



D10.251.30.G.2024

Gdańsk, dnia 28 maja 2024 r.

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

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

Pytanie 79 dot. części nr 44

Proszę o określenie przez Zamawiającego jakiej długości cewnika do kaniulacji tętnicy o średnicy 20Ga oczekuje 5, 8, 12 czy 16cm? Czy należy zaproponować wszystkie te długości?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 80 dot. części nr 44

Pytanie do zadania 44

Czy Zamawiający oczekuje produktu znakowanego kolorystycznego w celu szybkiej identyfikacji, że personel medyczny ma do czynienia z dostępem dotętnicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 81 dot. części nr 44

Czy Zamawiający wymaga, żeby cewnik miał zintegrowany przedłużacz, który zmniejsza ryzyko skażenia oraz daje możliwość manipulowania i ogranicza koszty, bo nie trzeba dołączać dodatkowego elementu w linię naczyniową.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 82 dot. części nr 44

Czy Zamawiający będzie wymagał cewnik dotętniczny PEBA do metody Seldingera wykonany jest z polietereoamidu blokowego (PEBA) i charakteryzuje się wysoką wytrzymałością na zaginięcie niezależnie od zmian z temperatury pokojowej na temperaturę wewnątrz ciała. Dzięki temu cewnik jest stabilny zarówno podczas wprowadzania, jak i wewnątrz naczynia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 83 dot. części nr 82

Czy Zamawiający oczekuje produktu znakowanego kolorystycznego w celu szybkiej identyfikacji, że personel medyczny ma do czynienia z dostępem dotętnicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 84 dot. części nr 82

Czy Zamawiający wymaga, żeby cewnik miał zintegrowany przedłużacz, który zmniejsza ryzyko skażenia oraz daje możliwość manipulowania i ogranicza koszty, bo nie trzeba dołączać dodatkowego elementu w linię naczyniową.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 85 dot. części nr 44

Czy Zamawiający będzie wymagał cewnik dotętniczy PEBA do metody Seldingera wykonany jest z polieteroamidu blokowego (PEBA) i charakteryzuje się wysoką wytrzymałością na zaginanie niezależnie od zmian z temperatury pokojowej na temperaturę wewnątrz ciała. Dzięki temu cewnik jest stabilny zarówno podczas wprowadzania, jak i wewnątrz naczynia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 86 dot. części nr 27

Czy Zamawiający w zadaniu 27 dopuści maseczki hepa bez zaworu? pozostałe parametry zgodne

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87 dot. części nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 88 dot. części nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wykonane z TPU?

Odpowiedź: Proponowany parametr spełnia wymaganie.

Pytanie 89 dot. części nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „zabezpieczenie przed zbyt dużym ciśnieniem”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 90 dot. części nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 91 dot. części nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wykonane z TPU?

Odpowiedź: Proponowany parametr spełnia wymaganie.

Pytanie 92 dot. części nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 93 dot. części nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wykonane z TPU?

Odpowiedź: Proponowany parametr spełnia wymaganie.

Pytanie 94 dot. części nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren zakończony wyłącznie jednym rodzajem złączki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 95 dot. części nr 15 poz. 4, 5, 6, 7

Czy Zamawiający oczekuje wyceny pojedynczych sztuk czy też kompletów a² sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 Zamawiający wykreślił pozycje 4, 5, 6, 7 z części nr 15.

Pytanie 96 dot. części nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pompowany mankiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 97 dot. części nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Sondę Sengstakena dla dzieci w rozmiarze 14Fr?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 98 dot. części nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający jako jednostkę miary „op.” ma na myśli jedną sztukę?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 99 dot. części nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 100 dot. części nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wykonane z TPU?

Odpowiedź: Proponowany parametr spełnia wymaganie.

Pytanie 101 dot. części nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny o długości min. 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 102 dot. części nr 67 poz. 4, 5, 6, 7

Czy Zamawiający oczekuje wyceny pojedynczych sztuk czy też kompletów a'2 sztuki?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 103 dot. projektu umowy § 6 ust. 1, 2, 3

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2 %?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 104 dot. projektu umowy § 6 ust. 10

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10 %

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 105 dot. części nr 44

Czy Zamawiający dopuści:

Cewnik dotętniczny wprowadzany metodą Seldingera wykonany z polietylenu, widoczny w RTG. W zestawie igła do wprowadzania, przewodnik.

