



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W CZŁUCHOWIE

ul. Szczecińska 16, 77-300 Człuchów

tel. (059) 83 42 459, fax (059) 72 60 877

REGON 771480603, NIP 843-14-01-794

www.spzoz-czluchow.pl, e-mail: sekretariat@spzoz-czluchow.pl

Zapytania Oferentów z odpowiedziami Zamawiającego

do postępowania sygn. ZP/06/SPZOZ/2023, ID 777558

pn. DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU

Data wpływu	Zakres którego dotyczy / dokument	pozycja	Treść pytania	Odpowiedź Zamawiającego	Data udzielenia odpowiedzi
12.06.2023	Pakiet nr 23	2	Ad.2. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przeznaczone do przenoszenia próbki gazów oddechowych pacjenta do urządzenia mierzącego stężenie gazów (kapnografu) oraz innowacyjny system dostarczania tlenu. Wyrób jest przeznaczony do użytkowania z monitorami wykorzystującymi technologię Microstream™ i może być stosowana zarówno u pacjentów zaintubowanych, jak i niezaintubowanych. Zamawiający w punkcie 2 specyfikacji warunków zamówienia opisał: „Oridion czujnik CO2 jednorazowy LIFEPAK 15”. Czy w związku z przytoczonym parametrem Zamawiający oczekuje dostawy akcesoriów do pomiaru EtCO2 dla pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych. Jeżeli tak, prosimy o podanie ilości dla poszczególnych akcesoriów.	Zamawiający oczekuje akcesoriów do pomiaru EtCO2 dla pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych w proporcjach 50/50.	13.06.2023
12.06.2023	Pakiet nr 23	2	Ad.2. Czy Zamawiający dopuści do przetargu akcesoria do pomiaru EtCO2 dla pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych w opakowaniach zbiorczych po 25 szt. Prosimy o modyfikację formularza cenowego.	Dopuszczamy, ale nie zmodyfikujemy formularza w tej pozycji. Modyfikacja na opakowania spowoduje zmianę wartości całego zamówienia. Dla ujednolicenia szans poszczególnych Oferentów pozostawiamy formularz bez zmian, a Oferent powinien w rubryce „Asortyment” dopisać „op. po 25 szt. zgodnie z dopuszczeniem”, a cenę obliczyć w przeliczeniu na sztuki – dla 80 sztuk .	13.06.2023
12.06.2023	Pakiet nr 28	1,2	Ad.1,2. Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkownika. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.	Akcesoria muszą być kompatybilne do użytku z Lifepak 15.	13.06.2023
12.06.2023	Pakiet nr 28	1,2	Ad.1,2. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK,	Akcesoria muszą być kompatybilne	13.06.2023

			zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.	do użytku z Lifepak 15.	
12.06.2023	Pakiet nr 28	1	Ad.1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaofertowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.	Akcesoria muszą być kompatybilne do użytku z Lifepak 15.	13.06.2023
12.06.2023	Pakiet nr 28	1,2	Ad.1,2.Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaofertowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkości elektrod do defibrylacji 12 cm2.	Akcesoria muszą być kompatybilne do użytku z Lifepak 15.	13.06.2023
12.06.2023	Umowa	§ 4 ust. 6	1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 6 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?	Zamawiający nie wyraża zgody.	13.06.2023
12.06.2023	Umowa	§ 3 ust. 5	2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.	Zamawiający wyraża zgodę.	13.06.2023
12.06.2023	Umowa	§ 5 ust. 1.	3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?	Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z projektem umowy § 5 ust. 1.	13.06.2023
12.06.2023	Umowa	§ 6 ust. 1	4. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1: 1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych na rzecz Zamawiającego w wysokości:	Zamawiający nie wyraża zgody.	13.06.2023

			<p>1) 0,5% niezrealizowanej części ceny ofertowej brutto opóźnionej części dostawy, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy;</p> <p>3) 0,5% niezrealizowanej części ceny ofertowej brutto wadliwej części umowy, za każdy dzień zwłoki w dostawie przedmiotu umowy wolnego od wad, liczony od dnia wyznaczonego do dostarczenia towaru wolnego od wad w miejsce wadliwego, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy.</p>		
12.06 .2023	Umowa	§ 6 ust. 1.1	<p>Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust. 1.1 wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 1.1 wskazał: Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych na rzecz Zamawiającego w wysokości:</p> <p>1) 1% niezrealizowanej części ceny ofertowej brutto opóźnionej części dostawy, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy;</p> <p>W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.</p> <p>Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzi jaką może ponieść Zamawiający.</p> <p>W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 1.1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości</p>	Zamawiający nie wyraża zgody.	13.06 .2023
09.06 .2023	Umowa	Paragraf 6	<p>Pytanie 1 Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 6 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności.</p>	Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie ust. 6 do paragrafu 6 o następującej treści: „Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia	13.06 .2023

