

Gdańsk, dnia 6 lipca 2020 r.

D10.251.38.G.2020

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 PZP, zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1 dot. pakietu nr 61

Czy Zamawiający w pakiecie 61 dopuści złożenie oferty na łącznik prosty do podawania kontrastu w badaniach Tomografii Komputerowej (współpracujący ze strzykawką automatyczną OPTIVANTAGE), będący sterylnym jednorazowym wyrobem medycznym, pakowanym indywidualnie, o wytrzymałości ciśnieniowej do 300PSI, posiadający zastawkę bezzwrotną i długość 20cm?
Zgoda Zamawiającego umożliwi złożenie firmom specjalizującym się wyłącznie w tego typu produktach medycznych (łącznikach do podawania kontrastu) korzystniejszej oferty cenowej i jakościowej.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 2 dot. pakietu nr 19 poz. 2, 3

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr 2 oraz 3 z pakietu 19 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 3 dot. pakietu nr 92 Wkłady na wydzielinę jednorazowe do ssaka firmy Medela. Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny (także do zabiegów ortopedycznych): kątowy, gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port do pobierania próbek. Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra (oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory.

Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, wymiana wkładów po odłączeniu drenu ssania z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 4 dot. pakietu nr 92 Wkłady na wydzielinę jednorazowe do ssaka firmy Medela. Czy zamawiający oczekuje, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 5 dot. pakietu nr 92 Wkłady na wydzielinę jednorazowe do ssaka firmy Medela. Jaki model ssaka firmy Medela jest na wyposażeniu zamawiającego?

Odpowiedź: Aparat ssak Medima Dominat Flex, Dominat Flex Jezdny, Vario 18.

Pytanie 6 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 dopuści strzykawki do gazometrii heparyzowane o poj. 1 ml (cm³) bez igły o poniżej charakterystyce: wyrób medyczny jednorazowy, pakowany indywidualnie folia/papier, z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie; sterylne, zawierający heparynę suchą, płaskie zakończenie tłoka; posiadający filtr hydrofobowy, nakładany na zakończenie strzykawki typu Pro, który uszczelnia się przy kontakcie z krwią i umożliwia bezpieczne usunięcie pęcherzyków powietrza z pobranej próbki.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający w Pakiecie 17 wymaga, aby strzykawki do gazometrii były wyposażone w filtr hydrofobowy uszczelniający się przy kontakcie z krwią, nakładany na zakończenie strzykawki. Powyższy filtr hydrofobowy umożliwi bezpieczne usunięcie pęcherzyków powietrza z pobranej próbki (co w istotny sposób wpływa na wymaganą powtarzalność warunków w badaniu gazometrycznym pacjenta i zachowanie bezpieczeństwa personelu medycznego).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 8 dot. pakietu nr 49

Lp.3 Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego z dodatkową rurą o dł. 100 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9 dot. pakietu nr 69 Piłka do kości.

Lp.1 Prosimy o dopuszczenie piłki o śr. 1 mm, pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10 dot. pakietu nr 69 Piłka do kości.

Prosimy o zmianę kryterium oceny ofert za termin dostawy na następujący:

Termin realizacji dostaw	Liczba przyznaných punktów
14 dni	0 pkt
12 dni	1 pkt
10 dni	2 pkt

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 63 poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika SPO2 przeznaczonego dla noworodków poniżej 3 kg i dorosłych powyżej 40 kg ?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 12 dot. pakietu nr 63 poz. 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika SPO 2 przeznaczony dla noworodków poniżej 3 kg i dorosłych powyżej 40 kg ?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 13 dot. pakietu nr 63 poz. 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu by czujnik miał być prawidłowo identyfikowany przez pulsoksymetrię. Tego typu zapis występuje tylko w oryginałach. Umożliwi to nam i innym wykonawcom złożenie atrakcyjnie cenowej oferty.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 14 dot. pakietu nr 63 poz. 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu by czujnik miał być prawidłowo identyfikowany przez pulsoksymetrię. Tego typu zapis występuje tylko w oryginałach. Umożliwi to nam i innym wykonawcom złożenie atrakcyjnie cenowej oferty.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 15 dot. pakietu nr 63 poz. 3

Prosimy o odstąpienie od wymogu by czujnik miał być prawidłowo identyfikowany przez pulsoksymetrię. Tego typu zapis występuje tylko w oryginałach. Umożliwi to nam i innym wykonawcom złożenie atrakcyjnie cenowej oferty.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 16 dot. pakietu nr 63 poz. 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu by czujnik miał być prawidłowo identyfikowany przez pulsoksymetrię. Tego typu zapis występuje tylko w oryginałach. Umożliwi to nam i innym wykonawcom złożenie atrakcyjnie cenowej oferty.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 17

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18 dot. pakietu nr 26

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 - przedłużacz do pomp infuzyjnych służący do podawania kontrastu pod ciśnieniem. Wyrób medyczny jednorazowy, pakowany indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie, sterylny, długość drenu 152 cm, średnica wew. drenu 1,5 mm - 3,0 mm, łącznik Luer-Lock "męski", łącznik Luer-Lock "żeński"?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 19 dot. pakietu nr 61

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 61 - Linia pacjenta o długości 23 cm z dwupoziomowym zaworem bezpieczeństwa do tomografii komputerowej i rezonansu magnetycznego.