Cewnik w rozmiarach: 3FR(20G) o długościach 2, 4, 6 lub 8cm, igła wprowadzająca 20G/38cm, przewodnik 0,53mm/20cm,

Lub 4FR o długościach 8, 10cm, igła wprowadzająca 19G/54cm, przewodnik 0,71mm/30cm dla długości 18cm igła wprowadzająca 19G/68cm, przewodnik 0,1mm/46cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106 dot. części nr 44

Czy Zamawiający dopuści:

Cewnik do nakłuwania tętnicy metodą Seldingera wykonany z PTFE, widoczny w RTG, rozmiar 3 Fr (20G)(średnica zewn 1.0), długość 4,6,8, 12 lub 15cm, posiadający skrzydełka umożliwiające przysycie do skóry. W zestawie: igła do wprowadzania (0,9 mmx38mm), przewodnik prosty (0,46mm/20cm), przedłużka (13,5 cm) wyposażona w system bezigłowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 107 dot. projektu umowy

umowa – kary prosimy o obniżenie kar maksymalnych do 20%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 108 dot. części nr 83 poz. 3

Czy Zamawiający w Części nr 83 w pozycji 3 dopuści do przetargu Kaniulę żylną do ECMO, długość 55cm zakończona konektorem 3/8" z przewodnikiem o rozmiarach od 21Fr do 29 Fr?

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 109 dot. części nr 83 poz. 4

Czy Zamawiający w Części nr 83 w pozycji 4 dopuści do przetargu Zestaw do wprowadzania Seldingera o następujących parametrach:

- igła rozmiar 18 [Ga];
- 4 dylatory 10/12, 12/14, 14/16, 16/18;
- przewodnik 0,038" z końcówką J 150 [cm];
- advancer do przewodnika
- skalpel;



- strzykawka 10 [cm3];

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

I do wyboru przez Zamawiającego, krótszy

- igła rozmiar 18 [Ga];

- 4 dylatory 10/12, 12/14, 14/16, 16/18;

- prowadnik 0,038" z końcówką J 100 [cm];

- advancer do prowadnika

- skalpel;

- strzykawka 10 [cm3]?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 110 dot. części nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby w toku postępowania oferenci dostali Deklaracje zgodności oraz Certyfikat CE dla zaoferowanych narzędzi? Są to jedyne dokumenty na podstawie, których Zamawiający może stwierdzić, czy zaoferowane narzędzia to: Wyrób medyczny jednorazowy klasy IIA.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 111 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 8 ust. 5A dodać stwierdzenie: "Jeżeli suma miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszonych przez Główny Urząd Statystyczny na stronie <https://stat.gov.pl/> (wyszczególnienie: „Poprzedni miesiąc = 100”), za okres począwszy od miesiąca następującego po zawarciu niniejszej umowy lub od miesiąca następującego po ostatniej zmianie cen, wyniesie co najmniej wartość 105,0 - wówczas ceny jednostkowe wzrosną o 3% (w zaokrągleniu do pełnych groszy) począwszy od następnego miesiąca. Wzrost wynagrodzenia zostanie wprowadzony aneksem do niniejszej umowy."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 112 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto określonej w § 1 ust. 4” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 113 dot. części nr 28 poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie maski brytyjskiej firmy Intersurgical z mankietem żelowym zapewniającym autotraumatyczność i doskonałą szczelność oraz konstrukcją nie wymagającą stosowania stabilizatora w odcinku żuchwowym oraz dodatkowej podkładki uszczelniającej, spełniającej pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 114 dot. części nr 41

Czy nie zaszła oczywista pomyłka i Zamawiający miał na myśli czujniki mikrobiologicznie czyste lub czy Zamawiający dopuści czujniki mikrobiologicznie czyste, ponieważ takie używane są powszechnie w Szpitalach?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 115 dot. części nr 41

Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki czujników Masimo SET produkcji chińskiej lub koreańskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo a ich użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 116 dot. części nr 35

wymagania bezwzględne

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z pompowanym mankietem



?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 117 dot. części nr 38

wymagania bezwzględne

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a silikonowy bez jonów srebra z możliwością stosowania do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 118 dot. części nr 39

wymagania bezwzględne

Czy Zamawiający dopuści sondę sengstakena w rozmiarze 16Fr?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 119 dot. części nr 39

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 120 dot. części nr 59

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 50 szt wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121 dot. części nr 64

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane obustronnie, o grubości na palcu 0,33mm+/-0,01, o długości min. 280mm, posiadające mankiet rolowany, zapobiegający zsuwaniu się?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 122 dot. części nr 65

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,16mm+/-0,01, o sile zrywu min. 10N?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 123 dot. części nr 65

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności z normą EN 388?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 124 dot. części nr 78

Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne wyłącznie w rozmiarach 2,5 oraz 4,0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 125 dot. części nr 78

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 50 szt wraz z odpowiednim przeliczeniem wartości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126 dot. części nr 34

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 oprócz długości 37 cm, długość narzędzia 23 cm do zabiegów otwartych? Długości do wyboru Zamawiającego. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 127 dot. projektu umowy sprzedaż (załącznik nr 5 do SWZ) paragraf 6 ustęp 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie przekroczyła 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych. Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadnione i zgodne z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco



wygörwana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08).

Pytanie 128 dot. projektu umowy użyczenia paragraf 6 ustęp 5, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości podanej kary do 50,00 zł za każdy dzień zwłoki ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 129 dot. projektu umowy użyczenia paragraf 6 ustęp 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie przekroczyła 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 130 dot. projektu umowy użyczenia paragraf 6 ustęp 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kar umownych wskazanych w ust. 5 – 6 nie przekroczyła 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 131 dot. projektu umowy sprzedaż+dzierżawa paragraf 6 ustęp 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanego terminu do 4 tygodni od daty zawarcia umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, § 6 ust. 1 projektu umowy sprzedaż+dzierżawa otrzymuje brzmienie: „1. Wydanie Zamawiającemu dzierżawionego Urządzenia, określonego w załączniku nr, nastąpi w ciągu 28 dni (dwadzieścia osiem) dni roboczych od dnia zawarcia niniejszej Umowy w siedzibie Zamawiającego przy Alei Jana Pawła II 50 w Gdańsku na oddziale/w dziale aparatury medycznej, co zostanie potwierdzone podpisanym przez obie Strony protokołem zdawczo – odbiorczym. Z chwilą wydania Urządzenia ryzyko przypadkowej utraty Urządzenia przechodzi na Zamawiającego. Wraz z Urządzeniem, Wykonawca dostarczy atesty i certyfikaty dopuszczające urządzenie do pracy oraz świadectwo stanu technicznego wystawione zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych”.

Pytanie 132 dot. projektu umowy sprzedaż+dzierżawa paragraf 7 ustęp 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 0,5% ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 133 dot. projektu umowy sprzedaż+dzierżawa paragraf 7 ustęp 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna liczona była za każdy dzień zwłoki (a nie za godzinę) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 134 dot. projektu umowy sprzedaż+dzierżawa paragraf 6 ustęp 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku naprawy poza granicami RP czas naprawy wynosił 12 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, § 6 ust. 17 projektu umowy sprzedaż+dzierżawa otrzymuje brzmienie: „17. Czas naprawy Urządzenia nie może przekroczyć 5 dni roboczych od zgłoszenia usterki, w przypadku naprawy poza granicami RP czas naprawy nie może przekroczyć 12 dni roboczych.”

Pytanie 135 dot. projektu umowy sprzedaż+dzierżawa paragraf 7 ustęp 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 0,5% ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 136 dot. projektu umowy sprzedaż+dzierżawa paragraf 7 ustęp 8

Czy w przypadku gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy na czas naprawy, który zapewni ciągłość pracy pracowni Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych?

