



Gdańsk, dnia 31 października 2024 r.

D10.251.99.E.2024

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp, pn.:

Dostawa wyrobów medycznych dla Stacji Dializ, rękawic medycznych oraz różnych wyrobów medycznych jednorazowych

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie 1: dot. części nr 11 poz. 2

Zamawiający w pozycji 2 wymaga „Zestaw naprawczy do cewników typu permcatth z podwójnym światłem”. Na rynku dostępnych jest wiele cewników innowacyjnej technologii, które nie wymagają zestawu naprawczego. Czy Zamawiający dopuści składanie ofert na pakiet 11 bez pozycji 2 – zestaw naprawczy?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w pozycji 1 poszerzy konkurencyjność ofert (art. 99 ust. 4) i dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody są spójne i są określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodne z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają te same funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta, i dopuści:

Zestaw dializacyjny permanentny (stały) 15,5F, zakładany metodą Seldingera, wykonany w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się skrzeplin. Zestaw, w skład którego wchodzi między innymi cewnik dwuświatłowy - kształt wlotu zakrzywiona końcówka (curved tip)

Długości od mufki/ długość całkowita: 19/24cm, 23/28cm, 27/32cm, 31/36cm, 35/40cm do wyboru przez Zamawiającego.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3: dot. części nr 95

Czy Zamawiający umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie 95?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4: dot. części nr 95

Czy Zamawiający poszerzy konkurencyjność ofert (art. 99 ust 4) i dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody są spójne i są określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodne z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają te same funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści w pozycji 1 i 2 Zestaw do kaniulacji dużych naczyń, zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, pozwala na bezpieczne umieszczenie cewnika i zawiera: echogeniczną igłę wprowadzającą 18G x 7,0 cm, motylek mocujący skalpel nr 11, rozszerzacz z powłoką hydrofilową, strzykawka 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem, lumeny (kanały) oznaczone kolorami: zmniejsza to ryzyko błędów w dostarczaniu płynów, łączniki LuerSafe: Bezigłowe i zintegrowane z cewnikiem, zmniejszają ryzyko infekcji i zatoru powietrznego, elastyczna końcówka atraumatyczna: zmniejsza uraz naczyniowy. Innowacyjna technologia cewników

Pozycja 1 Cewnik do wkłuć centralnych metodą Seldingera 7 FR dł. 15 cm, trzykanałowy

Pozycja 2 Cewnik do wkłuć centralnych metodą Seldingera 7 FR dł. 20 cm i 30 cm do wyboru Zamawiającego trzykanałowy

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 5: dot. części nr 23

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 23 - Bezszwowe mocowanie cewników centralnych z możliwością zastosowania z cewnikami do 12Fr; czas użycia do 7 dni; posiadający fiksator piankowy oraz zintegrowany opatrunek z przezroczystą warstwą wodoodporną z filmem hydrokoloidowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6: dot. części nr 97

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 97 – zestawy z dodatkowym kompletem koreczków w kolorze czerwonym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7: dot. części nr 146

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 146 – Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego z przetwornikiem wyposażony w linię płuczącą z przesuwaną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50-60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami przyłożkowymi Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8: dot. części nr 78

Prosimy o dopuszczenie w części 78, w miejsce pierwotnych parametrów zestaw do drenażu worka osierdziowego z prowadnicą o długości 40 cm i średnicy .028inch, z igłą 18G o dł. 7 i 5 cm, z cewnikiem w rozmiarze 8.5 Fr. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9: dot. części nr 220

Czy Zamawiający dopuści fartuch o następujących wymiarach: długość – 115 cm, szerokość – 136 cm, rozmiar L (odpowiednik rozmiaru uniwersalnego), wykonany z włókniny o gramaturze min. 25 g/m kw., z rękawem zakończonym gumką?

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 10: dot. części nr 37

Czy zamawiający dopuści rękawice pakowane po 150 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 11: dot. części nr 36

Czy zamawiający dopuści rękawice o grubości na placu min. 0,14mm oraz sile zrywania przed starzeniem min. 10,5N?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12: dot. części nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający w części 10 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

średnica FR 11 i 13 FR długość 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm – ramiona proste i zagięte do wyboru przez Zamawiającego

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13: dot. części nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający w części 10 poz. 2 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) „Over the Wire” z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR ramiona proste o długościach cewnika



- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- zastosowana technika typu „Over The Wire” - bez rozrywalnej koszulki
- silikonowe przedłużki
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadła 12 Fr i 16 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14: dot. części nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w części 10 poz. 2 do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) bez otworów bocznych, z rozrywalną koszulką z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR,

o długościach cewnika

- końcówka mankiet 19 cm, końcówka nasadka 24 cm. długość całkowita 40 cm
- końcówka mankiet 23 cm, końcówka nasadka 28 cm. długość całkowita 44 cm
- końcówka mankiet 28 cm, końcówka nasadka 33 cm. długość całkowita 49 cm
- końcówka mankiet 33 cm, końcówka nasadka 38 cm. długość całkowita 54 cm
- końcówka mankiet 55 cm, końcówka nasadka 60 cm. długość całkowita 76 cm

Charakterystyka zestawu:



- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15: dot. części nr 50

Czy Zamawiający w części 50 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), bez otworów bocznych

- dla poz. 1 – średnica 13, 5 FR długość 15 cm
- dla poz. 2 – średnica 13, 5 FR długość 20 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- nasadki iniekcyjne Luer Lock



- rozszerzało 13 Fr
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16: dot. części nr 50

Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ramion prostych.

Pytanie 17: dot. części nr 50 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 50 poz. 1 i 2 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 18: dot. części nr 10

Czy Zamawiający w zadaniu 10 dopuści:

Dwukanałowy cewnik do hemodializy wykonany z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego poliuretanu optymalnie dostosowującego się do warunków anatomicznych. Elastyczna, zaokrąglona końcówka cewnika. Elastyczne, (silikonowe, PUR, z pamięcią kształtu) przewody doprowadzające z ochroną przed załamywaniem światła cewnika wyposażone w kodowane kolorami zaciski. Cewnik w rozmiarach 10Fr/15cm, 10Fr/20cm do wyboru przez Zamawiającego. Zestaw cewnika zawiera: cewnik dwuświatłowy, igła do nakłucia 17G x 70 mm, skalpel, przewodnik „J” 60 cm (nitinolowy - z pamięcią kształtu) w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19: dot. części nr 129

Czy Zamawiający w zadaniu 129 oczekuje bezwzględnie filtrów wytrzymałych na ciśnienie do 6 bar?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20: dot. części nr 6

Prosimy o wydzielenie pozycji nr 5 z pakietu nr 6.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.



Pytanie 21: dot. części nr 6

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 6 pozycja 1
Koncentrat płynu dializacyjnego- składnik FA, o składzie:
-kwas octowy- 3,0 mmol/l

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22: dot. części nr 8

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 pozycja 2
Koncentrat suchy, w postaci kapsułek, z zasadowym wodorowęglanem sodu, do aparatów Gambro AK
95, 96 i 98, będących na wyposażeniu Zamawiającego. Zawartość 1100g koncentratu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23: dot. części nr 13

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 13 pozycja 1
Kwas cytrynowy 50 % do dezynfekcji aparatów do hemodializy a' 6L-10L

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 24: dot. części nr 67 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w Części 67 w pozycjach 1 i 2 dopuści komorowy zestaw do drenażu opłucnej
z zastawką wodną i z wodną regulacją siły ssania o parametrach:

- 3-komorowy, kompaktowy zestaw do drenażu (aktywnego i grawitacyjnego), z komorą kolekcyjną wyskalowaną do pojemności 2100 ml
- precyzyjna podziałka w zakresie małych objętości ewakuowanej treści tj. co 5 ml (w zakresie 0 – 250 ml) oraz co 10 ml do pojemności 2100 ml
- komora zastawki wodnej z barwnikiem; wyskalowana, w zestawie strzykawka do wypełnienia zastawki wodnej
- komora wodnej regulacji siły ssania (ciśnienia) wyskalowana, z barwnikiem ułatwiającym odczyt wartości siły ssania; możliwość szybkiego zmniejszenia wartości podciśnienia o połowę
- port dostępowy (bezigłowy) do zastawki podwodnej umożliwiający aseptyczną korektę poziomu płynu
- automatyczna zastawka zabezpieczająca przed wysokim dodatnim ciśnieniem
- mechaniczna zastawka zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym
- Samouszczelniający się port bezigłowy (na tylnej ścianie zestawu) do pobierania próbek drenowanego płynu.