Wyrób medyczny jednorazowy, pakowany indywidualnie, sterylny 300 PSI współpracujący ze strzykawką automatyczną OPTIVANTAGE będący własnością zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20 dot. pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 1 dopuści pediatryczny dwuświatłowy cewnik. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 4,5Fr (śr.zew.1,5mm) i długości 6, 8, 12,5cm. Kanały 2x 20G. W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, przewodnik J z Nitinolu, kaniula 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawka 5ml.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 21 dot. pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 2 dopuści pediatryczny dwuświatłowy cewnik. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 5,5Fr i (śr.zew.1,8mm) długości 8; 12,5cm. Kanały 2x 17G. W zestawie: cewnik dwuświatłowy, wysoce echogeniczna igła do nakłucia 21G, przewodnik J z Nitinolu, kaniula 22G, 2 dylatory o dł.38mm i 62 mm, skrzydełka do mocowania, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawka 5ml.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 22 dot. pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 3 dopuści trzykanałowy pediatryczny cewnik dożylny, wprowadzany metodą Seldingera, wykonany z poliuretanu, widoczny w promieniach RTG, rozmiar 5,5 Fr i długości 8; 12,5cm. Kanały 2x20 G, 1x22 G. W zestawie cewnik trójświatłowy, echogeniczna igła do nakłucia 21G 0,8 mm o dł. 40 mm, nitinolowy przewodnik "J", kaniula 22 G o długości 25 mm,

2 dylatory o dł. 40mm i 60 mm, skrzydełka do mocowania, 3 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawka 5 ml

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 23 dot. pakietu nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 4 dopuści cewnik zakładany metodą Seldingera, pediatryczny, wykonany z PUR, kontrastujący w RTG, ze skrzydełkami do mocowania. Cewnik o długości 8, 10,15 do wyboru przez zamawiającego o średnicy 0,5mm - 0,7mm. W zestawie również igła do nakłucia o średnicy 0,5mm-0,8mm, prosty przewodnik z elastyczną końcówką o długości zależnej od długości cewnika. W zestawie naklejki z oznaczeniem arterial, central, peripheral.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 24 dot. pakietu nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 3 dopuści przezroczysty, dotętniczny cewnik z liniami kontrastującymi w rtg, wprowadzany przy użyciu metody Seldingera w rozmiarze 20G 8cm oraz 18G długości 18cm? Cewnik długości 18cm zawiera dodatkowo zestaw: igłę wprowadzającą, prosty przewodnik, 10ml strzykawkę, 30cm przedłużacz z trójdrożnym zaworkiem, sterylne opatrunki.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 25 dot. pakietu nr 65

Czy Zamawiający w pakiecie 65 dopuści cewniki typu Broviak w rozmiarach 6,6Fr i 9,6Fr długości 90cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (dot. poz. 1).

Pytanie 26 dot. pakietu nr 37

Czy Zamawiający w pakiecie 37 dopuści rampy trzy i pięćdrożne pakowane razem z uchwytem do rampy odłączanym z przezroczystym drenem przedłużającym odpornym na urazy mechaniczne długości 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania bez zmian, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 27 dot. pakietu nr 53 poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty zestaw anestezyjologiczny o długości 180 cm, zawierający dwie rury o śr.10 mm, Y-pacjenta, kolanko z Luer Lock oraz dodatkową 110cm rurę z workiem. Zestaw z 0,5-litrowym, pozbawionym lateksu workiem wyposażonym w koszyczek zabezpieczający worek przed zapadnięciem. Podatność układu przy 60mbar nie większa niż 1ml/mbar, wysoka szczelność układu zapewniająca, iż przeciek przy 60 mbar nie przekracza 50 ml/minutę. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 28 dot. pakietu nr 63 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czujniki zgodne z wymaganiami producenta tj. poniżej 3 kg i powyżej 40 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 29 dot. pakietu nr 63 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu poprawnej identyfikacji? Urządzenia Nellcor nie są w stanie identyfikować takich czujników, ponieważ producent urządzenia nie przewidział możliwości stosowania takiego produktu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 30 dot. pakietu nr 63 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu poprawnej identyfikacji?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 31 dot. pakietu nr 86

Czy Zamawiający dopuści maski mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32 dot. pakietu nr 63 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych przeznaczonych dla pacjentów o wadze od 1 do 20 kg

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33 dot. pakietu nr 63 poz. 1, 2, 3, 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji podłączonego czujnika przez monitor, która sprowadza się jedynie do wyświetlania jego nazwy (tylko w urządzeniach posiadających tę funkcjonalność), w przypadku zaferowania czujników o przedziale wagowym tożsamym z opisanym w SIWZ,

kompatybilnych ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi z modułem Nellcor Oximax, z zapewnieniem dokładności pomiaru SpO₂ ± 2% w zakresie pomiaru 70-100% oraz pulsu ±2 bpm w zakresie 35-240 bpm.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 34 dot. pakietu nr 12 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe ze zwężeniem obwodu tłoka max do 20% całej długości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35 dot. pakietu nr 12 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z rozszerzeniem skali nominalnej o 10% tj.: 2ml do 2,2ml; 5ml do 5,5ml; 10ml do 11ml; 20ml do 22ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36 dot. pakietu nr 12 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37 dot. pakietu nr 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z komorą w części przezroczystej 55mm bez opaski stabilizującej dren w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38 dot. pakietu nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bursztynowy przyrząd do infuzji z komorą wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów, igłą biorczą z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zaciskiem rolkowym z uchwytem na dren bez możliwości zabezpieczenia igły biorczej, z drenem o długości 150cm i dodatkowym portem iniekcyjnym na wysokości ok. 25cm od miejsca połączenia z wkłuciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39 dot. pakietu nr 36 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 40 dot. pakietu nr 36 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul w opakowaniach a'250szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41 dot. pakietu nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową, a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42 dot. pakietu nr 45 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43 dot. pakietu nr 45 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste. Pakowane a'3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44 dot. pakietu nr 57 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren Redona w rozmiarach CH8-CH18?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45 dot. pakietu nr 58 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie Kanki półsztywnej Yankauer o śr. 12Fr, pakowanej indywidualnie w blister folia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie, Sterylna, długość robocza (mierzona licząc od końca do końca po zewnętrznym obwodzie łuku) 26 cm (+/- 2 cm), 2 otwory na końcówce, bez kontroli odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 46 dot. pakietu nr 58 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kanki sztywnej Poole jak w opisie ale z inną ilością otworów. Zasada jest taka, że ważnym parametrem jest całkowita powierzchnia ssania przez otwory czyli suma powierzchni wszystkich otworów. Mniej istotna jest ilość otworów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza min. 100 otworów, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 47 dot. pakietu nr 58 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie Drenu łączący o śr. wewnętrznej 6 mm, pozostałe opisy bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48 dot. pakietu nr 26