W przypadku zgody prosimy o umieszczenie stosownego zapisu w umowie

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, § 7 ust. 8 projektu umowy sprzedaż+dzierżawa otrzymuje brzmienie: „8. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne, w wysokości 5 % wysokości



miesięcznego czynszu wskazanego w § 6 ust. 9, za każdy dzień zwłoki, ponad termin określony w § 6 ust. 17, w przypadku gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy na czas naprawy, który zapewni ciągłość pracy pracowni Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych.”

Pytanie 137 dot. projektu umowy sprzedaż+dzierżawa paragraf 7 ustęp 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie przekroczyła 20 % wartości wskazanej w § 1 ust.4 (wartości szacunkowej umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 138 dot. projektu umowy sprzedaż+dzierżawa paragraf 7 ustęp 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kar umownych wskazanych w ust. 6 – 8 nie przekroczyła 20 % wartości wskazanej w § 1 ust. 4 (wartości szacunkowej umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 139 dot. części nr 6 poz. 6, 8, 9

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 6,8,9 z Pakietu 6 i utworzenie odrębnego pakietu. Wydzielenie wyżej wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo – cenowa w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pozycji 6,8,9 w dotychczasowym pakiecie 6 silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 140 dot. części nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w części 21 pozycji 1 wycenę produktu na sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, (należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ – ilość opakowań zaokrąglić w górę).

Pytanie 141 dot. projektu umowy Zał. 5 - Par. 6 ust. 1, 2, 10

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w dostawie/wymianie towaru oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 142 dot. projektu umowy Zał. 5 - Par. 6 ust. 3

Wnosimy o wykreślenie z Par. 6 ust. 3 zapisu dotyczącego kary umownej, którą ma zapłacić dodatkowo Wykonawca w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

Kary umowne opisane w Par. 6 ust. 1, 2 w sposób odpowiedni zabezpieczają interes Zamawiającego, a w stosunku do Wykonawcy pełnią również funkcję prewencyjną i mobilizującą do należytego wykonania umowy.

Ponadto pozostawienie tego ustępu spowodowałoby, że Wykonawca będzie podwójnie karany za ten sam czyn, co w praktyce może powodować, że celem kary nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty czy zdyscyplinowanie Wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 143 dot. projektu umowy Zał. 5 - Par. 6 ust. 3

W przypadku braku zgody na pytanie powyżej, wnosimy o dodanie następującego zastrzeżenia:

„Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu dodatkowo, nie krótszy niż 48h termin.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 144 dot. projektu umowy Zał. 5 - Par. 6 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący

Wysokość kar umownych określonych w ust. 1, 2 i 3 powyżej nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 145 dot. części nr 15 poz. 1

Proszę Zamawiającego o potwierdzenie jakiego rodzaju wtyczek wymaga



czy ?

Odpowiedź: Drugi obraz.

Pytanie 146 dot. części nr 15 poz. 4 i 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w ww. pozycjach takich samych elektrod dla dzieci i dorosłych? Dla dzieci mocuje się je inaczej, niż na dorosłych zgodnie z załączonym zdjęciem:



Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycje nr 4, 5, 6, 7, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 147 dot. części nr 15 poz. 6 i 7

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w ww. pozycjach takich samych elektrod dla dzieci i dorosłych? Dla dzieci mocuje się je inaczej, niż na dorosłych zgodnie z załączonym zdjęciem:



Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycje nr 4, 5, 6, 7, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 148 dot. części nr 15 poz. 4-5 i 6-7

Proszę Zamawiającego o opisanie wtyczek, których wymaga w ww. pozycjach.

Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycje nr 4, 5, 6, 7, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 149 dot. części nr 54 poz. 1

Czy jeśli czujniki są pakowane po 24 szt., to Zamawiający oczekuje 504 szt., czyli 21 opakowań?

Odpowiedź: Tak, ilość opakowań należy zaokrąglić w górę.

Pytanie 150 dot. części nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na mankiety w rozmiarach 42-50, 32-42, 28-37, 24-32, 17-25?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 151 dot. części nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje mankietów dwużyłowych czy jednożyłowych?

