

ZP/15/24

Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, w trybie podstawowym o którym mowa w art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. Sukcesywna dostawa różnych wyrobów jednorazowych oraz drobnego sprzętu medycznego do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

I

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 6 ustawy, Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami Zamawiającego:

1. Pakiet nr 3 poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod do defibrylacji zgodnych z normą IEC/EN 60601-2-4.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

2. Pakiet nr 3 poz. 5,6

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie.

3. Pakiet nr 3 poz. 7

Prosimy o doprecyzowanie wymaganych ilości elektrod z kabelkiem. Elektrody te są pakowane po 3 sztuki. Zatem czy Zamawiający oczekuje 250 op. elektrod czy też 250 sztuk co dawałoby 84 opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 250 sztuk.

4. Pakiet nr 3 poz. 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 107mm x 23m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 55 rolek.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

5. Pakiet nr 3 poz. 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 106mm x 25m

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

6. Pakiet nr 3 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 50mm x 30m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 44 rolki.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

7. Pakiet nr 3 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 50mm x 20m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 65 rolek.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

8. Projekt umowy- §9 pkt. 3

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 9 ust. 3 projektu umowy zamiast zwrotu „całkowitej wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 20% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

9. Projekt umowy- §12 pkt. 4

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Możliwe zmiany umowy, o których mowa w § 12 ust. 1 projektu umowy są zmianami określonymi na podstawie art. 455 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Każda zmiana umowy wymaga zgody stron i zawarcia aneksu - § 15 ust. 1 umowy: Zmiana postanowień umowy może nastąpić za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności takiej zmiany. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

10. Część 11, poz. 2,4

Proszę o dopuszczenie strzykawek na podstawie oświadczenia producenta strzykawek o kompatybilności z wymaganymi pompami, wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu pompy należy używać strzykawek. Oznaczenie takie znajduje się również na każdym opakowaniu jednostkowym strzykawki

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

11. Część 11, poz. 5,6,7,8

Proszę o dopuszczenie strzykawek ze skalą rozszerzoną 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

12. Część 11, poz. 5,6,7,8

Proszę o dopuszczenie strzykawek z kontrastującym tłokiem w kolorze białym, mlecznym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

13. Część 11, poz. 7

Proszę o dopuszczenie strzykawek 10ml ze skalowaniem co 0,2ml

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

14. Część 11, poz. 8

Proszę o dopuszczenie strzykawek 20 ml. w opakowaniach po 80szt. i możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

15. Część 11, poz. 9,10

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

16. Część 11, poz. 9

Proszę o dopuszczenie przyrządu ze standardowym filtrem do krwi o powierzchni 14cm² oraz wielkością oczek 200 μm

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

17. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w części nr 9 zestawu do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Nemoto DSA pakowanego razem, który składa się z jednego wkładu o pojemności 100ml, jednego wkładu o pojemności 200ml, łącznika o długości 180 cm z trójnikiem Y i dwoma zaworkami antyzwrotnymi oraz 2 ostrzy typu spike.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

18. Zestaw 4

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 0,7 l o następującej charakterystyce:

- szerokość podstawy górnej 109 mm
- szerokość podstawy dolnej 80 mm
- wysokość całkowita 121 mm
- otwór wrzutowy 80x55 mm
- Oznakowany naklejką ostrzegawczą zgodną z aktualnymi wymogami
- Pojemnik posiada pozytywną opinię Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego PZH B.BB.610.3.2023

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

19. Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści owalny pojemnik o pojemności 0,7 l o następującej charakterystyce:

- wysokość 120 mm,
- średnica górna 100 mm
- średnica dolna 95 mm
- średnica otworu wrzutowego 40 mm
- Zaopatrzone są w etykietę z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania
- Posiadają atest PZH

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

20. Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 1 l o następującej charakterystyce:

- szerokość podstawy górnej 130 mm
- szerokość podstawy dolnej 110 mm
- wysokość całkowita 120 mm
- otwór wrzutowy 100x70 mm
- Oznakowany naklejką ostrzegawczą zgodną z aktualnymi wymogami
- Pojemnik posiada pozytywną opinię Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego PZH B.BB.610.3.2023

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

21. Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 1 l o następującej charakterystyce:

- wysokość 120 mm
- średnica górna 120 mm
- średnica dolna 110 mm
- średnica otworu wrzutowego 90 mm
- Zaopatrzone są w etykietę z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania
- Posiadają atest PZH