Prosimy Zamawiającego o informacje jakie ciśnienie musi wytrzymać przedłużacz do podawania kontrastu: 325 czy 1200PSI?

Odpowiedź: Dla Zamawiającego nie ma znaczenia jakie ciśnienie musi wytrzymać przedłużacz do podawania kontrastu.

Pytanie 49 dot. pakietu nr 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza o średnicy wewnętrznej 1,65mm (wytrzymałość ciśnieniowa do 325 PSI) lub 1,70mm (wytrzymałość ciśnieniowa do 1200 PSI)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50 dot. pakietu nr 26

Czy przedłużacz (o wytrzymałości do 325PSI) ma być z zastawką bezzwrotną?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 51 dot. pakietu nr 26

Czy przedłużacz (o wytrzymałości do 1200PSI) ma być z adapterem rotacyjnym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 52 dot. projektu umowy

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 2 Projektu umowy następujących zapisów: „Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 55 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

Pytanie 56 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 1 Projektu umowy do 0,1% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 57 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 2 Projektu umowy do 0,1% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 58 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 3 Projektu umowy do 0,1% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 59 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 4 Projektu umowy do 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 60 dot. pakietu nr 64

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 64 kaniule do podawania wiskoelastyku w rozmiarze 27G i długości 25mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61 dot. pakietu nr 64

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 64 kaniule pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kaniule z samozamykającym się portem zabezpieczonym standardowym korkiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kaniule z samozamykającym się portem zabezpieczonym standardowym korkiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64 dot. pakietu nr 12 poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania strzykawkę o pojemności 2ml z możliwością wypełnienia do 2,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65 dot. pakietu nr 12 poz. 1a-1d

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a 100sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 66 dot. pakietu nr 12 poz. 1a-1d

Czy Zamawiający dopuści tłok w strzykawce w tym samym kolorze co cylinder?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 67 dot. pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły do pena w rozmiarze 0,3x6mm, 0,3x8mm oraz 0,25x5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 68 dot. pakietu nr 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pomiaru OCZ z komorą kroplową z filtrem płynu 15µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69 dot. pakietu nr 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd pakowany w blister folia/folia, opakowanie oznaczone kolorem fioletowym, z elastyczną przezroczystą komorą kroplową o długości 4,3cm, bez foliowej opaski,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70 dot. pakietu nr 91 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych dla dzieci 0,7mmx40mm, 22Gx1 i 1/2 in Black?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71 dot. pakietu nr 23

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze w opakowaniu zbiorczym a 200 sztuk, a nie pakowane indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 72 dot. pakietu nr 54

Czy Zamawiający oczekuje aby, numer ostrza oraz nazwa producenta były wygrawerowane na ostrzu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 73 dot. SIWZ

Ze względu na fakt, iż przedmiotem niniejszego postępowania są między innymi produkty, których obrót nie jest objęty obowiązkiem posiadania koncesji, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu jej przedstawiania i zastąpienia oświadczeniem Wykonawcy.

Pozytywne rozpatrzenie naszej prośby pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo

Odpowiedź: Zamawiający w § III SIWZ określił, że oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz przedmiot zamówienia musi być zgodny z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 211, z późn. zm.) – jeżeli dotyczy.

Pytanie 74 dot. projektu umowy

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 75 dot. projektu umowy

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

- 1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw cząstkowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
- 2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw cząstkowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy. Zamawiający wyjaśnia, że ogólnikowe powoływanie się na epidemię COVID-19 nie może uzasadniać niewykonania umowy czy niedotrzymania terminów. W ewentualnych przypadkach niewykonania umowy/części umowy lub nieprawidłowego wykonania umowy/części umowy to wszystkie okoliczności związane z COVID-19 będą podlegać indywidualnemu zbadaniu i indywidualnie ocenione, w szczególności czy faktycznie COVID-19 był wyłączną i bezpośrednią przyczyną niewywiązania się wykonawcy z umowy oraz czy

wykonawca wykazał się należytą starannością (np. starał się uzyskać towar z alternatywnego źródła, czy odpowiednio zabezpieczył wykonanie umowy itp.). Indywidualnie ocenione będzie również czy danych okoliczności na etapie zawierania umowy nie można było przewidzieć (mając na uwadze podwyższony poziom staranności wynikający z treści art. 355 §2 k.c.).