			<p>Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 6 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto tejże faktury.</p> <p>lub</p> <p>Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.</p>	<p><i>mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy."</i></p>	
12.06.2023	Pakiet nr 18	1	Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie Nr 18 testy ureazowe mokre nowej generacji wykorzystujące płyny zawarte w biopłatach, bez dodatkowej ilości wody ?	Nie dopuszczamy.	13.06.2023
12.06.2023	Pakiet nr 18	1	1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (biopłatów) na pole reakcyjne testu?	Dopuszczamy ale nie wymagamy.	13.06.2023
12.06.2023	Pakiet nr 18	1	2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 – Testy ureazowe - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?	Dopuszczamy ale nie wymagamy.	13.06.2023
12.06.2023	Pakiet nr 21		<p>PYTANIE 1 – pakiet 21</p> <p>Czy Zamawiający dopuści pojemniki na skalpele pakowane w opakowania zbiorcze w następujący sposób:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pozycja 1 – 0,7L – po 25 szt.; • Pozycja 2 – 1L – po 50 szt.; • Pozycja 3 – 2L – po 50 szt.; • Pozycja 4 – 5L – po 10 szt.; • Pozycja 5 – 10L – po 10 szt. <p>Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.</p>	Dopuszczamy.	13.06.2023

12.06 .2023	Pakiet nr 24		<p>PYTANIE 2 – pakiet 24</p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako rozwiązania równoważnego w pakiecie 24 – torby na wymiociny wykonanej z przezroczystego materiału bez odcienia błękitu, reszta zgodna z wymaganiami Zamawiającego zawartymi w SWZ?</p> <p>Odcień materiału, z którego wykonany przedmiot zamówienia nie ma jakiegokolwiek wpływu na zastosowanie i skuteczność przeprowadzanej procedury medycznej. Proponowane worki na wymiociny są powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej, a dopuszczenie powyższego możliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.</p>	Dopuszczamy.	13.06 .2023
09.06 .2023	Pakiet nr 25		<p>Dotyczy 25</p> <p>Zwracamy się o możliwość zaproponowania nowego rozwiązania - Higieniczny jednorazowy system dozowania chusteczek w postaci stabilnego dozownika-worka z uchwytem do przenoszenia. Przezroczyste obszary na opakowaniu pozwalają kontrolować zużycie produktu. Każdy dozownik zawiera rolkę 99 sztuk wysokiej jakości, nietkanych, niskopyłowych chusteczek (rozmiar 20 x 38 cm), gramatura chusteczek 60g/m2. Odpowiednie przeliczenie wymaganych ilości.</p>	Zamawiający wyraża zgodę.	13.06 .2023
12.06 .2023	SWZ		<p>Dotyczy zapisów SWZ:</p> <p>1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.</p>	Dopuszcza ale nie wymaga.	13.06 .2023
12.06 .2023	SWZ		<p>2. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.</p>	Dopuszcza ale nie wymaga.	13.06 .2023
12.06 .2023	Umowy	par. 6 ust. 2	<p>Dotyczy Umowy:</p> <p>3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar: - par. 6 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej sumy kar do poziomu</p>	Zamawiający nie wyraża zgody.	13.06 .2023

			25% zamówienia brutto, o którym mowa w par. 1 ust. 2 niniejszej umowy. Obecnie zaproponowany poziom kar jest rażąco wysoki.		
12.06 .2023	Pakiet nr 19		Dotyczy Parametry Techniczne: 4. Dotyczy Pakietu nr 19: Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy zgrzewalne w temperaturze 150-200 stopni C?	Zamawiający nie wyraża zgody.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 19		Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm2 zgodnie z normą PN 868 ?	Zgodnie z SWZ.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 19		Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 19		Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 19		Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 19		Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m2 i foli minimum 8 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem.	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 20	8	5. Dotyczy Pakietu nr 20, pozycji nr 8: Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?	Tak	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 20	8	Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?	Dopuszcza ale nie wymaga.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 2	6	1.Dotyczy pakietu nr 2, pozycji 6 Formularza asortymentowo-cenowego: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji igły o średnicy zewnętrznej 21G cienkościennej (zgodnie z normą ISO 9626), czyli ze średnicą wewnętrzną jak w standardowej igle 20G, gwarantującą wypływ krwi jak ze standardowej igły 20G, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?	Tak	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 2	3	2.Dotyczy pakietu nr 2, pozycji 3 Formularza asortymentowo-cenowego: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do koagulologii (pozycja 3 Formularza asortymentowo-cenowego) z terminem ważności 4 miesiące?	Tak	13.06 .2023