- dren łączący (bezląteksowy), półprzezroczysty, zabezpieczony przed zagięciem), z możliwością szybkiego i bezpiecznego odłączenia, klamra zaciskowa do drenu
- Stabilna podstawa (kształtem zbliżona do kwadratu); wysokość 25 cm, zestaw z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie na łóżku
- Zestaw sterylny, jednorazowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25: dot. części nr 68 poz. 1

Czy Zamawiający w Części 68 w pozycji 1 dopuści 3-komorowy (wydzielone komory) zestaw do drenażu klatki piersiowej o parametrach:

- zestaw do drenażu (aktywnego i grawitacyjnego), z komorą zbiorczą na wydzielinę, wyskalowaną, o pojemności 2100 ml
- Komora zastawki wodnej z barwnikiem; wyskalowana, w zestawie strzykawka do wypełnienia zastawki wodnej
- Sucha komora mechanicznej regulacji siły ssania (ciśnienia), regulacja podciśnienia za pomocą wyskalowanego pokrętkła umieszczonego na przedniej ścianie zestawu
- Wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu
- Automatyczna zastawka zabezpieczająca przed wysokim dodatnim ciśnieniem
- Mechaniczna zastawka zabezpieczająca przed wysokim ciśnieniem ujemnym
- Samouszczelniający się port bezigłowy (na tylnej ścianie zestawu) do pobierania próbek drenowanego płynu.
- Dren łączący (bezląteksowy), półprzezroczysty, zabezpieczony przed zagięciem), dren z możliwością szybkiego i bezpiecznego odłączenia, klamra zaciskowa do drenu
- Stabilna podstawa (kształtem zbliżona do kwadratu); wysokość 25 cm, zestaw z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie na łóżku
- Zestaw przezierny na przedniej (frontowej ścianie)
- Zestaw sterylny, jednorazowy, pakowany indywidualnie.
- Bezgłośna praca

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26: dot. części nr 68 poz. 2

Czy Zamawiający w Części 68 w pozycji 2 dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej o składzie:



- igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca lub otrzewnej, igła Veressa posiada mandryn z atraumatycznym zakończeniem, który odsłania część nakłuwającą przy wprowadzaniu igły; zielony wskaźnik w uchwycie igły sygnalizuje wejście igły z cewnikiem do jamy opłucnej. Igła Veressa jest wprowadzana w tylny port cewnika i punkcja jest wykonywana przy pomocy cewnika z umieszczoną w jego środku igłą Veressa

- cewnik przezskórny, poliuretanowy, rozmiar: 9CH / długość 17,4 cm lub 12 CH / długość 17,4 cm (do wyboru), z otworami bocznymi, z centymetrową skalą głębokości, widoczny w RTG

- cewnik jest zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (zabezpieczającymi przed powrotem płynu lub powietrza do pacjenta); możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (i możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszkań niskociśnieniowych, drenażu poprzez podłączenie ssącego zestawu drenażowego); 2 wejścia luer-lock do podłączenia strzykawki, worka zbiorczego lub systemu odsysającego

- strzykawka luer lock 30 ml

- worek zbiorczy 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym

- skalpel z zabezpieczeniem przed zakłuciem

- łącznik luer-lock/stożkowy do podłączenia do aktywnego systemu drenażowego

Zestaw sterylny, jednorazowy, zapakowany indywidualnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27: dot. części nr 72

Czy Zamawiający w Części 72 dopuści dren brzuszny, silikonowy, o długości 50 cm, posiadający otwór końcowy i otwory boczne (perforację) na długości, która jest uzależniona od rozmiaru drenu (dren zapewnia skuteczny drenaż), dren posiada dodatkowo znaczniki głębokości; dren spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28: dot. części nr 73

Czy Zamawiający w Części 73 dopuści dren o długości ramion 500 x 200 mm; w rozmiarach 9, 12, 15, 18, 21, 24CH; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29: dot. części nr 121 poz. 7

Czy Zamawiający w Części 121 w pozycji 7 (ze względu na zakończenie produkcji opisanego produktu), zgodzi się na wykreślenie lub wydzielenie pozycji do innego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 30: dot. części nr 121 poz. 7

Czy Zamawiający w Części 121 w pozycji 7 dopuści rurkę tracheostomijną o poniższej charakterystyce:

- rurka bez mankietu, z termoplastycznego PCW, zakończona stożkowo, z miękkim końcem
- elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, średnicy zewnętrznej, nazwy producenta, marki oraz serii
- samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, umożliwiający założenie lub wymianę rurki, atraumatyczna i zaoblona końcówka
- rurka widoczna w całości w RTG
- integralny łącznik o średnicy 15 mm
- w zestawie: 2 wymienne kaniule wewnętrzne, szczoteczka do czyszczenia kaniul, opaska do rurki,
- sterylna, jednorazowego użytku, rozmiary: 6,0; 7,0; 7,5; 8,0

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31: dot. części nr 143 poz. 1-3

Czy Zamawiający w Części 143 w pozycjach 1- 3 dopuści dren z trokarem posiadający zakończenie cewnika rozszerzone, które stanowi wejście dla łącznika schodkowego; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32: dot. części nr 143 poz. 4

Czy Zamawiający w Części 143 w pozycji 4 dopuści 3- komorowy zestaw do drenażu opłucnej z zastawką wodną i z wodną regulacją siły ssania o parametrach:

- 3-komorowy, kompaktowy zestaw do drenażu (aktywnego i grawitacyjnego), z komorą kolekcyjną wyskalowaną do pojemności 2100 ml
- precyzyjna podziałka w zakresie małych objętości ewakuowanej treści tj. co 5 ml (w zakresie 0 – 250 ml) oraz co 10 ml do pojemności 2100 ml
- komora zastawki wodnej z barwnikiem; wyskalowana, w zestawie strzykawka do wypełnienia zastawki wodnej
- komora wodnej regulacji siły ssania (ciśnienia) wyskalowana, z barwnikiem ułatwiającym odczyt wartości siły ssania; możliwość szybkiego zmniejszenia wartości podciśnienia o połowę
- port dostępowy (bezigłowy) do zastawki podwodnej umożliwiający aseptyczną korektę poziomu płynu
- automatyczna zastawka zabezpieczająca przed wysokim dodatnim ciśnieniem



- mechaniczna zastawka zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym
- Samouszczelniający się port bezigłowy (na tylnej ścianie zestawu) do pobierania próbek drenowanego płynu.
- dren łączący (bezlątkowy), półprzezroczysty, zabezpieczony przed zagięciem), z możliwością szybkiego i bezpiecznego odłączenia, klamra zaciskowa do drenu
- Stabilna podstawa (kształtem zbliżona do kwadratu); wysokość 25 cm, zestaw z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie na łóżku
- Zestaw sterylny, jednorazowy, pakowany indywidualnie

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33: dot. części nr 143 poz. 4

Czy Zamawiający w Części 143 w pozycji 4 dopuści 2- komorowy zestaw do drenażu opłucnej z zastawką wodną o parametrach:

2-komorowy zestaw do drenażu klatki piersiowej (drenaż grawitacyjny lub do podłączenia do centralnej próżni z regulatorem podciśnienia); z wydzieloną komorą zastawki wodnej oraz z komorą zbiorczą o pojemności 2200 ml. Komora zbiorcza skalowana: co 1 ml do objętości 130 ml i co 10 ml do 2150 ml.

Komorą zastawki wodnej zapobiega przed powrotem drenowanej treści do pacjenta. Zabezpieczony port bezigłowy, umożliwiający pobieranie świeżo zdrenowanego płynu do badań. Dren łączący (bezlątkowy), półprzezroczysty, zabezpieczony przed zagięciem, czy załamaniem, z możliwością szybkiego i bezpiecznego odłączenia, klamra zaciskowa do drenu. Stabilna podstawa (kształtem zbliżona do kwadratu); wysokość 25 cm, zestaw z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie na łóżku. Zestaw sterylny, jednorazowy, pakowany indywidualnie

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34: dot. części nr 143 poz. 5

Czy Zamawiający w Części 143 w pozycji 5 dopuści dreny do płucnej typu Thorax:
- w rozmiarach od 16 do 32CH; spełniające pozostałe wymagania SWZ
- w rozmiarze 12CH dren wykonany z silikonu, posiadający 2 znaczniki głębokości (pierwszy znacznik w odległości 5 cm od ostatniego otworu drenującego); spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35:

Czy Zamawiający w Pakiecie 181 oczekuje, aby strzykawki do gazometrii były wyposażone w filtr



uszczelniający się przy kontakcie z krwią, umożliwiający bezpieczne usunięcie pęcherzyków powietrza z pobranej próbki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 36: dot. części nr 213

Czy Zamawiający w Części 213 dopuści rurkę tracheostmijną marki Portex o poniższej charakterystyce:

- z termoplastycznego PCW, zakończona stożkowo, z miękkim końcem
- anatomiczny kształt, kąt wygięcia rurki 105°
- elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, średnicy zewnętrznej, nazwy producenta, marki oraz serii
- samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, umożliwiający założenie lub wymianę rurki, atraumatyczna i zaoblona końcówka
- znakowanie kolorystyczne rozmiaru rurki na kołnierzu oraz opakowaniu
- rurka widoczna w całości w RTG
- integralny łącznik o średnicy 15 mm
- w zestawie: opaska do rurki, 2 wymienne kaniule wewnętrzne, szczoteczka do czyszczenia kaniul,
- sterylna, jednorazowego użytku, bez zawartości lateksu oraz DEHP
- opakowanie typu blister
- rozmiary: od 6,0 mm do 10,0 mm co 1,0 mm oraz 7,5 mm i 8,5 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37: dot. części nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę skalpeli jednorazowych w opakowaniu a'10 sztuk z przeliczeniem na 300 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38: dot. części nr 49 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos w rozmiarach dla dorosłych, dzieci oraz niemowląt, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?



Dopuszczenie powyższego, umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39: dot. części nr 49 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji w rozmiarze uniwersalnym, tj. dla dorosłych i dzieci, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Dopuszczenie powyższego, umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje właśnie takiego rozwiązania.

Pytanie 40: dot. części nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę stazy bezluteksowej w opakowaniu a'25 sztuk z przeliczeniem na 120 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Opakowanie a 25 szt. mieści się w wymaganiu.