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

22. Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 2 l o następującej charakterystyce:

- szerokość podstawy górnej 130 mm
- szerokość podstawy dolnej 110 mm
- wysokość całkowita 210 mm
- otwór wrzutowy 100x70 mm
- Oznakowany naklejką ostrzegawczą zgodną z aktualnymi wymogami
- Pojemnik posiada pozytywną opinię Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego PZH B.BB.610.3.2023

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

23. Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 2 l o następującej charakterystyce:

- wysokość 220 mm
- średnica górna 120 mm
- średnica dolna 105 mm

- średnica otworu wrzutowego 90 mm
- Zaopatrzone są w etykietę z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania
- Posiadają atest PZH

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

24. Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 3 l oraz o następującej charakterystyce:

- szerokość podstawy górnej 163 mm
- szerokość podstawy dolnej 130 mm
- wysokość całkowita 210 mm
- otwór wrzutowy 100x70 mm
- Oznakowany naklejką ostrzegawczą zgodną z aktualnymi wymogami
- Pojemnik posiada pozytywną opinię Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego PZH

B.BB.610.3.2023

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

25. Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 3,5 l o następującej charakterystyce:

- wysokość 130 mm
- średnica górna 230 mm
- średnica dolna 200 mm
- średnica otworu wrzutowego 90 mm
- Zaopatrzone są w etykietę z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania
- Posiadają atest PZH

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

26. Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 5 l o następującej charakterystyce:

- szerokość podstawy górnej 220x185 mm
- szerokość podstawy dolnej 170x135 mm
- wysokość całkowita 220 mm
- otwór wrzutowy 100x70 mm
- Oznakowany naklejką ostrzegawczą zgodną z aktualnymi wymogami
- Pojemnik posiada pozytywną opinię Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego PZH

B.BB.610.3.2023

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

27. Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 5 l o następującej charakterystyce:

- wysokość 190 mm
- średnica górna 230 mm
- średnica dolna 200 mm
- średnica otworu wrzutowego 90 mm
- Zaopatrzone są w etykietę z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania
- Posiadają atest PZH

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

28. Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 10 l o następującej charakterystyce:

- szerokość podstawy górnej 243 mm
- szerokość podstawy dolnej 216 mm
- wysokość całkowita 258 mm
- otwór wrzutowy 90 mm
- Oznakowany naklejką ostrzegawczą zgodną z aktualnymi wymogami
- Pojemnik posiada pozytywną opinię Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego PZH B.BB.610.3.2023

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

29. Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 10 l o następującej charakterystyce:

- wysokość 245 mm
- średnica górna 280 mm
- średnica dolna 235 mm
- średnica otworu wrzutowego 90 mm
- Zaopatrzone są w etykietę z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania
- Posiadają atest PZH

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

30. Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 0,7 l o następującej charakterystyce:

- szerokość podstawy górnej 109 mm
- szerokość podstawy dolnej 80 mm
- wysokość całkowita 121 mm
- otwór wrzutowy 80x55 mm
- Oznakowany naklejką ostrzegawczą zgodną z aktualnymi wymogami
- Pojemnik posiada pozytywną opinię Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego PZH B.BB.610.3.2023

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

31. Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 2 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 0,7 l o następującej charakterystyce:

- wysokość 120 mm,
- średnica górna 100 mm
- średnica dolna 95 mm
- średnica otworu wrzutowego 40 mm
- Zaopatrzone są w etykietę z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania
- Posiadają atest PZH

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

32. Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu nr 4:

Czy Zamawiający dopuści wodę sterylną w pojemniku 500 ml z przeliczeniem oferowanych pojemności z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

33. Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu nr 5 poz. 16:

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 2 m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

34. Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 13:

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 2/80 mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

35. Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 14:

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarze 3/90 mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

36. Pytanie nr 19 dotyczy Pakietu nr 8 poz. 11:

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków z filtrem 1,2x38?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

37. Pytanie nr 20 dotyczy Pakietu nr 11 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za strzykawkę w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem oferowanych ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

38. Część nr 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze 06?

Odpowiedź: Nie. Cewnik w rozmiarze 06 jest w pozycji 6.

39. Część nr 5, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 40cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

40. Część nr 5, poz. 39

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze 06?