Odpowiedź: Dwużyłowe, wymaganie nr 6 „Każdy mankiet wyposażony w rzep oraz dwa dreny dł. 50 cm”.

Pytanie 152 dot. części nr 32 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 32, pozycja 1 alternatywnego adaptera do fiolki o średnicy 20mm z komorą zewnętrzną o pojemności 50ml, z gładką poliizoprenową membraną, nieznacznie wysuniętą poza obudowę, co gwarantuje szczelne dopasowanie podczas łączenia elementów systemu. Opakowanie 25 szt. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 153 dot. części nr 32 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 32, pozycja 3: urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka z płynem infuzyjnym pakowane po 40 szt. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 154 dot. części nr 32 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 32, pozycja 4: alternatywnego zamkniętego łącznika bezigłowego z męską końcówką typu Luer z kapturkiem zabezpieczającym, dedykowanego do przygotowania, transportu i podaży leku cytostatycznego w systemie zamkniętym, łącznik zamyka się samoczynnie po rozłączeniu z zaworem bezigłowym. Łącznik w kolorze zielonym, nieprzezierny, posiadający możliwość odkręcenia od strzykawki, całkowita długość poniżej 4cm, objętość wypełniania 0,12ml, do wielokrotnego użycia 50 podań lub 72h potwierdzone w instrukcji obsługi. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali. Zestaw sterylny, apirogeny, sterylizowany radiacyjnie. opakowanie 100szt (2x50szt.)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 155 dot. projektu umowy § 6 ust. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 156 dot. projektu umowy § 6 ust. 4

Prosimy o naliczanie kary w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy.

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

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

Pytanie 157 dot. projektu umowy § 6 ust. 10

W naszej opinii zaproponowana łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych na poziomie nieprzekraczającym 50% wartości umowy jest za wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych, wynosi najczęściej 20 – 30%. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia łącznej maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych do poziomu nie przekraczającego 30% wartości umowy (danej części) i prosimy o modyfikację zapisów umowy w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 158 dot. części nr 13

Prosimy o odstąpienie w części nr 13 od wymogu plastra do mocowania na skórze. Zestaw nie zawiera plastra. Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 - Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 159 dot. części nr 63

Z uwagi na wycofanie asortymentu z oferty zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 63 zestawu do przezskórnego drenażu do wprowadzenia metodą Seldingera. W skład zestawu wchodzi: Igła wprowadzająca 18G dł. 5 lub 7 cm (w zależności od rozmiaru cewnika). Prowadnica o średnicy 0,71 mm dł. 40cm o zakończeniu J. Rozszerzadło. Radiocieniujący cewnik typu Pigtail w rozmiarze 5, 6, 8.5, 10.2, 12 Fr (do wyboru przez Zamawiającego) dł. 15 cm posiadający 6 portów bocznych. Kranik trójdrożny. Stożkowy adapter umożliwiający podłączenie do drenu lub worka. Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 160 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod dla dorosłych z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania elektrod, czy wyprowadzonym na zewnątrz (pre-connect)?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.



Pytanie 161 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod widocznych w promieniach RTG, czy Zamawiający wymaga elektrod o obniżonej widoczności w RTG, tzw: radioprzeierne (użyte materiały przewodzące to głównie carbon, czyli węgiel?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 162 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 163 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych o powierzchnia aktywna (każda elektroda): 103,8 cm², rozmiar 119,1mm x 155,7mm - w opakowaniu 1 komplet= 2 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 164 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 165 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowych elektrod dla dorosłych (w jednym komplecie dwie sztuki), do defibrylatora LIFEPACK, umożliwiające stymulację, defibrylację, monitorowanie oraz kardiowersję – elektrody wielofunkcyjne? Oferowane elektrody są kompatybilne z defibrylatorami LIFEPACK - potwierdzenie w karcie katalogowej producenta elektrod.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 166 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dzieci z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 167 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody widoczne w promieniach RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 168 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 169 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dzieci o powierzchnia aktywna (każda elektroda): 46,02 cm², rozmiar 112,2mm x 69,8mm - w opakowaniu 1 komplet= 2 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 170 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 171 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowych elektrod dla dzieci (w jednym komplecie dwie sztuki), do defibrylatora LIFEPACK, umożliwiające stymulację, defibrylację, monitorowanie oraz kardiowersję – elektrody wielofunkcyjne? Oferowane elektrody są kompatybilne z defibrylatorami LIFEPACK - potwierdzenie w karcie katalogowej producenta elektrod.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 172 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod dla dorosłych z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania elektrod, czy wyprowadzonym na zewnątrz (pre-connect)?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.