Pytanie 41: dot. części nr 134 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w części 33, pozycja 1 worek do dobowej zbiórki moczu, siedmiodniowy, o pojemności 2000 ml, z portem do pobierania próbek, wykonany z przezroczystej folii (tylna ściana w kolorze białym), długość drenu 120 cm, końcówka – łącznik drenu – stożkowy o budowie schodkowej z nasadką –przystosowany do połączenia do wszystkich cewników, dren wykazujący się wysoką odpornością na załamanie. Worek wyposażony w zastawkę antyrefluksyjną zabezpieczającą przed powrotem moczu do cewnika, czytelna malejąca podziałka co 100 ml, zawór spustowy – typu T z możliwością opróżnienia bez rozłączania z cewnikiem. Sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie – folia-papier. Worek posiada stosowne oświadczenie Producenta o możliwości stosowania przez 7 dni.

Opisany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, ponieważ taki był dostarczany do Państwa Szpitala w ramach wcześniejszej umowy, a pytanie dotyczy tylko uściślenia parametrów w stosunku do karty katalogowej Producenta.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części nr 134.



Pytanie 42: dot. części nr 136 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w części 36, pozycja 1 przewód do cystoskopu lub resektoskopu pojedynczy wykonany z nietoksycznego PVC, z miękką i elastyczną komora do wytworzenia ciśnienia, z rolkowym regulatorem przepływu, z łącznikiem stożkowy, z jednokanałową igłą biorcza w osłonce zabezpieczającej; z końcówką igły przykręcaną (luer-lock), umożliwiającą sterylny pobór płynu irygacyjnego z pojemnika/worka, o średnicy drenu 4,8 mm x 6,8 mm i miękkiej, odpornej na załamania, matowej końcówka drenu. Sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprogienny oraz nietoksyczny, w opakowaniach po 60 szt.?

Opisany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, ponieważ taki był dostarczany do Państwa Szpitala w ramach wcześniejszej umowy, a pytanie dotyczy tylko uściślenia parametrów w stosunku do karty katalogowej Producenta.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części nr 136.

Pytanie 43: dot. części nr 127

Czy Zamawiający w zadaniu 127 oczekuje:

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System posiada możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, bez ftalanów oraz latexu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 43.1: dot. części nr 129

Czy Zamawiający w zadaniu 129 dopuści minimalne zmiany naniesione na czerwono?

Dla pozycji 1

Długość linii przed filtrem 3 - 10 cm za filtrem 5 cm +/- 2-5 cm

Objętość wypełnienia max 0,5-0,6 ml

Powierzchnia filtrowania max 2,30cm kw.

Przepływ ok.. 2-5-6 ml/min



Dla pozycji 2

Długość linii przed filtrem 3 - 10 cm za filtrem 5 cm +/- 2-5 cm

Objętość wypełnienia max 0,5-0,6 ml

Powierzchnia filtrowania max 2,30cm kw?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44: dot. części nr 127

Czy Zamawiający w zadaniu 127 dopuści zawór bez aplikatora z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45: dot. projektu umowy sprzedaży

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:

§ 6

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 46: dot. części nr 173

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii, które posiadają regulowaną opaskę zapinaną na rzep dla optymalnego komfortu pacjenta? Pozostałe parametry zgodnie z wymogami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ Zamawiający wymaga: "opaska posiada dwa niezależne mocowania na rzepy, gwarantujące szczelne przyleganie okularków, posiadające dwa niezależne punkty regulacji zapobiegające przypadkowemu przesunięciu, umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka, możliwość wielokrotnego użycia przez jednego pacjenta"

Pytanie 47: dot. części nr 220.

Czy w pakiecie nr 220 Zamawiający dopuści gramaturę min. 20g/m²? Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pakietu nr 11 poz. 1 i utworzy nowy oddzielny pakiet?



Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 49: dot. części 142 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 25 mm x 0,40 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50: dot. części 142 poz. 1

Nie wszystkie jednorazowe wyroby medyczne nadają się do regeneracji ze względu na swoje właściwości. Proces czyszczenia, dezynfekcji i sterylizacji może spowodować zmiany właściwości fizycznych wyrobu. Dodatkowo zakażenia krzyżowe związane z nieprawidłową sterylizacją stanowią zagrożenie dla zdrowia pacjentów oraz personelu.

W związku z tym prosimy o udzielenie informacji czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie zamiennie za elektrody wielorazowe, elektrody jednorazowe w rozmiarze 25mm x 0,45 mm w opakowaniach po 5 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ, zamawiający wymaga elektrody jednorazowe.

Pytanie 51: dot. części nr 142 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia przewodu do elektrod wraz z pierwszą dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 52: dot. części nr 142, poz. 7

W przypadku odpowiedzi twierdzącej na powyższe pytanie, prosimy o doprecyzowanie czy przewód po stronie stymulacyjnej powinien mieć wtyk 2x 1,5mm TouchProof czy 1x 5 pole DIN?

Odpowiedź: Nie dotyczy.

Pytanie 53: dot. części nr 142, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści elektrodę z korkami filcowymi oddalonymi od siebie o 25 mm, z przewodem o długości 150 cm, z nieodłączanym uchwytem, spełniające pozostałe zapisy OPZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54: dot. części nr 142, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 55: dot. części nr 142, poz. 11

Prosimy o potwierdzenie, że długość przewodu elektrod ma być 1 m lub 122 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przewód o długości 122cm.

Pytanie 56: dot. części nr 27 poz. 1

Cechy przedmiotu zamówienia pkt. 9, 10, 17

Prosimy o dopuszczenie jako dokumentu równoważnego, w celu potwierdzenia spełniania parametrów wymienionych w pkt. 9, 10, 17, deklaracji zgodności wystawionej przez producenta wyrobu (zamiast karty technicznej producenta lub karty katalogowej producenta).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57: dot. części nr 27 poz. 1

Cechy przedmiotu zamówienia pkt. 12

Prosimy o dopuszczenie jako dokumentu równoważnego, w celu potwierdzenia spełniania parametrów wymienionych w pkt. 12, raportu z badań niezależnego laboratorium/jednostki potwierdzającego zgodność z normą ASTM F1671 tj. odporność na przenikanie wirusów (zamiast karty technicznej producenta lub karty katalogowej producenta).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58: dot. części nr 27 poz. 1

Cechy przedmiotu zamówienia pkt. 1, 3, 8, 10, 11, 13, 14, 16, 17, 18

Prosimy o dopuszczenie jako dokumentu równoważnego, w celu potwierdzenia spełniania parametrów wymienionych w pkt. 1, 3, 8, 10, 11, 13, 14, 16, 17, 18, raportu z badań wystawionego przez producenta wyrobu z 2024 r. (zamiast karty technicznej producenta lub karty katalogowej producenta).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59: dot. części nr 70 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod EKG prostokątnych o rozmiarze 44 x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 60: dot. części nr 70 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod EKG z przewodem 50 cm, a kwadratowych o zaokrąglonych rogach o rozmiarze 23 x 23 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61: Część nr 71 poz. 1, 2

Prosimy o wyjaśnienie czy podane ilości w pozycji 1 i 2 dotyczą op.-50 szt.? Czy wykonawca ma przeliczyć ilości tylko w przypadku oferowania mniejszych op. niż 50 szt.?

Odpowiedź: Tak, ilość zamawiana wyrażona jest w opakowaniach po 50szt. W przypadku zaoferowania opakowań o innej ilości, należy przeliczyć ilość opakowań.

Pytanie 62: dot. projektu umowy (zał. 5 do SWZ) – § 6 ust. 4

Prosimy o odniesienie kary umownej wymienionej w par. 6 ust. 4 projektu umowy do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 63: dot. części nr 81

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie igieł o długości 180 cm i 230 cm, wysunięcie igły 4 mm lub 6 mm (do wyboru).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64: dot. części nr 208

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie anoskopów o wymiarach 18 mm / 5,6 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65: dot. części nr 208

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie anoskopów o wymiarach 23 mm / 8,8 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66: dot. części nr 27

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia – ponieważ w p 10 „Cech przedmiotu zamówienia” zamawiający oczekuje rękawic „Zgodne z normą EN 455-1-2-3 lub



równoważną”, zgodnie z obowiązującymi przepisami starymi (w fazie przejściowej) oraz nowym, niema możliwości wystawienia i wprowadzenia do obrotu na terenie Uni Europejskiej produktów według norm równoważnych, a dopuszczanie stosowania i oferowania produktów nie spełniających wymogów rejestracyjnych jest niedopuszczalne, dlatego zwracamy się do zamawiającego o zmianę zapisu na „Zgodne z normą EN 455-1-2-3”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 67: dot. części nr 27

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w pozycji 9 „Wyrób podwójnie oznakowany jako środek ochrony indywidualnej kat. III i wyrób medyczny klasy II a” Kategoria III środków ochrony indywidualne (rękawice) posiada trzy poziomy ochrony najwyższy A- 6 substancji z normy na poziomi min. 30 min.; B – 3 substancje z normy na poziomi min. 30 min., C- 1 substancja z normy na poziomi min. 10 min. Zatem czy zamawiający będzie oczekiwał zaoferowania rękawic na min średnim poziomie ochrony czyli typ B ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 68: dot. części nr 27

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w pozycji 16 „ Zawartość protein poniżej $\leq 30 \mu\text{g/g}$ ” – czy zamawiający będzie oczekiwał badań zgodnych z normą EN- 455- 3 czyli badań metodą Lowry’ego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również inne metody.

Pytanie 69: dot. części nr 28

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej pokrytej polimerem, powierzchnia taka posiada te same właściwości co powierzchnia opisana w przedmiocie zamówienia czyli jest równoważna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70: dot. części nr 28

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w pozycji 9 „Wyrób podwójnie oznakowany jako środek ochrony indywidualnej kat. III i wyrób medyczny klasy II a” Kategoria III środków ochrony indywidualne (rękawice) posiada trzy poziomy ochrony najwyższy A- 6 substancji z normy na poziomi min. 30 min.; B – 3 substancje z normy na poziomi min. 30 min., C- 1 substancja z normy na poziomi min. 10 min. Zatem czy zamawiający będzie oczekiwał zaoferowania rękawic na min średnim poziomie ochrony czyli typ B ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.