12.06 .2023	SWZ	Rozdział II pkt 5	3.Dotyczy Rozdz. II pkt. 5 SWZ dla pakietu 2: Z uwagi na fakt, że oferowane produkty produkowane są poza granicami Polski, czy Zamawiający dopuści, aby wymagane informacje wyrażone były na opakowaniu za pomocą zharmonizowanych symboli międzynarodowych i rozpoznawalnych kodów, zgodnych z obowiązującymi przepisami?	Tak	13.06 .2023
12.06 .2023	Umowa	§2 ust. 10	4.Dotyczy §2 ust. 10 SWZ dla pakietu 2: Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych.	Tak	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	2	Pakiet 6 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści rurkę niesilikonowaną?	Nie, zgodnie z SWZ.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	8	Pakiet 6 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści rozmiary CH 14-24?	Dopuszczamy.	
12.06 .2023	Pakiet nr 6	9	Pakiet 6 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści rozmiary CH 14-24?	Dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	10	Pakiet 6 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści pojemność balonu 5-15 ml?	Dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	10	Pakiet 6 poz. 10 Czy Zamawiający dopuści pojemność balonu 3 ml dla rozmiaru CH6 oraz 3-5 ml dla rozmiarów CH8-10?	Dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	15	Pakiet 6 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści długość 105 cm?	Nie dopuści.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	15	Pakiet 6 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści długość 125 cm?	Dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	16	Pakiet 6 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści długość 100 cm?	Nie dopuści.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	16	Pakiet 6 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści długość 125 cm?	Dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	19	Pakiet 6 poz. 19 Czy Zamawiający dopuści długość minimalną 180 cm?	Nie dopuści.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	19	Pakiet 6 poz. 19 Czy Zamawiający dopuści długość minimalną 200 cm?	Nie dopuści.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	22	Pakiet 6 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml, skalowany co 1?	Dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	22	Pakiet 6 poz. 22 Czy Zamawiający dopuści średnicę cząstek 2.0 – 2.2?	Zgodnie z SWZ.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 8	1	Pakiet 8 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 30 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?	Dopuszczamy.	13.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 8	1	Pakiet 8 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?	Zgodnie z SWZ.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 8	2	Pakiet 8 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?	Dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 8	3	Pakiet 8 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylny?	Dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 8	4	Pakiet 8 poz. 4 Czy Zamawiający wymaga łyżek sterylnych?	Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 8	4	Pakiet 8 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści szerokość łyżek 20 – 25 mm?	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 12	4	Pakiet 12 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie: <ul style="list-style-type: none"> • Cewnik wykonany z biokompatybilnego silikonu długości 160cm z substancją neutralizującą zapach • Czarny znacznik nad balonem ułatwiający kontrolę położenia cewnika • Port do irygacji służący do przepłukiwania systemu w razie konieczności oraz podania leków doodbytniczo • Balonik retencyjny z kieszonką na palec wiodący • Wyposażony w port do pobierania próbek • Worek zbiorczy o pojemności 2000 ml (skalowany co 25ml (od 25do 100ml) oraz co 100ml (od 100ml do 2000ml) z filtrem węglowym • Taśmy umożliwiające przymocowanie do ramy łóżka • Niesterylny • Zestaw pakowany pojedynczo 	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 15	1	Pakiet 15 poz. 1	Dopuszczamy.	13.06 .2023

			Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rozmiaru 260x20 lub 250x18 zamiast 260x18?		
12.06 .2023	Pakiet nr 24	1	Pakiet 24 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści worek z całkowicie przezroczystego materiału, bez żadnego zabarwienia kolorystycznego?	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 19		1. PAKIET 19: czy Zamawiający dopuści rękawy o temperaturze zgrzewu 180-220°C?	Tak, dopuszczamy.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 19		1. Dotyczy Pakiet nr 19: Czy Zamawiający dopuści rękawy zgrzewalne w temperaturze 170-200°C?	Nie dopuści, zgodnie z SWZ.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 19	11	2. Dotyczy Pakiet nr 19, pozycja nr 11: Czy w miejsce rękawa 5cm, Zamawiający dopuści rękaw 5,5cm?	Tak	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 20	7	3. Dotyczy Pakiet nr 20, pozycja nr 7: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu zintegrowanego klasy 5 z przesuwalną substancją, z jednym okienkiem o długości 2,5cm posiadającym wyraźne rozgraniczenie pola wskaźnikowego wewnątrz okienka na część oznaczającą prawidłowy wynik sterylizacji oraz część oznaczającą nieprawidłowy wynik sterylizacji?	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 20	7	4. Dotyczy Pakiet nr 20, pozycja nr 7: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.	Tak.	13.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet 4	6-9	Pakiet 4, poz. 6-9 Czy zamawiający wydzieli poz.6-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 7	7	Pakiet 7, poz. 7 Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.	Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 4	9	<p>Pakiet 4, poz. 9</p> <p>Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną kłapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?</p>	Zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	9	<p>Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.</p>	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	9	<p>Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?</p>	Tak.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	9	<p>Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?</p>	Tak.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	8	<p>Pakiet 4, poz.8</p> <p>Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?</p>	Zgodnie z SWZ.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 4	8	Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?	Tak.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	8	Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.	Dopuszcza my.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	8	Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?	Tak.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	24-25, 30, 35, 38, 44	Pakiet 4, poz. 24-25,30,35,,38,44 Czy zamawiający wydzieli poz. 24-25,30,35,,38,44 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	Zamawiający utrzymuje obecne postanowieni a zawarte w SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	4	Pakiet 5, poz. 4 Czy zamawiający dopuści wycięcie pod szyją w kształcie U?	Zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	7-8	Pakiet 5, poz. 7-8 Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	10	Pakiet 5, poz. 10 Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m2, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?	Zamawiający nie dopuści, zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	1-2	Pakiet 5, poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Dopuszczamy.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 5	3	Pakiet 5, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	7-8	Pakiet 5, poz. 7-8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 13	1-8	Pakiet 13, poz. 1-8 Czy zamawiający wydzieli poz. 1-8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.	Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 13	1-4, 6-7	Pakiet 13, poz. 1-4,6-7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 24		Pakiet 24, Czy zamawiający dopuści worek w kolorze czerwonym, bez skali pomiarowej naniesionej na produkt?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	3	Pakiet 5, poz. 3 1. W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPL, WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że fartuchy inne niż fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o informację do czego i przez kogo mają być używane fartuchy opisane w pakiecie 5, poz. 3.	Fartuchy są użytkowane w większej ilości przez osoby odwiedzające, wizytujące, kontrolujące np. sanepid, pracowników w ZOL.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	3	2. Jeśli w pakiecie 5. poz. 3 Zamawiający oczekuje innych fartuchów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga fartuchów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I ?	Zamawiający wymaga fartuchów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 5	3	3. Przez kogo i do czego będą używane fartuchy w pakiecie 5. Poz. 3?	Fartuchy są użytkowane w większej ilości przez osoby odwiedzające, wizytujące, kontrolujące np. sanepid, pracowników ZOL.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	4	<p>Pakiet 5, poz. 4</p> <p>1. Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2 ?</p> <p>Potwierdza to również stanowisko URPLW MiPB wydane na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795-2. Ponadto doprecyzowane zostało, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.</p>	Zamawiający wymaga ubrania zgodnego z normą EN 13795-2 (lub równoważną).	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	4	2. Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych o podanej przez Zamawiającego specyfikacji?	Zamawiający wymaga ubrania zgodnego z normą EN 13795-2 (lub równoważną).	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	4	3. W związku z tym, że opis ubrań wymaganych przez Zamawiającego jest niezgodny z normą EN-13795-2 wnioskujemy o odpuszczenie ubrań zgodnych z normą EN -13795-2 lub modyfikację opisu ubrań.	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	5-6	<p>Pakiet 5, poz. 5-6</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli poz. 5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi</p>	Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.	14.06 .2023

			Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?		
12.06 .2023	Pakiet nr 5	7-8	Pakiet 5, poz. 7-8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski na gumki i troki typu II?	Tak.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	10	Pakiet 5, poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu pościeli o parametрах: Gramatura: 20 g/m2 polipropylen - Skład kompletu: poszewka 65x65+10 cm poszwa, 150x240 cm prześcieradło z gumką 90 x 200 + 20 cm - Kolor: biały/zielony	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 10	1	Pakiet 10, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania posiadania nazwy Producenta bezpośrednio na kaniuli?	Zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 10	1	Pakiet 10, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania badań klinicznych o kompatybilności w kaniulach dożylnych?	Zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 10		Pakiet 10, poz. KANIULE BEZPIECZNE Z PORTEM Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach: 22 G- 0,9 x 25 , przepływ 33 ml/min 20 G – 1,1,x 32 przepływ 55 ml/min 18 G – 1,3 x 45, przepływ 85 ml/min 17 G – 1,4 x 45 , przepływ 126 ml/min 16 G – 1,8 x 45, przepływ 200 ml/min 14 G – 2,1 x 45, przepływ 270 ml/min	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 10	3-4	Pakiet 10, poz. 3-4 Czy Zamawiający wydzieli poz. 3-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?	Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	1	Pakiet 16 Poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczypic	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023

			<p>biopsyjnych, w powleczeniu PE, łyżeczki o długości 4mm, rozwarciu max. 8mm. łyżeczki owalne: gładkie, gładkie z igłą. Dostępne w długościach: 1600mm, 1800mm, 2300mm - przy średnicy narzędzia 2,3mm. łyżeczki posiadają podwójny szlif w celu zwiększenia ostrości cięcia tkanek. Kolor powleczenia szary Obszar zastosowania kodowany kolorystycznie i graficznie na każdym opakowaniu jednostkowym. Szczypce z funkcją biopsji stycznych. Pakowane łącznie z przyrządem do zdejmowania pobranych próbek tkanek. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta.</p>		
07.06 .2023	Pakiet nr 16	2	<p>Poz. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczy chwytających jednorazowego użytku, w powleczeniu PE. Typ łopatek zęb szczura – szczęki aligatora o rozwarciu 17mm. Wersja obrotowa. Długość robocza 2300mm, średnica narzędzia 2,3mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.</p>	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	3	<p>Poz. 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku, sterylna, pleciona, drut o średnicy 0,25 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm. Narzędzie ze zintegrowanych uchwytem. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.</p>	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	4	<p>Poz. 4 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z</p>	Zamawiający nie dopuszcza	14.06 .2023