Pytanie 173 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod widocznych w promieniach RTG, czy Zamawiający wymaga elektrod o obniżonej widoczności w RTG, tzw: radioprzeierne (użyte materiały przewodzące to głównie carbon, czyli węgiel?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 174 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 175 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych o powierzchnia aktywna (każda elektroda): 103,8 cm², rozmiar 119,1mm x 155,7mm - w opakowaniu 1 komplet= 2 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 176 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 177 dot. części nr 59 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowych elektrod dla dorosłych (w jednym komplecie dwie sztuki), do defibrylatora Lifepak 12 oraz Lifepak 20 i Lifepak 500, umożliwiające stymulację, defibrylację, monitorowanie oraz kardiowersję – elektrody wielofunkcyjne? Elektrody zaprojektowane i wykonane w USA, wyprodukowane na bazie przewodzącego kleju - hydrożelu. Elektrody kompatybilne z defibrylatorami Lifepak - potwierdzenie w karcie katalogowej producenta elektrod.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dzieci z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 179 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody widoczne w promieniach RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 180 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 181 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dzieci o powierzchnia aktywna (każda elektroda): 46,02 cm², rozmiar 112,2mm x 69,8mm - w opakowaniu 1 komplet= 2 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 182 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 183 dot. części nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowych elektrod dla dzieci (w jednym komplecie dwie sztuki), do defibrylatora Lifepak 12 oraz Lifepak 20 i Lifepak 500, umożliwiające stymulację, defibrylację, monitorowanie oraz kardiowersję – elektrody wielofunkcyjne? Elektrody zaprojektowane i wykonane w USA, wyprodukowane na bazie przewodzącego kleju - hydrożelu. Elektrody kompatybilne z defibrylatorami Lifepak - potwierdzenie w karcie katalogowej producenta elektrod.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 184 dot. części nr 36 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszulki w rozmiarze 10/12 Ch oraz długościach 28,35,45 cm. Koszulka pokryta hydrożelem wewnątrz i na zewnątrz kanału roboczego oraz na powierzchni dystalnego rozszerzadła, umieszczona w specjalnym aplikatorze ułatwiającym nawilżenie przed użyciem bez



uszkodzenia powłoki hydrofilnej, z możliwością wprowadzenia przy użyciu techniki Rapid Release (szybkiego zwalniania) co eliminuje potrzebę stosowania drugiego przewodnika. Możliwość klasycznego zakładania koaksjalnego. Na końcu koszulki znajduje się pierścień widoczny w RTG – ułatwiający lokalizację koszulki. Wewnątrz mandrynu koszulki znajdują się 2 kanały w tym jeden zakończony w części dystalnej 3 otworami, umożliwiającymi podanie kontrastu z pozostawieniem przewodnicy w miejscu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 185 dot. części nr 36 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drutu czarnego wykonanego z nitinolu z powłoką hydrofilową na całej długości, giętka bezpieczna końcówka o dł. 3 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 186 dot. części nr 36 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy Seldingera wykonanej ze stali nierdzewnej pokrytej powłoką PTFE. Zakończenie zagięte typu J, bezpieczne na dł. 5cm. Długość 80cm, średnica 0.038". Sztywna.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 187 dot. części nr 64 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedycznych, lateksowych bezpudrowych o podwyższonej chwytności z powłoką polimeru akrylowo- hydrożelowego ułatwiająca zakładanie, dodatkowo silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC. Średnia grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm, długość min. 280-295 mm dopasowana do rozmiaru, średnia siła zrywania min. 34 N. AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, brązowe, poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiający otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporność na przekłucia > 5N. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par. Rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 188 dot. części nr 65 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL ≤1,5, kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 189 dot. części nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej wykonanej w całości z silikonu, anatomicznie ukształtowanej, ze zintegrowanym blokerem zgryzu. Mankiet maski nadmuchiwany z drenem niewbudowanym na całej długości, wyraźnie szerszy oraz podwyższony w części proksymalnej w celu maksymalnego uszczelnienia i wypustka unosząca nagłośnię chroniąca przed jej wklinowaniem. Możliwość intubacji przez maskę za pomocą standardowej rurki dotchawiczej, maska posiada wbudowaną w kopułę maski rampę dla rurki intubacyjnej ułatwiającą przeprowadzenie procedury intubacji. Łącznik maski zdejmowalny, zabezpieczony uwięzią, kodowany kolorystycznie dla każdego z rozmiarów. Rozmiar maski kodowany kolorem łącznika i numerycznie na rurce maski i łączniku. Maski wolna od lateksu i PHT. Dostępna w rozmiarach 0; 0,5; 1; 1,5; 2; 3; 4; 5 umożliwiającymi dokładne dopasowanie rozmiaru maski do wagi pacjenta, rozmiary do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 190 dot. części nr 64