Pytanie 71: dot. części nr 29

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej pokrytej polimerem, powierzchnia taka posiada te same właściwości co powierzchnia opisana w przedmiocie zamówienia czyli jest równoważna.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 72: dot. części nr 29

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w pozycji 9 „Wyrób podwójnie oznakowany jako środek ochrony indywidualnej kat. III i wyrób medyczny klasy II a” Kategoria III środków ochrony indywidualne (rękawice) posiada trzy poziomy ochrony najwyższy A- 6 substancji z normy na poziomi min. 30 min.; B – 3 substancje z normy na poziomi min. 30 min., C- 1 substancja z normy na poziomi min. 10 min. Zatem czy zamawiający będzie oczekiwał zaoferowania rękawic na min średnim poziomie ochrony czyli typ B ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 73: dot. części nr 31

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o wytrzymałości przed starzeniem i po starzeniu min. 6 N, czyli zgodnej z normą EN 455, którą wymaga zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 74: dot. SWZ

Zwracamy się z zapytaniem prośbą o doprecyzowanie czy w §VII. p1. Zamawiający będzie oczekiwał przedłożenia kart katalogowych /technicznych wystawionych i podpisanych przez producenta wyrobu z kraju pochodzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Karty katalogowe/techniczne mogą być też wystawione przez inne podmioty.

Pytanie 75: dot. SWZ

Czy zamawiający dopuści w §VII. p1 potwierdzenie Parametrów nie ujętych w Karcie katalogowej/technicznej raportem z badań producenta lub laboratorium badawczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 76: dot. części nr 91

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system równoważny do opisanego – o następujących parametrach: wkłady posiadają w pokrywie jeden króciec przyłączeniowy (do pacjenta) oraz wtyk „próżnia” (opisane na pokrywie PATIENT/VACUUM w celu łatwej identyfikacji), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów? Wkłady są częściowo sprasowane dla zmniejszenia powierzchni składowania. Pojemniki wielorazowe wyposażone są w zaczepek do mocowania (identyczny, jak w opisanym systemie); nie posiadają innych przyłączy (brak króćca przy pojemniku - próżnia podłączana bezpośrednio do wkładu, by uzyskać lepsze parametry ssania). Łącznik prosty, stożkowy do połączenia z próżnią – nie wymaga funkcji obrotowej. Pozostałe jak w SIWZ. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196), co jest zgodne z zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatną wymianę wyposażenia obecnie używanego na oddziałach (pojemniki mocowane w identyczny sposób, jak obecne).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77: dot. części nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik w 2 rozmiarach – 11,5Fr oraz 12Fr?

Odpowiedź: Zgodnie z zaktualizowanym formularzem asortymentowo-cenowym, Zamawiający wymaga „Rozmiary co najmniej 2 do wyboru Zamawiającego z zakresu 11Fr - 14,5 Fr, w tym wymagany 11-12 Fr” Zamawiający oczekuje zaoferowania minimum 2 rozmiarów, mniejszego z zakresu 11-12Fr oraz większego z zakresu 12,5-14,5Fr.

Pytanie 78: dot. części nr 54 poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści metalowe łyżki z podstawą wykonaną z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79: dot. części nr 60 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania Sondy Sengstakena o długości min. 100 cm, co gwarantuje bezproblemowe stosowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 80: dot. części nr 114 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gumową zastawkę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 81: dot. części nr 114 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik wyłącznie w rozmiarach CH12-24 z balonem 5-15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 82: dot. części nr 114 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik wyłącznie bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 83: dot. części nr 114 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści gumową zastawkę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 84: dot. części nr 114 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści gumową zastawkę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 85: dot. części nr 114 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści z balonem 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 86: dot. części nr 120 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „zabezpieczenie przed zagryzieniem rurki lub wbudowane zabezpieczenie przed zagryzieniem rurki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87: dot. części nr 120 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści luźny dren połączony bezpośrednio z mankietem maski?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

Pytanie 88: dot. części nr 120 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zabezpieczenie przed zagryzieniem w postaci wzmocnienia materiału rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 89: dot. części nr 120 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową bez kanału gastrycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 90: dot. części nr 120 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści balonik kontrolny z metalowym zaworkiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 91: dot. części nr 123 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści port do odsysania z zatyczką zamykaną ręcznie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 92: dot. części nr 124 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 93: dot. części nr 124 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 94: dot. części nr 124 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści złącza 22M/15F-22F/15M?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 95: dot. części nr 124 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą 40 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 96: dot. części nr 124 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 97: dot. części nr 124 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy V_t=500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 98: dot. części nr 124 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 99: dot. części nr 124 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 32 mg H₂O przy V_t=500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 100: dot. części nr 124 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wagę 30g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 101: dot. części nr 124 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą max 70 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 102: dot. części nr 124 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania min. 30 mg H₂O przy V_t=500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 103: dot. części nr 124 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści filtr wyposażony w port kapno zabezpieczony zatyczką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 104: dot. części nr 124 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą max 70 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 105: dot. części nr 124 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści złącza 22M/15F-22F/15M?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106: dot. części nr 125 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści utratę wilgoci 13 mg H₂O/litr przy Vt 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 107: dot. części nr 125 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wagę max. 30g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 108: dot. części nr 125 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny z portem kapno, z wymiennikiem ciepła i wilgoci:

1. Wyrób medyczny jednorazowy
2. Pakowany indywidualnie
3. Sterylny
4. Skuteczność filtracji min. 99,999%
5. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od tego parametru
6. Wydajność nawilżania 32 mg/l przy VT 500 ml?
7. Utrata wilgoci max 13 mg H₂O/litr przy Vt 500 ml
- 8, Przewodność 40 ml
9. objętość oddechowa 150-1500 ml
10. waga 30 g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 109: dot. części nr 125 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny z portem kapno, z wymiennikiem ciepła i wilgoci:

1. Wyrób medyczny jednorazowy
2. Pakowany indywidualnie
3. Sterylny
4. Skuteczność filtracji min. 99,999%
5. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od tego parametru
6. Wydajność nawilżania 30 mg/l przy VT 500 ml?



7. Utrata wilgoci max 13 mg H₂O/litr przy Vt 500 ml

8. Przestrzeń martwa 70 ml

9. objętość oddechowa 150-1500 ml

10. waga 36 g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 110: dot. części nr 125 poz. 3

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „skuteczność filtracji wg NaC \geq 99,764%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 111: dot. części nr 125 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści łącznik „martwa przestrzeń” z portem zamykanym (z możliwością opcjonalnego używania)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 112: dot. części nr 128 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę dla rurek intubacyjnych w rozmiarach 2.0-4.5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113: dot. części nr 128 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o długości 255 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 114: dot. części nr 128 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę wykonaną z metalu-aluminium pokrytego tworzywem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 115: dot. części nr 128 poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści przewodnice dla rurek intubacyjnych w rozmiarach 4.0-6.0; 5.5-10.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 116: dot. części nr 128 poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści prowadnice tylko o długości 340 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 117: dot. części nr 128 poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z metalu-aluminium pokrytego tworzywem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 118: dot. części nr 128 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę dla rurek intubacyjnych w rozmiarach 2.0-4.5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 119: dot. części nr 128 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 535 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 120: dot. części nr 128 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wzmocnioną innym materiałem niż plecionką z włókien żywiczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 121: dot. części nr 128 poz. 2

Czy Zamawiający zamiast prowadnicy pakowanej w futerale zabezpieczającym przed uszkodzeniem dopuści prowadnicę pakowaną jednostkowo w opakowanie papier-folia i zbiorczo po 10 sztuk w sztywny kartonik? Dodatkowo zagięty koniec prowadnicy zabezpieczony stabilizatorem z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 122: dot. części nr 128 poz. 2a

Czy Zamawiający dopuści prowadnice dla rurek intubacyjnych w rozmiarach do 10.0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 123: dot. części nr 128 poz. 2a

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wzmocnioną innym materiałem niż plecionką z włókien żywiczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 124: dot. części nr 128 poz. 2a

Czy Zamawiający zamiast prowadnicy pakowanej w futerale zabezpieczającym przed uszkodzeniem dopuści prowadnicę pakowaną jednostkowo w opakowanie papier-folia i zbiorczo po 10 sztuk w sztywny kartonik? Dodatkowo zagięty koniec prowadnicy zabezpieczony stabilizatorem z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 125: dot. części nr 128

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby poszczególne rozmiary w każdej z pozycji pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 126: dot. części nr 129 poz. 2

Czy Zamawiający zamiast kodowania kolorem dopuści na obudowie nadrukowaną informacją o rodzaju filtra, która umożliwia zróżnicowanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 127: dot. części nr 145 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści wyrób niemedyczny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 128: dot. części nr 145 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści chirurgiczną matę magnetyczną o wymiarach 30 x 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 129: dot. części nr 145 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wyrób niemedyczny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 130: dot. części nr 145 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści skalę na korpusie do 6 cm oraz miarkę wyskalowaną do 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 131: dot. części nr 146 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu dołączony osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 132: dot. części nr 153 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość stosowania 300 razy i przez 96 godzin?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiu.