Pytanie 76 dot. pakietu nr 22 poz. 1c, 1d

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 w pozycjach 1c oraz 1d dopuści igły do portów do podaży pod ciśnieniem 45 psi, spełniające wszystkie pozostałe zapisy w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 77 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający w Pakiecie 22 wymaga, aby mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem był aktywowany za pomocą dźwigni, sygnalizując słyszalnym „kliknięciem” bezpieczną pozycję igły podczas wyjmowania, w której elementy mogące stwarzać niebezpieczeństwo zakłucia są osłonięte?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 78 dot. pakietu nr 78

Czy Zamawiający w Pakiecie 78 dopuści igły do portów w rozmiarze 20Gx16mm i możliwością podaży pod ciśnieniem do 45 psi, spełniające pozostałe zapisy w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 79 dot. pakietu nr 78

Czy Zamawiający w Pakiecie 78 wymaga, aby mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem był aktywowany za pomocą dźwigni, sygnalizując słyszalnym „kliknięciem” bezpieczną pozycję igły podczas wyjmowania, w której elementy mogące stwarzać niebezpieczeństwo zakłucia są osłonięte?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 80 dot. pakietu nr 2 poz. 1l i 1ł

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 2 pozycji 1l i 1ł wkłuc centralnych czteroświatłowych o następujących przepływach w poszczególnych kanałach, w pozycji 1l: dystalny (16 Ga) – 2700ml/godz, środkowy (14 Ga) -5100ml/godz, środkowy (18 Ga) -1400 ml/godz, proksymalny (18 Ga) – 1600 ml/godz oraz w pozycji 1ł: dystalny (16 Ga)- 3200ml/godz, środkowy (14 Ga) – 5400ml/godz, środkowy (18 Ga) -1600 ml/godz, proksymalny (18 Ga) 1800 ml/godz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 81 dot. pakietu nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie nr 1 pozycji 4 wkłuc centralnych jednoświatłowych 24Ga o długości 12cm i przepływie w kanale 24Ga- 700 ml/godz i długości 9cm i przepływie – 900ml/godz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 82 dot. pakietu nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający w pak 39 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foley 2-drożny silikonowany z plastikową zastawką– rozm CH12- CH14 z balonem 5 -10 ml, rozm CH16- CH22 z balonem 5 -15 ml i CH16-CH 26 z balonem 30-50 ml do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 83 dot. pakietu nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający w pak 39 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foley 2-drożny silikonowany z plastikową zastawką rozm. CH6-CH10 z balonem 3 ml, dostępne tylko z przewodnicą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 84 dot. pakietu nr 40

Czy Zamawiający w pak 40 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Nelaton - Rozmiar CH10 – CH 24?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 85 dot. pakietu nr 41

Czy Zamawiający w pak 41 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Tiemann - Rozmiar CH12 – CH22?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 86 dot. pakietu nr 44

Czy Zamawiający w pak 44 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Pojemnik do precyzyjnego pomiaru diurezy -

Wyrób medyczny jednorazowy, Pakowany indywidualnie w blister olia/papier z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie, Sterylny, Pojemność 500 ml, skalowany, Zawór spustowy, Port do pobierania próbek na zewnątrz pojemnika na drenie, Zawór antyrefluksyjny, elastyczny dren, końcówka drenu schodkowa, Uniwersalny wieszak?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 87 dot. pakietu nr 93 poz. 13

Czy Zamawiający w pak 93 poz 13 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw do szynowania moczowodów, Wyrób medyczny jednorazowy, Pakowany indywidualnie, Sterylny

Skład zestawu -

Cewnik CH4,8/24 cm z końcami otwarty-zamknięty, Znacznik kontrastujący w promieniach rtg, Biokompatybilny do 12m-cy, Prowadnica 150 cm, Popychacz 90cm 4,8Ch do URS, który łączy się z cewnikiem, a przez to daje możliwość manewrowania cewnikiem w przód i w tył, obracania cewnika wokół osi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 88 dot. pakietu nr 93 poz. 13

Czy Zamawiający w pak 93 poz 13 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw do szynowania moczowodów, Wyrób medyczny jednorazowy, Pakowany indywidualnie, Sterylny

Skład zestawu -

Cewnik CH4,8/24 cm z końcami otwarty-otwarty, Znacznik kontrastujący w promieniach rtg, Biokompatybilny do 12m-cy, Prowadnica 150 cm, Popychacz 45cm 4,8Ch, który łączy się z cewnikiem, a przez to daje możliwość manewrowania cewnikiem w przód i w tył, obracania cewnika wokół osi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 89 dot. pakietu nr 93 poz. 20

Czy Zamawiający w pak 93 poz 20 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Prowadnica z zakończeniem „J” dł. min 800 mm Ø min. 0,028” dla 6Ch i 0,038” dla 8Ch? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pozostałe wymagania zgodne z zapisami SIWZ.

Pytanie 90 dot. pakietu nr 93 poz. 21

Czy Zamawiający w pak 93 poz 21 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Prowadnica z zakończeniem „J” dł. min 800 mm Ø min. 0,028” dla 6Ch i 0,038” dla 8Ch? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pozostałe wymagania zgodne z zapisami SIWZ.

Pytanie 91 dot. pakietu nr 71 poz. 1

Czy zamawiający wymaga aby układ oddechowy dla dzieci posiadał: podwójnie podgrzewany układ oddechowy z komorą automatycznego pobierania wody, przewodem ciśnieniowym. Podwójna spiralna grzałka umieszczona wewnątrz ramienia wdechowego. Wcięcie „V” w ramieniu wdechowym, zapewniające ułożenie czujnika temperatury i przepływu w prawidłowej orientacji w strumieniu przepływających gazów. Niebieski i biały kolor rur w celu odróżnienia ramienia wdechowego i wydechowego. Ramię wydechowe podgrzewane wykonane z materiału przepuszczalnego dla pary wodnej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 92 dot. pakietu nr 19 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jako produktu równoważnego w pozycji 2 igły do pena 0,3x6 mm oraz 0,3x8 mm do wyboru Zamawiającego, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