Odpowiedź: Nie. Cewnik w rozmiarze 06 jest w pozycji 40.

41. Część nr 6, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH21?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

42. Część nr 6, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze CH27?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

43. Część nr 6, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści dren CH 24 o średnicy wew. 5,6mm, zew. 8mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

44. Część nr 7, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe 2-80mm lub 3-90mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rurki ustno-gardłowe 2-80 mm.

45. Część nr 7, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe 3-90mm lub 4-100mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rurki ustno-gardłowe 3-90 mm.

46. Część nr 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści igłę tępą ściętą pod kątem 40st z otworem centralnym?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

47. Część nr 11, poz. 2, 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'60 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

48. Część nr 11, poz. 2, 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki kompatybilne, nie wpisane w menu pomy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

49. Część nr 11, poz. 5-8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

50. Część nr 11, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową z kolcem ściętym czteropłaszczyznowo, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

51. Część nr 12, poz. 4

Czy Zamawiający podając jednostkę miary opakowanie miał na myśli opakowanie a'20szt? Jeśli Zamawiający miał na myśli inną ilość w opakowaniu to prosimy o określenie wymaganej ilości w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje opakowania a' 20 szt.

52. Część nr 12, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek w opakowaniu a'40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

53. Część nr 12, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

54. Część nr 12, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

55. Część nr 12, poz. 15,18

Czy Zamawiający dopuści wycenę w w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

56. Część nr 12, poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła w rolce o długości 50 m, szerokości 50 cm z perforacją co 37,5 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

57. Część nr 12, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w opakowaniu a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

58. Część nr 12, poz. 31-32

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

59. Część nr 12, poz. 43

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

60. Część nr 12, poz. 47

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

61. Część nr 12, poz. 53

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy skalowany linearnie co 100ml i cyfrowo 200ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

62. Część nr 12, poz. 55-64

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik bez zatyczki?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

63. Pytanie 1 - dot. opis przedmiotu zamówienia- pakiet 9 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 10 poz. 2 złączkę niskiego ciśnienia z trójnikiem z dwoma zaworami zwrotnymi?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

64. Czy Zamawiający w części 11 poz. 10 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplowa wolna od PVC o długości min 60mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów i latexu, igła biorcza dwukanałowa, ścięta dwupłaszczyznowo , zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren min. 150 cm długości, opakowanie folia-papier, sterylny?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

65. Czy Zamawiający w części 11 poz. 9 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość

zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, wyposażone w opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie folia-papier, sterylny?
Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

66. Czy Zamawiający w części 11 poz. 9 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji z igłą jednokanałową , bez filtra , długość komory kroplowej min. 80 mm w części przezroczystej , dren 150 cm, wyposażone w opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie folia-papier, sterylny?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

67. Czy Zamawiający w części 11 poz. 8 dopuści podanie ceny jednostkowej za opakowanie tj. 100 sztuk?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

68. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 11 poz. 10 przyrząd do infuzji, komora kroplowa o długości 50 mm , zawierająca PVC, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml \pm 0,1ml, dren o dł. 150 cm zakończony złączem luer-lock, zacisk rolkowy bez pochewki na igłę biorczą i bez zaczepu na dren, opakowanie jednostkowe folia – folia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

69. Czy Zamawiający w części 11 poz. 10 dopuści zaoferowanie przyrządów do infuzji , komora kroplowa o dł. min. 55 mm, zawierająca PVC, kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml \pm 0,1ml, dren o dł. 180 cm, zacisk rolkowy z pochewką na igłę biorczą i zaczepem na dren, opaska stabilizująca przyrząd, opakowanie papier folia ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

70. Część nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści elektrodę do diatermii o powierzchni ogólnej 168cm² oraz powierzchni aktywnej 105cm²?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

71. Część nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 36mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

72. Część nr 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 54mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

73. Część nr 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 30mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

74. Część nr 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o wymiarach 22x45mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

75. Część nr 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści elektrodę z przewodem 50-60cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

76. Część nr 3, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 106,5 x 23?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

77. Część nr 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści czujnik dla dorosłych >40kg i noworodków <3kg?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

78. Część nr 3, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści czujnik z włókniną samoprzylepną?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

79. Część nr 3, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści czujnik dla dorosłych >40kg i noworodków <3kg?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

