaniula posiada wtopione paski radio cieniujące – 6 pasków RTG, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja oznaczenia rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności. Igła z automatycznym zabezpieczeniem plastikowym (zatrzaskiem) zapobiegającym zakłuciu?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 70

Część nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 14 poz. 1 dopuści potrójny rozwidlacz o objętości wypełnieni 0,42ml, o średnicy drenu 1,10x2,35mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 71

Część nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający w Części 14 poz. 2 dopuści potrójny rozwidlacz o objętości wypełnieni 0,35ml, o średnicy drenu 1,10x2,35mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 72

Część nr 14 poz. 3,4

Czy Zamawiający w Części 14 poz. 3, 4 dopuści wycenę zaworu bezigłowego o opisie:

„zawór bezigłowy, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 600 użyć, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna typu split-septum, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock jest płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, 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. Prędkość przepływu 540ml/min.”?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 73

Część nr 20 poz. 1, 2

Czy Zamawiający w Części 20 poz. 1, 2 wymaga igieł klasy Is oraz przedłożenia dokumentów potwierdzających do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania sprzętu zgodnego z wymogami przedstawionymi w rozdz. IV SWZ.



Pytanie nr 74

Część nr 20 poz. 1, 2

Czy Zamawiający w Części 20 poz. 1, 2 wymaga igieł tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 75

Część nr 22 poz. 21

Czy Zamawiający w Części 22 poz. 21 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,9x75mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 76

Część nr 22 poz. 1-21

Czy Zamawiający w Części 22 poz. 1-21 wymaga igieł tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 77

Część nr 23 poz. 2-5

Czy Zamawiający w Części 23 poz. 2-5 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą i przezroczystym cylindrem; z rozszerzeniem skali odpowiednio 2ml do 2,5ml, 5ml do 6ml, 10ml do 11ml oraz 20ml do 24ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 78

Część nr 23 poz. 6

Czy Zamawiający w Części 23 poz. 6 dopuści wycenę strzykawki o poj. 3ml, o długości ok. 8,2cm. oraz długości koreczka zamykającego 18mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 79

Część nr 23 poz. 7

Czy Zamawiający w Części 23 poz. 7 dopuści wycenę strzykawki o poj. 5ml, o długości ok. 8,9cm. oraz długości koreczka zamykającego 18mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 80

Część nr 23 poz. 8

Czy Zamawiający w Części 23 poz. 8 dopuści wycenę strzykawki o poj. 10ml, o długości ok. 11,4cm. oraz długości koreczka zamykającego 20mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 81

Część nr 23 poz. 8

Czy Zamawiający w Części 26 poz. 2 dopuści wycenę strzykawki wykonanej w całości z polipropylenu, z dokładniejszą skalą co 1ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 82

Część nr 10 poz. 2 załącznika nr 2.10 do SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaokrąglenia podanych ilości do pełnych opakowań zbiorczych? Wyjaśniamy, że Wykonawca sprzedaje je konfekcjonowane wyłącznie w opakowania zbiorcze, tj. 48 szt. zestawów.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaokrąglenia podanych ilości do pełnych opakowań zbiorczych.

Pytanie nr 83

Część nr 10 poz. 2 załącznika nr 2.10 do SWZ

Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie zestawy pakowane są w opakowania zbiorcze zawierające poz. 2) 48 szt. zestawów, pozostałe pozycje po 50 szt. zestawów.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych.

Pytanie nr 84

Część nr 10 pkt 1.4 rozdz. IV SWZ

Wykonawca wskazuje, że zapis: „oryginalny dokument certyfikowany przez producenta asortymentu” jest niezrozumiały. Wnosimy o wykreślenie wskazanego zapisu/wymagania. Ewentualnie prosimy o wyjaśnienie, jaki dokładnie rodzaj/typ dokumentu Zamawiający ma na myśli?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga certyfikat producenta asortymentu.

Pytanie nr 85

Część nr 10 Dot. par. 2 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin dostawy wynosił 4 lub 5 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy dot. §2 ust.2 wzoru umowy.

Pytanie nr 86

Część nr 10 Dot. par. 2 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin dostawy na cito wynosił 72h?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy dot. §2 ust.2 wzoru umowy .



Pytanie nr 87

Część nr 10 Dot. par. 2 ust. 10 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby minimum umowne wynosiło 80%?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy dot. §2 ust.10 wzoru umowy .

Pytanie nr 88

Część nr 10 Dot. par. 3 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności wynosił 6 lub 9 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy dot. §.3 ust.2 wzoru umowy .

Pytanie nr 89

Część nr 10 Dot. par. 5 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin płatności wynosił 30 dni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy dot. §5 ust.3 wzoru umowy.