			użyciem elektrokoagulacji lub bez, drut pleciony o średnicy 0,30 mm dla średnicy otwarcia 10mm i 15mm oraz pętla elektrochirurgiczna, drut pleciony o średnicy 0,40mm dla średnicy otwarcia pętli 10mm, 15mm 25mm, 30mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.		
07.06 .2023	Pakiet nr 16	4	Poz. 4 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli elektrochirurgicznej jednorazowego użytku, z pamięcią kształtu, sterylna, owalna, drut pleciony o średnicy 0,40mm dla średnicy otwarcia pętli 10mm, 15mm, 25mm, 30mm i 35mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta/dystrybutora.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	5	Poz. 5 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji dedykowana resekcjom płaskim, sterylna, owalna, z możliwością cięcia z użyciem elektrokoagulacji lub bez, pleciona, drut o średnicy 0,40 mm z technologią zwiększonego tarcia potwierdzoną przez producenta. Średnica otwarcia 15mm lub 25mm. Narzędzie ze skalowaną rękojeścią. Długość narzędzia 2300mm, średnica osłonki 2,4mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	5	Poz. 5 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku z funkcją rotacji dedykowana resekcjom płaskim, sterylna, owalna 3-stopniowa - średnice pętli 6/10/30mm; wykonana z drutu plecionego średnica katetera 2,4mm, długość robocza 230cm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 10 sztuk	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	6	Poz. 6 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli z siatką chwytającą; jednorazowa, owalna, obrotowa, z regulacją wysunięcia. Siatka nylonowa rozpostarta na pętli o otwarciu 30mm lub otwarciu 40mm (do wyboru	Zamawiający dopuszcza.	14.06 .2023

			Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,3mm, długość robocza 2300mm. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.		
07.06 .2023	Pakiet nr 16	7	Poz. 7 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły do ostrzykiwań jednorazowego użytku, w przezroczystej dobrze widocznej osłonce PTFE, o grubości igły 0,6 mm i głębokości nakłucia 4 mm lub 6 mm. Kąt ścięcia ostrza igły 22°. Średnica narzędzia 2,4mm; igła kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm. Długość narzędzia 2300mm. Pancierz igły zakończony metalowym, zewnętrznym pierścieniem w miejscu jej wyjścia stabilizujący pracę igły i eliminujący możliwość jej wyginania. Zablockowanie igły słyszalne wyraźnym kliknięciem. Rękojeść igły z czterema plastikowymi wypustkami dla precyzyjnego uchwytu. Ostrze igły szlifowane pod podwójnym kątem dla zwiększenia ostrości narzędzia. Opakowanie handlowe = 10 sztuk.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	8	Poz. 8 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie klipsownicy hemostatycznej z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,5mm, rozwarcie ramion klipsa 12mm i 16mm, stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Możliwość rezpozycjonowania już zaaplikowanego klipsa. Uwolniony klips ma postać jednego elementu i pozbawiony jest jakichkolwiek fragmentów mogących się od niego oddzielić po uwolnieniu i tym samym uszkodzić kanał endoskopu. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancierz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkownika wyrobu). Opakowanie handlowe = 5 sztuk.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	9	Poz. 9 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie klipsownicy hemostatycznej z załadowanym, gotowym do użycia klipsem, z przeliczeniem ilości klipsownic zabezpieczających dwa dodatkowe klipsy. Zapakowanymi sterylnie w oddzielnym pakowaniu i możliwością użycia niewykorzystanych klipsów (klipsownic) przy kolejnym zabiegu u innego pacjenta. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023

			ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm lub 16mm, stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni długość narzędzia 2300mm. Uwolniony klips ma postać jednego elementu i pozbawiony jest jakichkolwiek fragmentów mogących się od niego oddzielić po uwolnieniu i tym samym uszkodzić kanał endoskopu. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo, końcówka narzędzia z klipsem zabezpieczona silikonową osłonką. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu). Opakowanie handlowe = 10 sztuk.		
07.06 .2023	Pakiet nr 16	10	Poz. 10 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu do opaskowania żyłaków przetyku, jednorazowego użytku, składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1350mm do zrzucania opasek połączoną fabrycznie z pokrętkiem działającym w dwóch kierunkach i pokrętkiem do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętlę, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo. Współpracuje z endoskopem o minimalnej średnicy 9,3mm. Opakowanie handlowe = 1 zestaw.	Zamawiający dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	11	Poz. 11 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie żelu poślizgowego przeznaczonego do profesjonalnego stosowania w endoskopii, gastrokopii, proktoskopii, z odpowiednim przeliczeniem ilości. Preparat w tubie. Fizjologicznie nieszkodliwy i dobrze przyswajalny dla błony śluzowej. Nie zawiera parafiny i silikonu. Cechy produktu: <ul style="list-style-type: none"> • Fizjologicznie nieszkodliwy • bez tłuszczu, parafiny i silikonu • długotrwała smarowność • bardzo dobra kompatybilność materiałowa • dobrze rozpuszczalny w wodzie, nie pozostawia pozostałości • przezroczysty • łagodzi błonę śluzową Gramatura tuby 200ml.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	12	Poz. 12 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczotki jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu. Dwustronna o średnicy drutu	Zamawiający dopuszcza.	14.06 .2023