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

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga igły do pena 0,3x6 mm lub 0,3x8 mm do wyboru Zamawiającego, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 93 dot. pakietu nr 19 poz. 2

Prosimy o uściślenie, czy Zamawiający wymaga w pozycji 2 trzech rozmiarów igieł do pena, tj. pena 0,3x5 mm, 0,3x6 mm oraz 0,3x8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 2 rozmiarów: 0,3x6 mm lub 0,3x8 mm do wyboru Zamawiającego, zgodnie z zapisami w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 94

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 95 dot. pakietu nr 45

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do kontrolowanej zbiórki stolca posiadał badania kliniczne na bezpieczeństwo stosowania u pacjenta do 29 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 96 dot. projektu umowy §2 ust. 2

Czy Zamawiający zrezygnuje z możliwości składania zamówień przez telefon?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 97 dot. projektu umowy §5 ust. 3

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu projektu umowy, gdyż taki zapis z góry zakłada nie przestrzeganie przez Zamawiającego obowiązującego w projekcie umowy terminu zapłaty?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy. W zapisie jest mowa o „ewentualnych zaległościach”. Niezasadne jest zatem twierdzenie, że Zamawiający z góry zakłada nie przestrzeganie terminu zapłaty.

Pytanie 98 dot. projektu umowy §5 ust. 4

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu projektu umowy, gdyż taki zapis jest niezgodny z obowiązującym prawem polskim i kodeksem cywilnym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy. Bezzasadne i wewnętrznie sprzeczne jest twierdzenie, że zapis, w którym Zamawiający przywołuje przepis artykułu z kodeksu cywilnego jest niezgodne z kodeksem cywilnym.

Pytanie 99 dot. projektu umowy §5 ust. 4

Jaki jest obecny stan majątkowy Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy art. 490 § 2 k.c. określa się niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie.

Pytanie 100 dot. projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Za dni robocze uważane będą dni od poniedziałku do piątku. Sobota nie jest dniem ustawowo wolnym od pracy pomimo tego jednocześnie nie może być traktowana jako typowy dzień roboczy (podobnie WSA w Białymstoku w wyroku z dnia 6 kwietnia 2011 r. I SA/Bk 56/11).

Pytanie 101 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 oraz w § 6 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy;”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie prawdopodobnie zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy i skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 4 i § 6 ust. 5. Reklamacja jest formą wezwania wykonawcy do realizacji umowy zgodnie z zawartymi postanowieniami. Zatem brak jest podstaw do wprowadzenia kolejnego wezwania do wykonania umowy z postanowieniami. Natomiast mając na uwadze treść przepisu § 6 ust. 5, zgodnie z którym odstąpienie jest możliwe w przypadku niezrealizowania w terminie trzech kolejnych dostaw – również w tym wypadku brak jest podstaw do wprowadzenia odrębnego wezwania do wykonania umowy zgodnie z jej postanowieniami.

Pytanie 102 dot. projektu umowy

Zważywszy, że § 5 ust. 2 wzoru umowy zawiera oświadczenie wykonawcy, iż jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego, jaki jest aktualnie stan majątkowy Zamawiającego (proszę o krótki opis)?

Odpowiedź: W związku z zapisem § 5 ust. 4 wzoru umowy zawierającym oświadczenie Wykonawcy o znajomości stanu majątkowego Zamawiającego, Zamawiający oświadcza, że na chwilę obecną nie zachodzą i według jego obecnej wiedzy nie będą zachodzić w okresie do końca trwania umowy przetargowej wobec Zamawiającego przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Pytanie 103 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku częściowej realizacji zamówienia, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 6 ust. 1 projektu umowy. Przewidziana kara umowna nie jest wygórowana. Zamawiający wskazuje, iż kara umowna naliczana jest wyłącznie od wartości zamówienia częściowego.

Pytanie 104 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto towaru niewymienionego w terminie na towar wolny od wad”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości towaru niewymienionego w terminie na towar wolny od wad, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niewymienionego w terminie na towar wolny od wad, a nawet mogłaby przewyższać wartość tego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 6 ust. 2 projektu umowy. Przewidziana kara umowna nie jest wygórowana. Zamawiający wskazuje, iż kara umowna naliczana jest wyłącznie od wartości zamówienia częściowego.

Pytanie 105 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 3 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś także za wszelkie inne opóźnienia, czyli niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje drugie zdanie § 6 ust. 3, które otrzymuje zapis:

„W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do

zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1."

Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że interpretując pojęcie „zwłoka” należy mieć na uwadze, iż podmiot profesjonalny (prowadzący działalność gospodarczą) obowiązuje podwyższony miernik należytej staranności uwzględniający zawodowy charakter tej działalności (art. 355 § 2 k.c.).