Pytanie nr 90

Część nr 9 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o długości całkowitej min 12 cm.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 91

Część nr 14 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o objętości wypełnienia: 0,40 ml, średnica wewnętrzna drenu - 1,19 mm (0,047"), średnica zewnętrzna - 2,11 mm (0,083 "). Reszta Zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 92

Część nr 14 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu o objętości wypełnienia 0,35ml, średnica wewnętrzna drenu - 1,19 mm (0,047"), średnica zewnętrzna - 2,11 mm (0,083 "). Reszta Zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 93

Część nr 14 poz. 3,4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilny z końcówką luer i luer lock ,o przepływie min. 165 ml/min, możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna



przeźren martwa 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użyciu z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczeniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Posiadający badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 94

Część nr 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych doustnych strzykawk bez oznaczenia na cylindrze "for oral use" - zamiast tego purpurowy tłok - identyfikacja produktu przeznaczonego do karmienia, żywienia. Reszta zgodna z SWZ

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 95

Część nr 23 poz. 2-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z tłokiem białym, bez przewężeń. Reszta Zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 96

Część nr 23 poz. 2-5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk z dwustronną/podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ,ale nie oczekuje zaoferowania strzykawk z dwustronną/podwójną skalą pomiarową

Pytanie nr 97

Część nr 23 poz. 5,6,7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk o długości całkowitej min. 12 cm.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 98

Część nr 26 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk wykonanych w całości z polipropylenu. Reszta zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.



Pytanie nr 99

Część nr 27 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania 1,2 mikrona; opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100

Część nr 27 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do przetaczania krwi o poniższych parametrach:

Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych/ transfuzji, z komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, z odpowietrznikiem, zatyczka filtra w kolorze czerwonym, pojemność komory 18 ml, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, z ABS, wolny ftalanów od DEHP, BBP, DBP i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, copakowanie kolorystyczne - nadruk w kolorze czerwonym, Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii,, sterylna, opakowanie 180 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 101

Część nr 27 poz. 4,5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy pisząc: (..) "bez ftalanów ma na myśli piktogramy o braku zawartości ftalanów DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli piktogramy o braku zawartości ftalanów DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 102

Część nr 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w części nr 5 zestawu do automatycznej strzykawki Optistar Elite, w skład którego wchodzi: 2 strzykawki o pojemności 60ml, złącze z trójnikiem Y o długości 250cm i wytrzymałości ciśnieniowej 350psi oraz 2 ostrzami typu spike (jednym dużym spike i jednym małym spike) Informujemy, iż napełniacz typu J i ostrze typu spike stosowane są do napełniania strzykawek zamiennie, nie zaś jednocześnie. Dodatkowo pragniemy poinformować, że urządzenia do podawania kontrastu dostępne na rynku posiadają zabezpieczenie w postaci czujnika, dzięki któremu przy osiągnięciu 300psi urządzenie wyłącza się, nie pozwalając osiągnąć wyższych wartości ciśnienia, zatem wytrzymałość ciśnieniowa na poziomie 350 psi jest bezpieczna i wystarczająca do użytkowania strzykawki automatycznej.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 103

Część nr 22 poz. 1-17

Czy Zamawiający w Części 22 poz. 1-17 wymaga igieł tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 104

Część nr 14 poz. 13

Czy Zamawiający w Części 14 poz. 3 dopuści wycenę zaworu bezigłowego o opisie: „Bezigłowy port do zabezpieczania dostępów naczyniowych dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną. Zawór neutralny - zapobiega cofaniu się krwi do linii. Kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer i Luer Lock (pojedynczy zawór), wykonany z copoliestru, objętość wypełnienia 0,04ml, przepływ 160ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania 7 dni. Wolny od lateksu i PVC. Wydłużony kształt, zwężający się w kierunku złącza lure/luer-lock ułatwia dezynfekcję portu.”?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZMIANA TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że w wyniku wprowadzenia powyższych zmian załącza ZAMIENNE: Formularz cenowy stanowiący załącznik nr 2.1 do SWZ oraz Projekt umowy stanowiący załącznik nr 4 do SWZ. Dokumenty te stanowią załączniki do niniejszego pisma i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

Termin składania i otwarcia ofert tj. 24.10.2024 r. nie ulega zmianie.

godz. 09:00 – składanie ofert

godz. 09:10 – otwarcie ofert.



Niniejsze pismo stanowi integralną część:

- 1) Specyfikacji Warunków Zamówienia dot. powyższego zamówienia;
- 2) Ogłoszenia o zamówieniu nr 2024/S 183-564318 z dnia 19.09.2024 r.

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego
im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy
Edward Hartwich

Załączniki:

1. Formularz cenowy ZAMIENNY – załącznik nr 2.1 do SWZ z dnia 17.10.2024 r.
2. Projekt umowy ZAMIENNY – załącznik nr 4 do SWZ z dnia 17.10.2024

Odpowiedzi udzieliła:

Apteka Szpitalna – Katarzyna Kuczma-Podlaska

Sprawę prowadzi: Dominika Drumlewska
Dział Zamówień Publicznych i Zakupów
Tel. 52 32 62 104, e-mail zamowienia-pub@wsd.org.pl