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o typowej grubości na palcu 0,33±0,03 mm oraz typowej długości 301 mm. Minimalna siła zrywu po starzeniu 21 N. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 191 dot. części nr 65

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o minimalnej grubości na palcu 0,17 mm oraz długości min. 275 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 192 dot. części nr 16 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści zamiennie zestaw do ciągłych blokad nerwów obwodowych echogeniczny, o parametrach:

- Zestaw przeznaczony do techniki ciągłej blokady nerwów obwodowych z zastosowaniem neurostymulacji i USG
- System "Cewnik przez igłę" – cewnik echogeniczny z 6 otworami bocznymi i elementem ułatwiającym wprowadzenie go do igły
- Adapter z zastawką hemostatyczną, zintegrowany z drenikiem infuzyjnym
- zatrzaskowy, przezierny łącznik do cewnika
- płaski filtr 0,2 µm
- system mocowania filtra do skóry z możliwością swobodnego obracania go 360°
- strzykawkę 5 ml luer-lock
- Wysoka jakość powłoki na igle zmniejszająca siłę potrzebną do jej wprowadzenia
- Z igłą S lub Tuohy, posiadające znaczniki pogrupowane w 3 sekcjach o różnej długości, układające się 360° wokół osi igły - każdy znacznik posiada 12 kątów odbicia, zapewniając znakomitą widoczność igły pod USG

➤ Poz. 1 Szlif S 20°

- 18G (1,3) x 50cm z cewnikiem echogenicznym 0.45 x 0.85 x 400 mm
- 18G (1,3) x 100cm z cewnikiem echogenicznym 0.45 x 0.85 x 1000 mm
- 18G (1,3) x 150cm z cewnikiem echogenicznym 0.45 x 0.85 x 1000 mm

➤ Poz. 2 Szlif Tuohy:

- 18G (1,3) x 40cm z cewnikiem echogenicznym 0.45 x 0.85 x 400 mm
- 18G (1,3) x 50cm z cewnikiem echogenicznym 0.45 x 0.85 x 400 mm
- 18G (1,3) x 100cm z cewnikiem echogenicznym 0.45 x 0.85 x 1000 mm
- 18G (1,3) x 150cm z cewnikiem echogenicznym 0.45 x 0.85 x 1000 mm

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach.



Pytanie 193 dot. części nr 69 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Pakiet 69, poz. 1: Igła do cystoskopowego podawania botoksu/skleroterapii:

- Elastyczny przewód o śr. 6Ch oraz dł. 66cm,
- Igła o szlifie ściętym pod kątem 15° o dł. 4mm i śr. 22G,
- Mechanizm wysuwania igły typu długopisowego z portem Luer-lock.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy). Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i ewentualnie zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Z poważaniem


WICEPREZES
ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji – Małgorzata Szyszka