Pytanie 106 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto określonej w § 1 ust. 5” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wysokość kary umownej w § 6 ust. 4 wzoru umowy nie może być uznana jako wygórowana lub naruszająca równość stron w umowie. 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 107 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający wymaga kaniuli , która posiada 4 paski widoczne w promieniach RTG.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 108 dot. pakietu nr 9 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żyłnej wykonanej z FEP, z portem do podawania leków, z automatycznym zabezpieczeniem roz. 24-14 G. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 109 dot. pakietu nr 9 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żyłnej wykonanej z FEP, bez portu i bez automatycznego zabezpieczenia przed przypadkowym zakłuciem roz. 24 G x 19 z uchyltem , w którym schowane są skrzydełka. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 110 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały podwójna kryzę, zabezpieczającą tłok przed przypadkowym wysunięciem z cylindra?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 111 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z tłokiem kontrastującym innym niż biały/mleczny w celu lepszej wizualizacji podawanego planu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 112 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z nazwą producenta na cylindrze, w celu łatwiejszej identyfikacji produktu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 113 dot. pakietu nr 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2- cz. gdzie kodowane w kolorze są rozmiary strzykawek na opakowaniu typu np. a” 100 szt. w celu łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 114 dot. pakietu nr 12 poz. 1a – 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a”100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ceny za sztukę, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 115 dot. pakietu nr 12 poz. 1d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ceny za sztukę, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 116 dot. pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaproponowania w pozycjach 1a – 1d strzykawkę trzyczęściowych Luer-Lock, a w pozycjach 1e-1f strzykawkę trzyczęściowych Luer-Lock przystosowanych do pomp strzykawkach?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 117 dot. pakietu nr 13 poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści skalę do 2,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 118 dot. pakietu nr 13 poz. 1a-1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ceny za sztukę, zgodnie z zapisami w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 119 dot. pakietu nr 13 poz. 1d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ceny za sztukę, zgodnie z zapisami w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 120 dot. pakietu nr 13 poz. 1a-1c

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę, gdzie cylinder wykonany jest z polipropylenu, a tłok z polietylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 121 dot. pakietu nr 13 poz. 1e-1f

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 122 dot. pakietu nr 14 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawka była wyposażona w 2 dodatkowe reduktory typu Luer.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 123 dot. pakietu nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawka była wyposażona w ochronną osłonkę na końcówce cewnikowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 124 dot. pakietu nr 14 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały podwójną (poziomą i pionową) skalę pomiarową, dla łatwiejszej identyfikacji ilości płynu, w każdym położeniu strzykawki??

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 125 dot. pakietu nr 14 poz. 1-2

Czy Zamawiający oczekuje skali pomiarowej z podziałką główną co 10 ml oraz z podziałką pomocniczą (krótsze linie skali) co 1 ml w mniejszej strzykawce i co 2 ml w strzykawce większej (o pojemności 100 ml)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 126 dot. pakietu nr 16

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z tłokiem w kolorze kontrastującym w stosunku do cylindra?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 127 dot. pakietu nr 18

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki insulinowej 3 częściowej z wtopioną igłą w mm: 0,33 x 12,7 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 128 dot. pakietu nr 19 poz. 1c

Czy Zamawiający dopuści igłę 1,6x40mm, zamiast 1,8x40mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 129 dot. pakietu nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania krwi i preparatów krwi wolnego od ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 130 dot. pakietu nr 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu typu folia? Jest ono bowiem szczelniejsze, lepiej chroniące niż folia-papier. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 131 dot. pakietu nr 24

Wnioskujemy o dopuszczenie bursztynowych przyrządów do podawania płynów infuzyjnych, wykonanych zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06 określającą wymagania dotyczące zestawów jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego, do użytku medycznego, w celu zapewnienia ich kompatybilności z pojemnikami na płyny infuzyjne i z wyposażeniem do podawania dożylnego, który charakteryzuje się komorą kroplową o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylne. Długość drenu 150cm, kolor bursztynowy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 132 dot. pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści standardowy przyrząd do infuzji z okrągłym, dwudrożnym kolcem, który nie musi być wzmacniany włóknem szklanym, gdyż sama jego konstrukcja eliminuje konieczność stosowania dodatkowych wzmocnień?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 133 dot. pakietu nr 37 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ramp z przedłużaczem w zestawie w osobnych blistrach? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 134 dot. pakietu nr 37 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedłużacza o średnicy wewnętrznej drenu 1,2 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 135 dot. pakietu nr 31 poz. 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie zestawu standardowego do podawania płynów wyposażony w filtr 15 µm, 2 porty bezigłowe K-Nect, 1 zawór jednokierunkowy do pomp Volumat MC AGILLA zestawem standardowym infuzyjnym do podawania płynów wyposażony filtr 15 µm, 1 port bezigłowy K-Nect

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 136 dot. pakietu nr 31 poz. 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie zestawu bursztynowego do podawania płynów wyposażony w filtr 15 µm, 1 port bezigłowy K-Nect do pomp Volumat MC AGILLA zestawem bursztynowym, do podawania płynów do infuzji leków światłoczułych ochrona przed światłem, filtr 15 µm do pomp Volumat MC AGILLA

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 137 dot. pakietu nr 40

Czy Zamawiający wymaga aby powierzchnia cewnika była zmrożona co ułatwia aplikację cewnika i czy Zamawiający wymaga aby cewnik posiadał skróconą nazwę producenta, numeryczne oznaczenie cewnika pod konektorem? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 138 dot. pakietu nr 41

Czy Zamawiający wymaga aby powierzchnia cewnika była zmrożona co ułatwia aplikację cewnika i czy Zamawiający wymaga aby cewnik posiadał skróconą nazwę producenta, numeryczne oznaczenie cewnika pod konektorem? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 139 dot. pakietu nr 50 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści linie monitorujące do próbkowania o długości 3,05 m ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania bez zmian, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 140 dot. pakietu nr 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dorosłych z dodatkową rurą do worka o dł. 90 cm po rozciągnięciu, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 141 dot. pakietu nr 49 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dzieci z dodatkową rurą do worka o dł. 75 cm po rozciągnięciu, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 142 dot. pakietu nr 49 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dzieci z trójnikiem Y z dwoma portami, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 143 dot. pakietu nr 49 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dorosłych z trójnikiem Y z dwoma portami, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 144 dot. pakietu nr 49 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga obwód oddechowy do aparatu do znieczulania pozbawionego szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 145 dot. pakietu nr 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną linię monitorującą do próbkowania środków anestetycznych i CO2 z końcówkami męsko-męskimi, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 146 dot. pakietu nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla noworodków z dwoma rurami o stałej długości 180cm, z dodatkową rurą do worka o długości 150 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 147 dot. pakietu nr 68 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej dla noworodka o następujących równoważnych parametrach:

- wyrób medyczny jednorazowy,
- pakowany indywidualnie,
- sterylny,
- zgodnie z budową anatomiczną gardła wygięcie pozwalające na łatwe i atraumatyczne zakładanie,
- zabezpieczenie rurki przed zgryzaniem,
- oznakowanie prawidłowego położenia rurki,
- mocno uwypuklona kopuła i duży otwór oddechowy co zgodnie z badaniami zabezpiecza przed możliwością wklinowania nagłośni,
- z mankietem powietrznym,
- wykonana z PCV,
- delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet,
- informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym
- nie zawiera lateksu i ftalanów (w tym DEHP).
- dren do napełniania mankietu
- rozmiary: /1/1.5/2/2.5/3/4/5/ i zakresach wagowych: <5 kg ; 5-10kg ; 10- 20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70-100kg
- bezwarunkowo bezpieczna w środowisku rezonansu magnetycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 148 dot. pakietu nr 68 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga maski krtańowej pozbawionej szkodliwych ftalanów (w tym DEHP)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 149 dot. pakietu nr 76 poz. 15, 16, 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 76 pozycje nr 15, 16, 19 do osobnego pakietu, co wymusi konkurencyjność składanych ofert poprzez dopuszczenie bezpośrednich producentów/dystrybutorów posiadanego w ofercie asortymentu?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 150 dot. pakietu nr 76 poz. 15

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga kompletu/zestawu składającego się z membrany Aerogen Solo oraz złącza T 10 mm do wpięcia w obwód oddechowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 151 dot. pakietu nr 76 poz. 16

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga kabla połączeniowego pomiędzy membraną nebulizatora a wbudowanym w respirator Engstrom/EV sterownik?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 152 dot. pakietu nr 76 poz. 19

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga zestawu wielorazowego do nebulizacji składającego się z membrany wielorazowej, złącza typu T pediatrycznego 15mm, złącza T dla dorosłych 22 mm oraz sterownika USB?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 153 dot. pakietu nr 86 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z workiem czystą mikrobiologicznie, z antyzagięciowym drenem tlenowym o dł. 200 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 154 dot. pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę do pena w rozmiarze 0,25 x 6 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 155 dot. pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igłę do pena w rozmiarze 0,23 x 6 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 156 dot. pakietu nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie indywidualne folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 157 dot. pakietu nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową o długości 5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 158 dot. pakietu nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę biorczą ściętą stożkowo?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 159 dot. pakietu nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 160 dot. pakietu nr 24 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dodatkowy port iniekcyjny na wysokości około 20 cm od miejsca połączenia z wkluciem pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 161 dot. pakietu nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści membranę filtra wykonaną z PE?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 162 dot. pakietu nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren wykonany z poliuretanu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 163 dot. pakietu nr 49 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę o długości 80 cm po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 164 dot. pakietu nr 49 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dodatkowy trójnik Y z portami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 165 dot. pakietu nr 49 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści średnicę rur 22 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 166 dot. pakietu nr 49 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę o długości 100 cm po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 167 dot. pakietu nr 49 poz. 3

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 3 z Pakietu nr 49 i utworzy z niej oddzielne Zadanie?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 168 dot. pakietu nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści średnicę rur 22mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 169 dot. pakietu nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści średnicę rur 15mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 170 dot. pakietu nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek oddechowy o pojemności 1 l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 171 dot. pakietu nr 68 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 172 dot. pakietu nr 68 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „zabezpieczenie przed przemieszczeniem nagłośni”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 173 dot. pakietu nr 68 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pompowany mankieta, przystosowany do używania przy noworodkach?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 174 dot. pakietu nr 68 poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 175 dot. pakietu nr 68 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiar kodowany numerycznie zamiast kolorystycznie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 176 dot. pakietu nr 79 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wzornik uszny Riester do otoskopów tylko w rozmiarach 2,5 oraz 4,0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 177 dot. pakietu nr 8 poz. 1

W pakiecie 8 pozycja 1 czy Zamawiający dopuści kaniule z koreczkiem z trzpienie poniżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 178 dot. pakietu nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 8 pozycja 1 kaniule w rozmiarze 24 bez portu bocznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 179 dot. pakietu nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 8 pozycja 1 aby kaniula wykonana była z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowy, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 180 dot. pakietu nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 9 pozycja 1 kaniule bezpieczną w rozmiarze 24 G bez portu bocznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 181 dot. pakietu nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 9 pozycja 1 aby kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowo, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnieniem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 182 dot. pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycja 1 strzykawki ze skalą nominalną zgodnie z normą 78861?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 183 dot. pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 1 odstąpi od wymogu kodowania kolorystycznego, ponieważ podany parametr nie posiada standaryzacji i nie jest określony w żadnej z norm dotyczących strzykawek dwuczęściowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 184 dot. pakietu nr 12 poz. 1d

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycja 1 d strzykawkę pakowaną po 80szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 185 dot. pakietu nr 19 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 19 pozycja 4 igłę do rozpuszczania leków z otworem centralnie położonym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 186 dot. pakietu nr 36 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 36 pozycje 1 i 2 koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 187 dot. pakietu nr 36 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający odstąpi w pakiecie 36 pozycja 1 i 2 od wymogu jednego producenta dla oby pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 188 dot. pakietu nr 78

Czy Zamawiający dopuści igłę 20Gx19mm, przy zachowaniu pozostałych wymogów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 189 dot. pakietu nr 19 poz. 3