			<p>prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosa 6mm - 10mm, długość narzędzia 2300mm lub 3000mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami. Szczotka współpracująca z minimalnym kanałem roboczym 2,8mm. Pakowane pojedynczo, w zestawie 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji z nr katalogowym, nr LOT, datą ważności oraz danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100sztuk.</p>		
07.06 .2023	Pakiet nr 16	13	<p>Poz. 13 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ustnika endoskopowego z otworem centralnym o średnicy 22mm x 25mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Nie zawiera lateksu. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta. Pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty. Opakowanie jednostkowe zawiera etykiety do dokumentacji z oznaczeniem nr katalogowego, LOT, datą produkcji, datą ważności i danymi producenta. Opakowanie handlowe = 100 sztuk.</p>	Zamawiający dopuszcza.	14.06 .2023
07.06 .2023	Pakiet nr 16	15	<p>Poz. 15 Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania 5 szt opakowań zawierających 10 szt markerów węglowych, ponieważ zgodnie ze wskazanym opisem produktu markery mają być pakowane w opakowaniach handlowych =10 szt.</p>	Zamawiający wymaga 5 szt. Markerów węglowych.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 2	4	<p>Dotyczy pakiet nr 2: System próżniowy pobierania krwi</p> <p>1. Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści próbkę z EDTA K3 na 6 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ</p>	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 2	3	<p>2. Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 próbkę z 3,8% cytrynianem sodu, o wskazanej objętości przez Zamawiającego, o konstrukcji podwójnej ścianki, ze znacznikiem prawidłowego pobrania na etykiecie próbki; z przestrzenią martwą nad poziomem krwi większą niż 1 cm³. Uzasadnienie: W proponowanych przez nas próbkach wewnętrzna ścianka wykonana jest z PP (polipropylenu), tworzywa które ze względu na swoją charakterystykę jest optymalne dla monitorowania parametrów koagulologicznych, hamuje aktywację trombocytów oraz odpowiada za utrzymanie</p>	Dopuszcza ale nie wymaga.	14.06 .2023

			<p>stałego stężenia odczynnika wewnątrz probówki poprzez zapobieganie jego wyparowaniu. Zewnętrzna ścianka wykonana jest z tworzywa PET i odpowiada za właściwe utrzymanie próżni wewnątrz probówki. Taka konstrukcja daje Użytkownikowi pewność zachowania prawidłowego stosunku ilości pobranej krwi od pacjenta do ilości odczynnika znajdującego się w próbówce (gdzie stosunek ten powinien wynosić 9:1), co jest niezwykle ważne w badaniach koagulologicznych. Znacznik prawidłowego pobrania jest w postaci czarnego trójkąta wskazującego poziom nominalnej objętości pobrania wraz ze wskazaniem zakresu +/- 10 % dopuszczanego przez CLSI, co ułatwia osobie pobierającej krew łatwiej określić, czy została uzyskana prawidłowa objętość pobrania. Producent oferowanej probówki przeprowadził badania, które potwierdziły, że probówka pozwala na zoptymalizowane monitorowanie APTT u pacjentów leczonych niefrakcjonowaną heparyną. Dodatkowo przeprowadzono badania porównujące otrzymane wyniki APTT z wynikami w probówkach firmy Becton Dickinson, uzyskane wyniki wskazują, że nie ma różnic statystycznie znamiennej pomiędzy probówkami firmy Greiner Bio-One a probówkami firmy Becton Dickinson. Na potwierdzenie powyższego oferent przedstawi oświadczenie producenta oferowanych probówek do koagulologii.</p>		
12.06 .2023	Pakiet nr 2	6	<p>3. Czy Zamawiający w poz. 6 i 7 dopuści rozwiązanie równoważne w postaci igły systemowej zwykłej (poz. 6 – 20G; poz.7 - 21G), jednocześnie w tym wypadku w poz. 5 zaoferowane zostaną uchwyty z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym.</p> <p>Uzasadnienie: W systemie, w którym zabezpieczenie przeciwzakłuciowe zintegrowane jest z igłą, dopiero po wkręceniu igły w uchwyt, możemy pobierać krew, zabezpieczenie jest natomiast aktywowane płynnym ruchem kciuka jednej ręki. Podobnie rzecz się ma w proponowanym przez nas rozwiązaniu, po wkręceniu igły systemowej do uchwytu z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym – zasada działania zabezpieczenia przeciwzakłuciowego jest identyczna gdyż aktywacja mechanizmu zabezpieczającego odbywa się za pomocą jednej ręki, objawia się znakiem dotykowym i wzrokowym a dodatkowo słyszalny jest wówczas wyraźny sygnał dźwiękowy informujący użytkownika o aktywacji zabezpieczenia, mechanizm ten nie można zdezaktywować, dodatkowo nie można</p>	Zgodnie z SWZ.	14.06 .2023