Pytanie 133: dot. części nr 173 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- Jednoczęściowe, wykonane z dwóch kawałków materiału
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- 20–30cm, M- 25-35 cm, L- 30-40 cm?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 134: dot. części nr 173 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- dwuczęściowe, elastyczne
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)





- dolna część (pod główką dziecka) posiada nacięcia, które przepuszczają promienie lecznicze
- górna część (na oczy) wykonana z 2 warstw materiału
- wygodne zapięcie na 2 rzepy zamocowane na stałe do opaski, umożliwiające wielokrotną zmianę pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S, M, L?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 135: dot. części nr 193 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik ze złączami 15F/22M – 15M?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 136: dot. części nr 193 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści łącznik z portem ok. 9mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 137: dot. części nr 193 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z PCV, z mankietem wywiniętym do zewnątrz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 138: dot. części nr 193 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos w dwóch wariantach – dla dzieci oraz dla noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 139: dot. części nr 193 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos w trzech wariantach – dla dzieci, noworodków oraz niemowląt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 140: dot. części nr 196 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści logo lub nazwę producenta umieszczone na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 141: dot. części nr 196 poz. 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość zastosowania dodatkowego wkładu rozm 5,0 – 10,0 co 0,5 lub 1,0 (min 1 wkład w komplecie)”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 142: dot. części nr 196 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści stałe położenie kołnierza?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 143: dot. części nr 196 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania wbudowany na stałe w korpus rurki zamiast parametru „w zestawie łącznik kolankowy z możliwością odsysania”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 144: dot. części nr 196 poz. 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość zastosowania dodatkowego wkładu rozm 4,0 – 4,5 co 0,5 (min 1 wkład w komplecie)”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 145: dot. części nr 196 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści stałe położenie kołnierza?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 146: dot. części nr 196 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania wbudowany na stałe w korpus rurki zamiast parametru „w zestawie łącznik kolankowy z możliwością odsysania”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 147: dot. części nr 196 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści długość części mocującej dookoła głowy ok. 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 148: dot. części nr 199 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny skalowany wyłącznie co 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 149: dot. części nr 27, części 33, części 38

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zawartości protein poniżej 30 ug/g w części 27 i 38 oraz zawartości protein poniżej 20 ug/g w części 33. Proponowane rękawice według wymogów zapisanych przez Zamawiającego, powinny być zgodne z normą EN 455-3, która posiada zapis: „Nie pozwala to na oznaczenie białka poniżej 50 µg/g. Niższe wartości nie są uważane za wiarygodne, biorąc pod uwagę oczekiwaną zmienność procesu produkcji i testy między laboratoryjne.” Tym samym wymaganie przez Zamawiającego poziomu protein poniżej 50 ug/g jest ponadnormatywne.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 150: dotyczy części nr 185

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 185 narzędzie do mocowania siatek. Ładunki wchłaniające zbudowane z syntetycznego kopolimeru poliestru stanowiącego pochodną kwasu glikolowego i mlekowego. Wysokość całkowita ładunku 5,1 mm, wysokość aktywna ładunku 4,1 mm. Ładunki całkowicie wchłaniające do 1 roku. Zawiera 15 lub 30 ładunków do wyboru przez Zamawiającego, Urządzenie jednorazowe, sterylne. Opakowanie 6 szt. przy odpowiednim przeliczeniu 12,5 opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 151: dot. części nr 207

Czy Zamawiający w Części nr 207 oczekuje do tamponady balonowej oryginalnego Bakri Balloon z systemem szybkiego napełniania Rapid Installation Components, który znacząco przewyższa standardowe rozwiązania pod względem szybkości i łatwości użycia, co jest kluczowe w kontekście ratowania życia matki w przypadkach krwotoku poporodowego?

Proponowany zestaw wyposażony jest w silikonowy cewnik balonowy o maksymalnej objętości 500ml, o średnicy 24Fr i długości 54 cm, strzykawkę 60ml oraz elementy do szybkiego napełniania: dren o średnicy 14Fr, o długości 180 cm z kolcem do podłączenia do worka z płynem infuzyjnym oraz podwójny zawór zwrotny, co gwarantuje skrócenie czasu reakcji podczas tamponady krwotoku dzięki zaawansowanej technologii szybkiego i intuicyjnego napełniania balonu. Jakość oryginalnego Bakri Balloon została zweryfikowana klinicznie, a produkt jest szeroko stosowany w praktyce medycznej na świecie. Ponieważ produkt stosowany jest w sytuacjach wysokiego ryzyka, warto zwrócić uwagę, że produkty naśladujące oryginalny Bakri Balloon bez dokumentacji klinicznej, mogą nie spełniać takich samych standardów w zakresie jakości i bezpieczeństwa procedury.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 152: dot. części nr 207

Czy Zamawiający w Części nr 207 oczekuje produktu klinicznie zweryfikowanego w zakresie jakości i bezpieczeństwa użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 153: dot. części nr 14

Czy w Części nr 14 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie środka do dezynfekcji aparatów do hemodializy, zawierającego kwas nadoctowy i nadtlenek wodoru, w opakowaniu 5 kilogramów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 154: dot. części nr 79

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie mankietu infuzyjnego jednopacjentowego, o pojemności 500 ml, ze wskaźnikiem ciśnienia, nie zawierającego lateksu, z paskiem do stojaka PCV, zaworem plastikowym, przewodem powietrznym TPU, przedstawionym na grafice poniżej



Odpowiedź: Wymienione parametry mieszczą się w wymaganiach.



Pytanie 155:

Poz. 1. 6. Prosimy o dopuszczenie mankietów o poniższych rozmiarach:

- 3-6cm
- 4-8cm
- 6-11cm
- 7-13cm
- 8-15cm

do wyboru przez Zamawiającego na etapie realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 156: dot. części nr 9

Czy w Części nr 9 Zamawiający dopuści protezy wyłącznie o długości 30cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 157: dot. części nr 9

Czy w Części nr 9 Zamawiający dopuści protezy o długości 30cm lub 45cm do wyboru ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158: dot. projektu umowy

Czy zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu umownego zawartego w § 6 w następujący sposób:

*3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad **5 dni** roboczych Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1.*

*4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną **w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy** w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 159: dot. części nr 173

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi (≤ 900 g, < 1000 g i > 1000 g) i wielkości główki noworodka.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 160: dot. części nr 173

Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 161: dot. części nr 188 poz. 6 i 7

W związku z zakończeniem produkcji asortymentu wymienionego w pkt. 6 - linia próbkująca do gazów anestetycznych z łącznikiem nomoline, jednorazowa 2m, op. 25 szt. – prosimy o usunięcie go z



formularza asortymentowo – cenowego załącznik nr 1. Jednocześnie prosimy o rozważenie zwiększenia ilości zamawianego asortymentu wymienionego w pkt. 7 - linia próbująca do gazów anestetycznych z łącznikiem nomoline, wielorazowa 2m op. 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 162: dot. części nr 52

Zakup i sukcesywna dostawa łyżek laryngoskopowych jednorazowego użytku oraz rękojeści światłowodowych do laryngoskopu.

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferować do w/w pakietu laryngoskopy renomowanej firmy Timesco pozwalając na zaoferowanie wysokiej klasy sprzętu medycznego wg poniższych opisów:

Pkt.1

łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ Macintosh . Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieostniony, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol świadczący o jednorazowym zastosowaniu wyrobu (przekreślona cyfra 2), foliowe opakowanie. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki min. 5 lat. Widoczna czytelna data produkcji, widoczna czytelna końcowa data przydatności do użycia. Na etykiecie wyraźna informacja w języku polskim.

rozmiar 0	80 mm x 13 mm
rozmiar 1	90 mm x 18 mm
rozmiar 2	100 mm x 18 mm
rozmiar 3	130 mm x 18 mm
rozmiar 3,5	144 mm x 18 mm
rozmiar 4	153 mm x 18 mm
rozmiar 5	174 mm x 16 mm

pkt.2. rękojeści wielorazowego użytku, źródło światła, dioda LED z możliwością demontażu. Rękojeści dostępne w 3 rozmiarach, do wyboru przez Zamawiającego.

XLED Handle, Medium 146mm x 29mm

Rękojeść w zielonym standardzie ISO 7376 , zapewniająca pełną kompatybilność z łyżkami w standardzie ISO 7376. Na rękojeści widoczny zielony pasek, logo XLED, kod produktu, znak CE, numer LOT. Rękojeść MEDIUM z zasilaniem bateryjnym – baterie R14 (C), Metalowy kołnierz, wyposażony w żarówkę LED, zapewnia podaż mocnego światła do światłowodu w łyżce laryngoskopowej. Żarówka



LED o napięciu 3 V uzyskuje mocne, białe światło, bez efektu migotania. Żarówka zapewnia 3 x większą moc wyjściową niż inne wiodące marki. Wyjątkowa wydajność 40 000 luksów, oraz temperatura światła 5000(k). Rękojeść wykonana z metalowego materiału, który zapewnia 5 lat gwarancji lub 4000 cykli sterylizacji w autoklawie. Rękojeść przystosowana z bateriami lub akumulatorami o napięciu 3,5 V. System elektroniczny zapewnia podaż mocnego i spójnego światła, oraz zapobiega migotaniu żarówki nawet przy niskim poziomie naładowania. Radełkowa powłoka uchwytu zapewnia doskonałą przyczepność.

pkt. 3

łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ Miller. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardła. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol świadczący o jednorazowym zastosowaniu wyrobu (przekreślona cyfra 2), foliowe opakowanie. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki min. 5 lat. Widoczna czytelna data produkcji, widoczna czytelna końcowa data przydatności do użycia. Na etykiecie wyraźna informacja w języku polskim.

rozmiar 000 60mm x 12mm

rozmiar 00 65mm x 12mm

rozmiar 0 79mm x 12mm

rozmiar 1 105mm x 13mm

rozmiar 2 158mm x 15mm

rozmiar 3 197mm x 16mm

rozmiar 4 208mm x 18mm

pkt.4 rękojeści wielorazowego użytku, źródło światła, dioda LED z możliwością demontażu. Rękojeści dostępne w 3 rozmiarach, do wyboru przez Zamawiającego.