80. Część nr 7, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści rurkę o długości 80mm w rozmiarze 2?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

81. Część nr 7, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści rurkę o długości 90mm w rozmiarze 3?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

82. Część nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści stapler wyłącznie o średnicy 0,6mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

83. Część nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści port z czasem użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

84. Część nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści port o przepływie >1000ml / 10min przy 0,9% roztworu NaCl?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

85. Część nr 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści staze 2,5cm x 11,75m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

86. Część nr 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści staze z perforacją co 47cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

87. Część nr 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wyłącznie niebieską stazę?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

88. Część nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z włókniny polipropylenowej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

89. Część nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 35gr?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

90. Część nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o wymiarach 100 x 200cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

91. Część nr 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za 400 opakowań a'10sztuk?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

92. Część nr 12, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'20 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

93. Część nr 12, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści rozmiar XXL?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

94. Część nr 12, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'25 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

95. Część nr 12, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'5 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

96. Część nr 12, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

97. Część nr 12, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową wykonaną z PCV?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

98. Część nr 12, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobu niemedyceznego, ze względu na opinię URPL, iż fartuch foliowy nie jest kwalifikowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

99. Część nr 12, pozycja 19, 20

Czy Zamawiający dopuści dren z 6 paskami wzdłużnymi wzmacniającymi?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

100. Część nr 12, pozycja 19, 20

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

101. Część nr 12, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o parametrach:

- Wykonany z medycznego PCV
- Worek o pojemność 2000 ml z zastawką antyzwrotną
- Dren o długości 120 cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
- Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
- Komora pomiarowa o pojemności 500 ml
- Filtr hydrofobowy w worku i komorze
- Worek zbiorczy skalowany co 50 ml od 100 ml do 2000 ml
- Komora kropłowa skalowana co 1 ml do 50 ml oraz co 5 ml od 50 ml do 500 ml
- Uniwersalny, zintegrowany wieszak
- Bezląteksowy
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier z napisami w języku polskim



Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

102. Część nr 12, pozycja 44

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania szpatulek sterylnych czy niesterylnych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga szpatulek niesterylnych.

103. Część nr 12, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści worek z obiema ściankami przezroczystymi?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

104. Część nr 12, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści worek z drenem wyłącznie o długości 90cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

105. Część nr 12, pozycja 50, 51

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

106. Część nr 12, pozycja 50, 51

Czy Zamawiający dopuści z 6 paskami wzdłużnymi wzmacniającymi?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

107. Część nr 12, pozycja 50, 51

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

108. Część nr 12, pozycja 52

Czy Zamawiający dopuści zestaw o pojemności 20-25ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ

109. Część nr 12, pozycja 53

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z drenem o długości 115cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

110. Część nr 12, pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny, bez wymiennika ciepła i wilgoci, o masie 22g, przestrzeni martwej 35ml, skuteczności wirusowo-bakteryjnej 99,999%, o oporze przepływu 0,6hPa przy 30l/min, sterylny?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ

111. Część nr 12, pozycja 73

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego zestawu do nebulizacji z ustnikiem i drenem o dł. 2,1m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

112. Część nr 12, pozycja 74

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, o przestrzeni martwej 16ml, objętości oddechowej 200-1000ml, oporze przepływu 0,5 przy 30l/min, wadze 9g, produkt bez lateksu i PCV, posiada port tlenowy oraz zatraskowy port do odsysania?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ

113. Część nr 12, pozycja 75

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny skalowany linearnie co 100ml, numerycznie co 500ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

114. Część nr 12, pozycja 75

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z opisową instrukcją użycia dołączoną do opakowania zbiorczego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

115. Część nr 12, pozycja 75

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny pakowany zbiorczo po 50szt.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

116. Pakiet 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą 340 ml sterylizowany gorącą parą wodną (A) ze sterylnym adapterem fabrycznie zapakowane w jedno opakowanie. Zestaw do nawilżania tlenu do włączenia w linię gazową, który utrzymuje system zamknięty podczas procedury. Adapter w rozmiarze 9/16 cala. Sterylna woda o wysokim stopniu czystości: destylowana, dejonizowana, odchlorowana, minimum 2 razy filtrowana, apirogenna, zgodna ze standardem USP. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

117. Pakiet 4- Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowany system ze sterylną wodą był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