			<p>rozłączyć już uchwytu z użytą igłą, ale to co najistotniejsze w wyniku połączenia igły z uchwytem z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym uzyskujemy zestaw gdzie mechanizm zabezpieczający jest integralną częścią przedmiotu zabezpieczanego, czyli tak jak wymaga tego Zamawiający. Wszystkie w/w cechy proponowanego przez nas rozwiązania są zgodne w zaleceniach stowarzyszeń CDC, GERES, European Biosafety Network oraz spełniają wymagania Dyrektywy Unijnej 2010/32/UE i idącym za nią rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia z dnia 6 czerwca 2013 roku w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych. Rozwiązanie takie skutecznie funkcjonuje między innymi w RCKiK w Poznaniu, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku, Uniwersyteckim Szpitalu nr 2 w Bydgoszczy</p> <p>Jednocześnie chcemy poinformować, że obecnie żaden producent zamkniętego systemu podciśnieniowego nie posiada w swojej ofercie igieł 20G ze zintegrowaną osłonką przeciwzakłuciową. W związku z tym tylko proponowane przez nas rozwiązanie tj: uchwyt z osłonką przeciwzakłuciową pozwoli Zamawiającemu na korzystanie z igieł 20G wraz z zabezpieczeniem.</p>		
12.06 .2023	Pakiet nr 2		4. Czy w przypadku elementów systemu próżniowego pobierania krwi Zamawiający ma na myśli próbówki systemu, igły i adaptory luer finalnie sterylizowane, czyste bakteriologicznie, z ostatecznie uzyskaną klasą czystości produktu: czysty sterylnie (10-6; SAL≥6)	Tak.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 2	12	5. Czy Zamawiający dopuści w poz. 12 próbówkę dla noworodków o poj 500-800 uL. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 2	13	6. Czy w poz. 13 Zamawiający dopuści zestaw składający się z próbówki dla noworodków do surowicy z żelem o poj. 500-800 uL oraz próbówki tzw. transportowej (kompatybilnej z oferowaną mikropróbówką) o wymiarach 13x75 mm przyciemnionej, chroniącej przed dostępem światła . Zastosowanie takiego rozwiązania nie tylko umożliwi wykonanie badań wrażliwych na światło, ale ułatwi pracę w laboratorium poprzez możliwość jednoczesnego wirowania probówek systemu próżniowego z probówkami do mikrometody do oznaczeń parametrów wrażliwych na światło.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 2		7. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie asortymentu z datą ważności min. 7 miesięcy od dnia dostawy do Zamawiającego	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Umowa	§ 4 ust.1	8. Zwracamy się z prośbą o ujednoczenie zapisów umowy § 4 ust.1 w zakresie gwarancji na oferowany system do pobierania krwi z terminem przydatności do użycia oferowanego asortymentu	Zamawiający wyraża zgodę dla pakietu nr 2.	14.06 .2023
12.06 .2023	Umowa	§6 ust 1 pkt. 1 i pkt.3	9. Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kar umownych w §6 ust 1 pkt. 1 i pkt.3 umowy na : „0,5 %...”	Zamawiający nie wyraża zgody.	14.06 .2023
12.06 .2023	Umowa	§6 ust 2	10. Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kar umownych w §6 ust 2 umowy na : „...20%...”	Zamawiający nie wyraża zgody.	14.06 .2023
12.06 .2023	SWZ	pkt. 4 ROZDZIAŁU XIX	11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki próbówki, czy też uchwytu, lub igły itp.)	Zamawiający opisuje sposób obliczania i udokumentowania oferowanej ceny w SWZ ZP/06/SPZOZ/2023, ROZDZIAŁ XIX. Zamawiający w pkt. 4 ROZDZIAŁU XIX dopuszcza podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 miejsc po przecinku.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet 4	2	Pakiet 4, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku pojemność 2ml skalowana do wartości 2,2ml. Kolorystyczne oznaczenie rozmiaru strzykawki na opakowaniu zbiorczym? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet 4	3	Pakiet 4, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku pojemność 5ml skalowana do wartości 5,5ml. Kolorystyczne oznaczenie rozmiaru strzykawki na opakowaniu zbiorczym? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet 4	4	Pakiet 4, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku pojemność 10ml skalowana do wartości 11ml. Kolorystyczne oznaczenie rozmiaru strzykawki na opakowaniu zbiorczym? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet 4	5	Pakiet 4, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści strzykawka dwuczęściowa jednorazowego użytku pojemność 20ml skalowana do wartości 22ml w opakowaniach a'50szt. Kolorystyczne oznaczenie rozmiaru strzykawki na opakowaniu zbiorczym? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.	Zamawiający nie dopuszcza	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet 4	7	Pakiet 4, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści strzykawki cewnikowe 100ml z jednostronną skalą?	Dopuszczamy	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	8	Pakiet 4, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bez nazwy firmy na komorze kroplowej? Reszta parametrów jak w SWZ.	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	9	<p>Pakiet 4, pozycja 9</p> <p>Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komora kroplowa z medycznego PCV o opisie:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Iгла błorzca dwukanałowa o odpowiedniej ostrości z kryzą ograniczającą • Przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką • Elastyczna komora kroplowa z filtrem krwi o wielkości oczek 200 µm • Aktywna powierzchnia filtracyjna min. 15 cm² • Rolkowy regulator przepływu, z zaczepem na dren • Łącznik LUER-LOCK z osłonką • Długość przyrządu min. 150 cm • Opakowanie jednostkowe typu blister-pack • Sterylizowane tlenkiem etylenu • Termin ważności - 3 lata 	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	9	Pakiet 4, pozycja 9 Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby	Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.	14.06 .2023

			przrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.		
12.06 .2023	Pakiet nr 4	12	Pakiet 4, pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści przrząd do podawania płynów zabezpieczający dojście przez 7 dni lub 350 wejść?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	19	Pakiet 4, pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści igły do penów 30G, 31G 0,25 mmx6 mm, 0,30 mm x 8 mm?	Zamawiający dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	21	Pakiet 4, pozycja 21 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy przrząd o opisie: Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt Korpus z ABS-u (Chemo – kopolimer) z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt Ostry kolec biorczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności Wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika Szczelna zatyczka samozatraskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (płynu) Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem Łącznik luer lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu luer lub luer lock męski Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów Wyrób niepirogeny Jednorazowego użytku Sterylizowany tlenkiem etylenu Pakowanie: 1 sztuka/ papier-folia	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	22,23	Pakiet 4, pozycja 22, 23 Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne w kolorze niebieskim tylko z optycznym indykátorem kierunku przepływu?	Zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	25	Pakiet 4, pozycja 25 Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	35	Pakiet 4, pozycja 35 Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu z podziałem na dziewczynki i chłopców?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 4	46-47	Pakiet 4, pozycja 46-47 Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności ofert?	Zamawiający utrzymuje obecne postanowienia zawarte w SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	3	Pakiet 5, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L-XL?	Dopuszczamy.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 5	7	Pakiet 5, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści maskę wiązaną na troki typu II?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	7	Pakiet 5, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści maskę na gumki typu IIR?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	10	Pakiet 5, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	10	Pakiet 5, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	10	Pakiet 5, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o gramaturze 25g/m2?	Zamawiający nie dopuszcza	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 5	11	Pakiet 5, pozycja 10 Czy Zamawiający wymaga, aby koszula posiadała wycięcie Y pod szyją?	Pytanie dotyczy pozycji 11 w pakiecie 5 – zamawiający nie wymaga.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 6	9,10	Pakiet 6, pozycja 9, 10 Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu w opakowaniu wewnętrznym foliowym i zewnętrznym folia-papier?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr6	11	Pakiet 6, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi?	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr6	22	Pakiet 6, pozycja 22 Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem w rozmiarach od S-XL: Wykonana z przezroczystego, nietoksycznego PCV Nie zawiera lateksu Posiada regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą Wyposażona w dren o długości 210cm (+/- 5 %) zakończony uniwersalnymi łącznikami Dren odporny na zagięcia o przekroju gwiazdkowym Nebulizator o pojemności 8 ml (skalowany co 1ml) Średnia wielkość wytwarzanej cząsteczki przy przepływie 6l/min – 3,23 µm Jednorazowego użytku Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu Pakowana indywidualnie w opakowanie papier-folia	Dopuszczamy	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 10	1	Pakiet 10, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 10	1	Pakiet 10, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie 1,1x32, przepływ 56ml/min?	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 10	1	Pakiet 10, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie 1,3x45, przepływ 90ml/min?	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 10	1	Pakiet 10, pozycja 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność?	Zamawiający nie odstąpi. Zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 12	1	Pakiet 12, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie 0,7x19, przepływ 23ml/min?	Zamawiający nie dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 12	4	Pakiet 12, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?	Zamawiający dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 15	1	Pakiet 15, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści szyny palcowe w rozmiarze 230x13; 250x18?	Zamawiający dopuszcza.	14.06 .2023

12.06 .2023	Pakiet nr 21	1	Pakiet 21, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści pojemnik 0,7L okrągły w opakowaniu zbiorczym po 25sztuk? Reszta parametrów jak w swz.	Zamawiający dopuszcza.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 21	3	Pakiet 21, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 246mm?	Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 21	3	Pakiet 21, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 220mm?	Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 24	1	Pakiet 24, pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga aby worek na wymiociny posiadał dodatkową precyzyjną skalę pomiarową co 10ml dla małych objętości?	Dopuszczamy ale nie wymagamy.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet nr 24	1	Pakiet 24, pozycja 1 Mając na uwadze fakt, że treść żołądkowa może być materiałem zakaźnym, czy Zamawiający wymaga aby oferowane worki były w kolorze czerwonym zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 roku w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi? Z góry dziękujemy za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby.	Dopuszcza ale nie wymaga.	14.06 .2023
12.06 .2023	Pakiet 4	6	Pakiet 4, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp 50mlz jednostronną skalą?	Dopuszczamy.	14.06 .2023
14.06 .2023	Pakiet nr 25		Zwracamy uwagę Zamawiającego, że w Pakiecie 25 wyraził zgodę na zaferowanie jednego, tego samego produktu dla wszystkich czterech różnych pozycji. Zaakceptował jednorazowy system dozowania chusteczek co generuje bardzo dużo plastikowego odpadu.	Zamawiający podtrzymuje odpowiedź udzieloną dnia 13.06.2023 r.	14.06 .2023

			Sugerujemy również upewnienie się, czy jest możliwość nasączenia chusteczek, które zostały dopuszczone, ponieważ pytanie zawierające opis produktu na to nie wskazuje. Wnosimy o ewentualne sprostowanie udzielonych odpowiedzi.		
14.06 .2023	Pakiet nr 23	1	Ad.1. Czy Zamawiający dopuści do przetargu akcesoria zalecane przez producenta defibrylatora LIFEPAK w postaci papier termoczuły EKG,100mm x 22m – 1 opakowanie zawiera 2 rolki.	Dopuszczamy.	14.06 .2023

Wprowadzone zmiany, zgodnie z odpowiedziami Zamawiającego są obowiązujące i modyfikują zapisy SWZ do ZP/06/SPZOZ/2023 z dnia 07 czerwca 2023 r.

Stan na 14.06.2023 godz. 12:00

Daria Zaniewska
Referent ds. zamówień publicznych
W SP ZOZ w Człuchowie