XLED Handle, Small 146mm x 19mm

Rękojeść w zielonym standardzie ISO 7376, zapewniająca pełną kompatybilność z łyżkami w standardzie ISO 7376. Na rękojeści widoczny zielony pasek, logo XLED, kod produktu, znak CE, numer LOT. Rękojeść SMALL z zasilaniem baterijnym –baterie AA, Metalowy kołnierz, wyposażony w żarówkę LED, zapewnia podaż mocnego światła do światłowodu w łyżce laryngoskopowej. Żarówka LED o napięciu 3 V uzyskuje mocne, białe światło, bez efektu migotania. Żarówka zapewnia 3 x większą moc wyjściową niż inne wiodące marki. Wyjątkowa wydajność 40 000 luksów, oraz temperatura światła 5000(k). Rękojeść wykonana z metalowego materiału, który zapewnia 5 lat gwarancji lub 4000 cykli sterylizacji w autoklawie. Rękojeść przystosowana z bateriami lub



akumulatorkami o napięciu 3,5 V. System elektroniczny zapewnia podaż mocnego i spójnego światła, oraz zapobiega migotaniu żarówki nawet przy niskim poziomie naładowania. Radełkowa powłoka uchwytu zapewnia doskonałą przyczepność.

Odpowiedź: Zamawiający uznaje, że pytanie dotyczy części nr 54. Zamawiający nie rozszerza wymagań.

Pytanie 163: dot. części nr 90

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej części pozycję 3? Pozycje 1 i 2 to technologia Covidien, a pozycja 3 to technologia Masimo.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 164: dot. części nr 97

Czy Zamawiający udzieli informacji o numerze referencyjnym (lub w inny sposób doprecyzuje informację) używanych w środowisku MRI obecnie kabli do monitorów Carescape?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pozycję.

Pytanie 165: dot. wadium

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 166: dot. części nr 110

Czy Zamawiający dopuści standardowe szpatułki laryngologiczne bez dodatkowych wzmocnień, prostą?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 167: dot. części nr 220

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 168: dot. części nr 91, poz. 3,4

W opisie wymagań dot. powyższych pozycji (pojemniki wielorazowe) Zamawiający wymaga oznaczenia podłączenia do próżni. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza takie oznaczenie na pokrywie wkładów, w przypadku systemów, gdzie próżnia podłączana jest do pokrywy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169: dot. części nr 91, poz. 6

Prosimy w wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie pod określeniem łącznik „z funkcją obrotową”? Czy Zamawiający dopuści łącznik bez „funkcji obrotowej”, ponieważ cecha ta nie ma żadnego przełożenia praktycznego na zwiększenie funkcjonalności systemu do odsysania, a jedynie opisuje jedno z rozwiązań technicznych, charakterystyczne dla jednego producenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 170: dot. części nr 85, 184

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia Części nr 85 i 184 nie są leki ratujące życie, a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla Części nr 85 i 184 do 14 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 171: dot. części nr 85, 184

(Dotyczy wzoru umowy §6 ust.1.) Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary z tytułu nieterminowej dostawy do 0,3% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 172: dot. części nr 85, 184

(Dotyczy wzoru umowy §6 ust.3.) Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary z tytułu nieterminowej wymiany towaru wadliwego na wolny od wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) do 0,3% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.



Pytanie 173: dot. części nr 85, 184

(Dotyczy wzoru umowy §6 ust.10) Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie łącznej wysokości kar umownych do 30%? Obecne kary są zbyt wysokie i odbiegają od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadniona i zgodna z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco wygórowana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania.

Nadto zgodnie z orzecnictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)".

Pytanie 174: dot. części nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych sterylnych lateksowych bezpudrowych o cechach przedmiotu zamówienia:

poz. 8 grubość rękawicy na palcu nie mniej niż 0,16 mm mierzona pojedynczo

poz.16 zawartość protein poniżej $\leq 50 \mu\text{g/g}$

poz.18 wytrzymałość na zrywanie po starzeniu (N) dla rozmiaru 7,5 min.9N?

Wszystkie pozostałe zgodnie z wymogami. Nadmieniamy, że wszystkie parametry oferowanych rękawiczek są zgodne z normą EN 455-1-2-3.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 175: dot. części nr 50

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie następującego rozwiązania brandu Arrow w miejsce aktualnych wymogów SWZ:

Poz. 1 zestaw cewników trójkanałowych 12Fr/16,12,12Ga/16cm

Poz. 2 zestaw cewników trójkanałowych 12Fr/16,12,12Ga/20cm

Poz. 3 zestaw cewników dwukanałowych 9Fr/14,14Ga/13cm

Poz. 4 zestaw cewników dwukanałowych 9Fr/14,14Ga/13cm

Poz. 5 zestaw cewników dwukanałowych 9Fr/14,14Ga/13cm

Poz. 6 zestaw cewników dwukanałowych 9Fr/14,14Ga/13cm

Poz. 7 zestaw cewników dwukanałowych 9Fr/14,14Ga/13cm

Zestawy zawierają: igłę punkcyjną 18G/6,35cm dla poz. 1 i 2 oraz igłę punkcyjną 20Ga/3,81cm dla poz. 4-7 prowadnicę ze znacznikami głębokości umieszczoną w pochewce w kształcie koła, dodatkową



miękką kaniulę punkcyjna umieszczona na igle, skalpel, rozszerzadło, strzykawkę, zestaw sterylny, pakowany pojedynczo. Op. zb. 5 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 176: dot. części nr 10

Czy Zamawiający wymagał będzie igły punkcyjnej 18Ga/6,35cm?

Odpowiedź: Zestaw do zakładania powinien zawierać wszystkie elementy niezbędne do przeprowadzenia procedury założenia cewnika.

Pytanie 177: dot. części nr 10

Czy Zamawiający będzie wymagał powłoki antybakteryjnej na bazie chlorcheksydyny i sulfiadazyiny srebra?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 178: dot. części nr 135 pozycja 3

Czy Zamawiający w części nr 135, w pozycji nr 3 dopuści gotowy do użycia zestaw do długotrwałego nadłonowego drenażu pęcherza moczowego składającego się z kaniuli punkcyjnej o rozmiarze CH12/5,4mm długość igły 12cm i cewnika balonowego wykonanego z silikonu o długości 53 cm, zawiniętym końcem bez worka na moc.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179: dot. części nr 144

Pozycja – wymagania graniczne Zamawiającego

Czy Zamawiający omyłkowo nie zastosował wymagania granicznego do pozycji 2 „sterownik umożliwiający podłączenie do każdego monitora” ?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia wymagania w części nr 144.

Pytanie 180: dot. części nr 144 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga żeby Sterownik kompatybilny z jednorazowymi ureterorenoskopami giętkimi opisanymi w punkcie 1 obsługiwał również jednorazowe cystoskopy giętkie oraz jednorazowe ureterorenoskopy giętkie z blokadą dźwigni i posiadał możliwość ustawienia balansu bieli, robienia zdjęcia podczas zabiegu, nagrywania filmu z zabiegu, zamrożenia obrazu, zmiany kształtu wyświetlanego obrazu na okrągły, ośmiokątny lub kwadratowy oraz był w formie skrzynki bez dodatkowego monitora umożliwiający podłączenie sygnału z URS do monitora zewnętrznego, wyposażony w wyjścia: 2xDVI, SDI, VGA, USB?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.



Pytanie 181: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 1 worek jednoczęściowy do ileostomii, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, płytka do wycięcia 10-55 mm, otwarty, do opróżniania, zamykany na rzep, pojemność 510 ml, przyklepicie nie uczulający, łagodny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 182: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 2 worek jednoczęściowy do ileostomii, w otoczce materiałowej z okienkiem, płytka do wycięcia 10-100 mm do wyboru Zamawiającego, otwarty z możliwością opróżniania, pojemność 750 ml, przyklepicie nie uczulający, łagodny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 183: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 2 worek jednoczęściowy, dla stomii o zwiększonym wydzielaniu, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, płytka do wycięcia 10-100 mm, do opróżniania, zamykany na kurek, pojemność 725 ml, przyklepicie nie uczulający, łagodny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek, zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 184: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 3 worek jednoczęściowy do urostomii, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, płytka do wycięcia 10-45 mm, pojemność 460 ml, przyklepicie nie uczulający, łagodny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 185: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści



Poz. 4 worek jednoczęściowy convex, do ileostomii i kolostomii, płytka wypukła, do wycięcia 10-50 i 10-43 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 186: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 5 worek jednoczęściowy pediatryczny, przezroczysty lub w otoczce materiałowej, do wycięcia 0-35 mm, otwarte z możliwością opróżnienia, zamykane na rzep, pojemność 180 ml, przyklepicie nie powodujący alergii, przyjazny dla skóry, o właściwościach ochronnych, worek zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 187: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 6 worek jednoczęściowy pediatryczny, przezroczysty lub w otoczce fizelinowej, do wycięcia 10-35 mm, otwarte, z możliwością opróżniania, pojemność 250 ml, zapinane na klips, przyklepicie nie powodujący alergii, przyjazny dla skóry, o właściwościach ochronnych, zbudowany z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 188: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 7 płytki do systemu dwuczęściowego, średnica do wycięcia od 10-55 do 10-65 mm do wyboru, płytka nie powodująca alergii, przyjazna dla skóry, posiadająca właściwości ochronne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 189: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 8 płytki do systemu dwuczęściowego pediatrycznego, do wycięcia 0-27 mm i 0-35 mm do wyboru, płytka nie powodująca alergii, przyjazna dla skóry, o właściwościach ochronnych.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 190: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści



Poz. 9 worki do systemu dwuczęściowego pasujące do płytek z poz. 7 i 10, otwarte, zamykane na rzep lub urostomijne zamykane na kurek, przezroczyste lub w otoczce materiałowej, zbudowane z nieprzepuszczalnej folii.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 191: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 10 płytki convex do systemu dwuczęściowego, do ileostomii i kolostomii, posiada wypukły przylepiec, do docięcia od 15-40 mm do 10-53 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 192: dot. części nr 76

Czy Zamawiający w części nr 76 dopuści

Poz. 11 pasta stomijna, wypełniająca nierówności i fałdy, uszczelniająca, zapewniająca przyleganie płytki, z alkoholem.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach

Pytanie 193: dot. części nr 104

Poz. 1 worek stomijny dla małych dzieci od 4 miesiąca życia, jednoczęściowy z filtrem, przylepiec z materiału hydrokoloidowego, bez otworu startowego, z szablonem z podziałką ułatwiającym docięcie, delikatna włóknina od strony ciała, przezroczysty z drugiej strony, długość zamkniętego worka ok. 15 cm., do stomii 0-35 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 194: dot. części nr 122

Czy Zamawiający w pozycji 1, 2 i 3 dopuści zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Ciaglia (do wprowadzenia metodą Seldingera), w skład, którego wchodzi:

- jednostopniowy rozszerzacz w kształcie „rogu nosorożca”, pokryty powłoką hydrofilną aktywowaną po zanurzeniu w wodzie
- nitinolowa (odporna na zaginania) prowadnica Seldingera typu J, umożliwiająca wprowadzenie prowadnicy przy użyciu jednej ręki
- cewnik prowadzący z ogranicznikiem bezpieczeństwa
- bezpieczny skalpel
- strzykawka 10ml
- 4 gaziki
- igła punkcyjna 14G z kaniulą teflonową



- krótkie rozszerzało 14Fr
- pakowany sterylnie na pojedynczej tacy

Wraz z rurką tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym z możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankietem. W wersji z fenestracją lub bez (w zależności od potrzeb Zamawiającego). Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym przewodnikiem do wprowadzania rurki do tchawicy z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy przewodnikiem a końcem rurki. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwia ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. Ponadto w zestawie znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem (w przypadku rurki z fenestracją – dodatkowo 1 kaniula wewnętrzna z fenestracją), jałowy żel poślizgowy 2,7g, zestaw łączników do odsysania, tasiemka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP) o łuku wygięcia rurki 100o. Całość w sterylnym opakowaniu.

Rozmiary:

Średnica wewnętrzna rurki: 7 mm, średnica zewnętrzna 9,8 mm, długość rurki 85 mm
Średnica wewnętrzna rurki: 8 mm, średnica zewnętrzna 10,8 mm, długość rurki 88 mm
Średnica wewnętrzna rurki: 9 mm, średnica zewnętrzna 11,8 mm, długość rurki 90 mm
Średnica wewnętrzna rurki: 10 mm, średnica zewnętrzna 12,8 mm, długość rurki 92 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 195: dot. projektu umowy (sprzedaż)

Czy Zamawiający dookreśli, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem (§3 ust. 7)?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 196: dot. projektu umowy (sprzedaż)

Czy Zamawiający doda zapis, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami (§6 ust. 4) ?

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczymi określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 197: dot. projektu umowy (sprzedaż)

Czy Zamawiający zmieni termin w §6 ust. 3 z 1 dzień roboczy na 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 198: dot. części nr 47

Prosimy o wydzielenie pozycji 6,8,9 z Części 47 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie wyżej wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo – cenowa w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert.

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 199: dot. części nr 106

Prosimy o podanie modelu wstrzykiwacza, z jakim mają być kompatybilne wyroby opisane w pakiecie nr 106.

Odpowiedź: Ulrich CT Motion XD8000.

Pytanie 200: dot. części nr 106

Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichlorku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 201: dot. części nr 106

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyk pacjenta był zatwierdzony przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...)”



Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 202: dot. części nr 106

Prosimy o informację jakiej długości i objętości wężyka pacjenta wymaga zamawiający w pakiecie 106 poz.1 oraz 2.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje opis w poz. 1. 190-210 cm.

Pytanie 203: dot. projektu umowy

Projekt umowy sprzedaż § 3, ust. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od możliwości składania reklamacji telefonicznie. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania reklamacji w imieniu placówki. Pisemne złożenie reklamacji jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych. Prośbę swą motywujemy tym, iż obecnie Zamawiający składa zamówienia w wersji elektronicznej i łatwiej jest rozpatrzyć reklamację, jeżeli jest zachowana ciągłość korespondencji

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W pierwszej kolejności reklamacje są składane pisemnie lub elektronicznie.

Pytanie 204: dot. projektu umowy

PROJEKT UMOWY- sprzedaż § 6,

Prosimy o modyfikację zapisów §6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 205: dot. projektu umowy

PROJEKT UMOWY- sprzedaż § 2, ust 5.

Prosimy Zmawiającego o dopisanie na końcu ust. 5 zapisu: w przypadku, gdy Zamawiający pierwszy raz używa wyrobów medycznych. Produkty, który chcemy zaoferować Zamawiającemu już wielokrotnie był używany przez personel Szpitala, więc może nie być potrzeby organizowania szkolenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie 206: dot. części nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 zgodzi się na składanie ofert na poszczególne pozycje?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 207: dot. części nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 wydzieli pozycje numer 1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 208: dot. części nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści dializatory niskoprzepływowe z błoną polietersulfonową, wolną od bisfenolu (BPA):

- w pozycji 1 z dializator o powierzchni 1,4 m² z klirensem mocznika równym 251 przy przepływie krwi 300 ml/min i dializatu Q=500 ml/min

Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 209: dot. części nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 zgodzi się na możliwość składania ofert na poszczególne pozycje?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 210: dot. części nr 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 zgodzi się na możliwość składania ofert na poszczególne pozycje?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 211: dot. części nr 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 wydzieli pozycje numer 1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Pytanie 212: dot. części nr 62 poz. 2-3

Czy Zamawiający wymaga cewników z nadrukowaną nazwą producenta, rozmiarem oraz długością na cewniku pod konektorem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 213: dot. części nr 67 poz. 1

Czy Zamawiający w części 67 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny compactowy 3 komorowy produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Zestaw do drenażu jamy opłucnowej dla dorosłych z portem:

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

Komora kolekcyjna o pojemności 2500 ml z podziałką od 1 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 ml co 2ml i od 200 do 2500 ml co 5 ml

Zestaw wyposażony w zastawkę bezwrotną i dren do podłączenia z drenem klatkowym
Port membranowy, samouszczelniający do pobrania materiału do badań
Uchwyt umożliwiający zawieszenie na ramie łóżka oraz transport?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 214: dot. części nr 67 poz. 2

Czy Zamawiający w części 67 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny compactowy 3 komorowy produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Zestaw do drenażu jamy opłucnowej dla dorosłych z portem:

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

Komora kolekcyjna o pojemności 2500 ml z podziałką od 1 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 ml co 2ml i od 200 do 2500 ml co 5 ml

Zestaw wyposażony w zastawkę bezwrotną i dren do podłączenia z drenem klatkowym
Uchwyt umożliwiający zawieszenie na ramie łóżka oraz transport?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 215: dot. części nr 68 poz. 1

Czy Zamawiający w części 68 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Zestaw trzykomorowy do drenażu klatki piersiowej (dzięki zastosowaniu automatycznych zastawek, nie ma potrzeby stosowania dodatkowej komory manometrycznej do monitorowania ciśnienia gdyż jest ono regulowane w pełni automatycznie i w tej sytuacji zestaw jest zestawem konstrukcyjnie 4 komorowym),



Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny
Zestaw posiada wydzielone komory
Komora na wydzielinę o poj.2500 ml
Sucha komora regulacji siły ssania(reg. Mechaniczna)

Dzięki zastosowaniu automatycznych zastawek, nie ma potrzeby stosowania dodatkowej komory manometrycznej do monitorowania ciśnienia gdyż jest ono regulowane w pełni automatycznie

Zestaw przezroczysty, pracujący bezgłośnie
Półprzezroczysty, samozasklepiający się dren, zabezpieczony przed dodatkowym zagięciem) Zestaw wyposażony w 1 dren łączący?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 216: dot. części nr 68 poz. 2

Czy Zamawiający wydzieli z części 68 poz 2? Pozwoli to większej ilości oferentów na złożenie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 217: dot. części nr 69

Czy Zamawiający w części 69 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej dla noworodków:
Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny
Komora kolekcyjna o pojemności 150 ml, z wydzieloną podziałką do precyzyjnego pomiaru małych objętości co 0,5ml do 10ml i co 1ml od 10 do 150ml
Płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 10-30 cm H2O
Optyczny wskaźnik informujący o poprawnym działaniu próżni
Automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej
Możliwość pracy w pozycji pionowej oraz leżącej (na krótki okres)
Wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak do transportu
Zestaw wymaga wypełnienia zastawki wodnej przed podłączeniem do pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 218: dot. projektu umowy

Ad par. 5 ust. 4 wzoru umowy

Prosimy o dopisanie zastrzeżenia, że wyjątkiem jest sytuacja, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 60 dni.