118. Pakiet 4- Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wody w pojemniku umożliwiającym jej stosowanie do momentu opróżnienia pojemnika bez oznaczenia minimalnego poziomu wody jaka powinna zostać na jego dnie, co eliminuje straty i jest bardziej ekonomicznym rozwiązaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

119. Pakiet 4 Prosimy Zamawiającego o informacje, czy na każdej pojedynczej butelce ze sterylną wodą mają znajdować się napisy w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

120. Pak. 11 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

121. Pak. 11 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z logo producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

122. Pak. 11 poz. 2 Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej, jednorazowego użytku, biała, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych, z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, na cylindrze dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml do 60 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłoczyska dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 16 cm, wykonana z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie papier-folia. opakowanie 85 szt.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

123. Pak. 11 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną /podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

124. Pak. 11 Poz 3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 50/60ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

125. Pak. 11 Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 50/60 ml z logo producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

126. Pak. 11 Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej, jednorazowego użytku, bursztynowa, 50 ml (60 ml), do pomp infuzyjnych z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, na cylindrze dwustronna/podwójna skala pomiarowa co 1 ml do 60 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłoczyska dla dobrej stabilizacji w pompie, długość całkowita min. 16 cm, wykonana z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowymsterylizowane EO, opakowanie papier-folia, opakowanie 85 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

127. Pak. 11 poz. 4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z dwustronną /podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

128. Pak. 11. Poz. 5- 8

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

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z tłokiem prostym bez przewężeń w jego środkowej części , nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji , gwarantującym płynną podaż leku

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z rozszerzoną skalą pomiarową, co daje możliwość użycia mniejszej strzykawki do pośredniej objętości

4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z nazwą producenta i nazwą własną typu strzykawki na cylindrze w celu łatwej identyfikacji produktu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązania, o których mowa w pytaniu (nie wymaga).

129. Pak. 11 Poz 8. Prosimy o dopuszczenie opakowania 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

130. Pak. 11 Poz. 9

Prosimy o dopuszczenie równoważnego produktu: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczyznowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania 1,2 mikrona; wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

131. Pak. 11 Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu (nie wymaga).

132. Pytanie dot. Projektu umowy i SWZ pkt V ppkt 11 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie faktury papierowej i elektronicznej w PDF na adres e-mail a odstąpi od wymogu wysyłania faktury zgodnie z BLOZ 9, format pliku txt ?

Odpowiedź: W SWZ w pkt V ppkt 11 Zamawiający wskazał, że wymóg wysyłania faktur zgodnie z BLOZ 9, format pliku txt – będzie wówczas jeżeli zajdzie taka konieczność, a więc wtedy gdy zamówiony asortyment będzie znajdował się w bazie leków i środków ochrony zdrowia. W innym przypadku faktura zgodna z BLOZ 9 nie jest wymagana.

133. Pytanie dotyczy pakietu 11, poz 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 11 poz 8 strzykawek w opakowaniu 80szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

134. Pytanie dotyczy pakietu 11, poz 9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 11 poz 9 alternatywnego zestawu do transfuzji (przetaczania) krwi, wentylowanego /odpowietrznik komory kroplowej ręczny. Parametry: komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min.90mm, spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet, czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, kompatybilny z lipidami, objętość wypełnienia drenu 14 ml, długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylne – EO, złącze luer lock obrotowe, dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym zapobiegający wyciekowi podczas napełnienia, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

135. Pytanie dotyczy pakietu 11, poz 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 11 poz. 10 przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą czterokanalową/ stożek. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, o którym mowa w pytaniu.

II

Działając na podstawie art. 286 ust. 1 i 7 ustawy Zamawiający informuje o modyfikacji treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w następującym zakresie:

1) Dział X. Termin związania ofertą Specyfikacji w punkcie 1 otrzymuje brzmienie:

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 16 listopada 2024 roku.

2) Dział XVI. Sposób oraz termin składania ofert Specyfikacji w punkcie 2 otrzymuje brzmienie:

2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 18 października 2024 roku do godziny 08:00.

3) Dział XVII. Termin otwarcia ofert Specyfikacji w punkcie 1 otrzymuje brzmienie:

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 18 października 2024 roku o godzinie 08:30.

Wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące z chwilą publikacji.

/-/ Paweł Dopierała

Prezes zarządu