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 219: dot. części nr 110

Prosimy o informację jaki rozmiar wzornika usznego w zestawach laryngologicznych miał na myśli Zamawiający, ponieważ na rynku obecne są różne oznaczenia.

Odpowiedź: Poz. 1 rozmiar , poz. 2 rozmiar M.

Pytanie 220: dot. części nr 110

Czy Zamawiający dopuści zestawy laryngologiczne w rozmiarach wzornika usznego 2,5 cm oraz 4 cm z oznaczeniami:

Rozmiar M – 4 mm

Rozmiar S – 2,5 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 221: dot. części nr 211 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 211 poz. 1 dopuści rozmiar 09,x25mm 22G i 1,1x32mm 20G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 222: dot. części nr 161

Czy Zamawiający w Części nr 161 dopuści:

Kaniuła dożylna bezpieczna w systemie zamkniętym, z fabrycznie zintegrowanym drenem zakończonym podwójnym rozgałęzieniem (jedno zakończone przezroczystym zaworem dostępu naczyniowego z przezroczystą silikonową membraną zakończoną równo z konektorem), osłonka igły chroniąca przed zakłuciem, cewnik wykonany z PUR, 3 paski radiocieniujące, otwór przy ostrzu igły umożliwiający pojawienie się krwi pomiędzy igłą, a cewnikiem - potwierdzający wejście do naczynia podczas kaniulacji, odporna na ciśnienie do 325psi /2240 kPa/, właściwa do podawania środków kontrastowych, rozmiary: 24Gx19mm, 22Gx25mm, 20Gx32mm, 18Gx32mm, opakowanie sztywne zapobiegające utracie jałowości.

Odpowiedź: Opis przedmiotu zamówienia bez zmian, Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 223: dot. części nr 154 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 154 poz. 1 dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 224: dot. części nr 153 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 153 poz. 1 dopuści przyrząd z portem bezigłowym z łącznikiem luer lock - możliwość stosowania do 7 dni 600 aktywacji, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.

Pytanie 225: dot. części nr 130 poz. 1

Czy Zamawiający w Części nr 130 poz. 1 dopuści kaniulę z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie, w miejscu portu górnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniulę z uchwytem ułatwiającym wprowadzanie, lecz nie dopuszcza kaniul z portem górnym/bocznym. (wymagania pkt. 8 bez portu bocznego).

Pytanie 226: dot. projektu umowy

(umowa, § 6 ust. 10) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby maksymalna wartość kar umownych wynosiła 20%? Proponujemy poniższe brzmienie § 6 ust. 10 projektu umowy:

„Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie może przekroczyć 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy)”

Odpowiedź: Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 227: dot. części nr 90 poz. 1 i 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 90 poz. 1 i 2 czujnika mikrobiologicznie czystego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 228: dot. części nr 90 poz. 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 90 poz. 3 czujnika do pomiaru saturacji w technologii Nelcor Oxi Max poprawnie identyfikowanego przez pulsoksymetrię pracujące w technologii Nelcor Oxi Max, czujnik z miękkim owalnym kablem o dł ok 90 cm. W zestawie akcesoria kompatybilne z pulsoksymetrami Nelcor Oxi Max. Czujniki wyposażone w złącze typu Oxi Max.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 229: dot. części nr 123 poz. 1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 123 poz. 1 wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z portem do zamykania na koreczek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 230: dot. części nr 134 poz. 1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 134 poz. 1 filtra antybakteryjno /wirusowego dla dzieci elektrostatycznego z objętością oddechową 150-1200 ml.

Odpowiedź: Zamawiający zakłada, że pytanie dotyczy części nr 124. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 231: dot. części nr 134 poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 134 poz. 2 filtra antybakteryjno /wirusowego dla noworodków elektrostatyczny o skuteczności filtracji wirusowej $\geq 99,99\%$ i złączach 22M/15F, 22F/15M.

Odpowiedź: Zamawiający zakłada, że pytanie dotyczy części nr 124. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 232: dot. części nr 134 poz. 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 134 poz. 3 filtra antybakteryjno /wirusowego dla dzieci elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji wirusowej $\geq 99,99\%$, przestrzeni martwej 29 ml Objętości oddechowej 75-300 ml, Skuteczność nawilżania 31 mg H₂O przy V_t =250 ml o wadze 21g ?

Odpowiedź: Zamawiający zakłada, że pytanie dotyczy części nr 124. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 233: dot. części nr 134 poz. 5

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 134 poz. 5 filtra antybakteryjno/wirusowego dla dorosłych elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci. Przestrzeń martwa 60 ml, Objętość oddechowa 150-1200 ml.

Odpowiedź: Z Zamawiający zakłada, że pytanie dotyczy części nr 124. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 234: dot. części nr 134 poz. 6

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 134 poz. 6 filtra antybakteryjno/wirusowego mechanicznego z portem kapno z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 96 ml, objętości oddechowej 300-1500ml wadze 49g.

Odpowiedź: Zamawiający zakłada, że pytanie dotyczy części nr 124. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 235: dot. części nr 134 poz. 7

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 134 poz. 7 filtra antybakteryjno/wirusowego mechanicznego bez portu kapno, przestrzeń martwa 92ml, objętość oddechowa 300-1500, wadze 47g.

Odpowiedź: Zamawiający zakłada, że pytanie dotyczy części nr 124. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 236: dot. części nr 125 poz. 1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 125 poz. 1 filtra elektrostatycznego z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno o objętości oddechowej 150-1200ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 237: dot. części nr 125 poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 125 poz. 2 filtra antybakteryjno/wirusowego dla dzieci i dorosłych elektrostatycznego, objętość oddechowa 150-1200ml.

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach.

Pytanie 238: dot. cz. 125 poz. 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 125 poz. 3 filtra mechanicznego z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, z portem kapno o objętości oddechowej 300 - 1500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający modyfikuje treść SWZ w następujący sposób:

1) § III ust. 6 otrzymuje następujące brzmienie:

Maksymalny termin dostawy zamówienia częściowego – **zgodnie z zapisami w rozdziale XVIII SWZ** – termin dostawy stanowi jedno z kryteriów oceny ofert.

2) § VII ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:

W celu potwierdzenia że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych tj.:



- kart technicznych wyrobu lub kart katalogowych wyrobu, potwierdzających spełnienie parametrów zaznaczonych w formularzu asortymentowo-cenowym* – dotyczy części 27-32, każdą ze stron kart należy opisać, którego zakresu i pozycji dotyczy;
- próbek zaoferowanego asortymentu (opisane w sposób umożliwiający identyfikację) w ilości 1 sztuka – dotyczy części 2, przekazane próbki muszą być zgodne z opisem zawartym w załączniku nr 1 – Formularzu asortymentowo-cenowym. Przekazanie próbek, zgodnie z zapisami § XII SWZ.

* Zamawiający dopuszcza potwierdzenie Parametrów nie ujętych w karcie katalogowej/technicznej raportem z badań producenta lub laboratorium badawczego lub deklaracją zgodności producenta wyrobu

3) § VIII otrzymuje następujące brzmienie:

Termin wykonania zamówienia: w okresie 24 miesięcy od daty zawarcia umowy. Dostawy następować będą sukcesywnie, w liczbie i asortymencie, zgodnie z zamówieniami częściowymi Zamawiającego w maksymalnym terminie do 5 dni/14 dni roboczych (zgodnie z zapisami w rozdziale XVIII SWZ). Termin dostawy stanowi jedno z kryteriów oceny ofert.

4) § XVIII ust. 2 i 4 otrzymuje następujące brzmienie:

2. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich znaczeniem:

- **cena - 98%,**
- **termin dostawy 2%**

1%= 1 punkt

- W kryterium CENA Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie wartości brutto podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym – zał. do SWZ

Liczba punktów, jaką można uzyskać w kryterium Cena, obliczona zostanie na podstawie następującego wzoru: $C_{min} / C_{bad} \times waga$, gdzie:

- **C_{min}** - najniższa cena ze złożonych ofert,
- **C_{bad}** - cena badanej oferty.

W kryterium CENA wykonawca może otrzymać maksymalnie 98 pkt.

- W kryterium TERMIN DOSTAWY Zamawiający będzie oceniał oferty na podstawie informacji podanych przez Wykonawcę w Formularzu oferty – zał. do SWZ, gdzie Wykonawca otrzyma:

w częściach nr 1-84, 86-183, 185-222:

- 2 pkt za termin dostawy – 1-2 dni,
- 1 pkt za termin dostawy – 3-4 dni.
- 0 pkt za termin dostawy – 5 dni.



w częściach nr 85, 184:

- 2 pkt za termin dostawy – 1-2 dni,
- 1 pkt za termin dostawy – 3-4 dni.
- 0 pkt za termin dostawy – 5-14 dni.

W kryterium TERMIN DOSTAWY Wykonawca może otrzymać maksymalnie 2 pkt.

4. W przypadku, gdy wykonawca w formularzu ofertowym nie poda terminu dostawy, Zamawiający przyjmuje, że wykonawca zaoferował maksymalny dopuszczalny termin dostawy tj. **odpowiednio 5 dni lub 14 dni.**

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający modyfikuje treść SWZ i załącza zaktualizowane załączniki. Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty. **Termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.**

Z poważaniem

**Wiceprezes ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski**

Załączniki:

- *Ogłoszenie o zmianie*
- *Zał. nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy (po zmianie 31.10.2024)*
- *Zał. nr 4 do SWZ - Formularz oferty (po zmianie 31.10.2024)*
- *Zał. nr 5 do SWZ - Projekt umowy (po zmianie 31.10.2024)*

Sporządziła: Ewa Dudziak - Sekretarz Komisji Przetargowej