Czy z powodu wycofania wymienionej igły do pena 12-12,7 mm x 0,33 mm z produkcji ze względu na bezpieczeństwo pacjentów (długość igły 12-12,7mm stwarza ryzyko iniekcji domięśniowej) czy Zamawiający z uwagi na powyższe dopuści igły do penów o rozmiarach; 30G 0,30 x 8mm? Na żądanie możemy dostarczyć publikacje naukowe mówiące o bezpieczeństwie krótkich igieł do penów

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 190 dot. projektu umowy §6 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o naliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanego pakietu brutto.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wysokość kary umownej w § 6 ust. 4 wzoru umowy nie może być uznana jako wygórowana lub naruszająca równość stron w umowie. 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 191 dot. projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy w przypadku wygranej jednego Wykonawcy w kilku pakietach, Zamawiający zamierza podpisać oddzielną umowę na każdy pakiet czy jedną umowę na wszystkie wygrane przez Wykonawcę pakiety?

Odpowiedź: Zamawiający podpisze jedną umowę na wszystkie wygrane przez Wykonawcę pakiety.

Pytanie 192 dot. pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z koreczkiem z trzpieniem powyżej jego krawędzi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 193 dot. pakietu nr 16 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny o poj. 1ml z igłą pakowanych po 10 szt., opakowanie zbiorcze 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 194 dot. pakietu nr 17

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje strzykawek z heparyny w postaci zredukowanej liofilizowanej 3,2 I.U. która redukuje miejsca wiązania jonów wapnia w cząsteczce heparyny, przez co bez względu na objętość pobranej próbki, otrzymuje się prawidłowy, wiarygodny wynik

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 195 dot. pakietu nr 19 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 0,33x 12,5 mm zamiast 0,33 x 12,7 mm, obie długości w calach to 1/2".

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 196 dot. pakietu nr 19 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków z ostrzem ściętym pod kątem 45 stopni z otworem centralnym w rozmiarach 1,2 x 25 mm, 1,2 x 40 mm, 1,2 x 50 mm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 197 dot. pakietu nr 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do paclitaxelu z jednym filtrem odpowietrzeniowym.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 198 dot. pakietu nr 30 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego, wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Pompa pracuje w systemie zamkniętym, tj. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem. Dren łączący długość min. 125 cm z kłamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Centralnie umieszczony port wyposażony w: przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Nominalny czas infuzji: 5 ml/godz. Nominalna objętość: 275 ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 199 dot. pakietu nr 30 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego, wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Pompa pracuje w systemie zamkniętym, tj. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem. Dren łączący długość min. 125 cm z kłamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia

i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Centralnie umieszczony port wyposażony w: przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Nominalny czas infuzji: 10 ml/godz. Nominalna objętość: 275 ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 200 dot. pakietu nr 36 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczki luer lock z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy koreczki mają posiadać karbowanie na całej długości części chwytnej koreczka celem ułatwienia jego trzymania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 201 dot. pakietu nr 36 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy koreczki mają być pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka, sterylne, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Pakowany indywidualnie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 202 dot. pakietu nr 37 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięć kranikowej, z przedłużaczem o długości 180cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość 150-180 cm, pozostałe wymagania zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 203 dot. pakietu nr 37 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby rampy były wyposażone w dodatkowe kranik w części dystalnej drenu, który umożliwi dostrzyknięcie leku bez konieczności rozłączania układu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 204 dot. pakietu nr 39 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem 5-10 ml oraz 30 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 205 dot. pakietu nr 39 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foleya z balonem 3 ml dla rozmiaru 6CH oraz z balonem 3-5ml dla rozmiarów 8 i 10 CH.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 206 dot. pakietu nr 39 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem 30 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 207 dot. pakietu nr 39 poz. 1, 2, 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką w Cewniku Foley ma się znajdować logo marki, informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika oraz pojemność balonu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 208 dot. pakietu nr 39 poz. 1, 2, 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają być pakowane w opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 209 dot. pakietu nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby zestaw miał możliwość podwieszania na 3 niezależne sposoby?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 210 dot. pakietu nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zestawu wyposażonego w łącznik do cewnika foley z uchylną zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu z dwuświatłowego drenu do cewnika, czyli w kierunku pacjenta, jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 211 dot. pakietu nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby zestaw do pomiaru godzinowej diurezy posiadał przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foleja -do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 212 dot. pakietu nr 49 poz. 1, 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego składającego się z dwóch rozciągliwych do 180cm ramion, z pamięcią długości, wykonanych z PP, dodatkowa rura do worka dł.150 cm po rozciągnięciu, kolanko z portem Luer-Lock, trójnik Y bez portów, gdyż pomiar temperatury i ciśnienia wykonywany jest przez aparaturę do wentylacji, średnica rur 22mm, złącza 22mmF, złączka prosta 22 mmM-22 mmM, bezlateksowy worek o poj. 2 L, na etykiecie piktogram wizualizujący skład zestawu, możliwość stosowania do 7 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 213 dot. pakietu nr 49 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego składającego się z dwóch rozciągliwych rur, do aparatu do znieczulania, pediatrycznego, o średnicy 15mm, rury dł. 1,8 m, nierozciągliwe, wykonane z polietylenu, kolanko z portem kapno, trójnik Y bez portów, gdyż pomiar temperatury i ciśnienia wykonywany jest przez aparaturę do wentylacji rura worka o stałej długości 1m, bezlateksowy worek 1L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 214 dot. pakietu nr 49 poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zaoferowania układu oddechowego z możliwością użycia do 7 dni, potwierdzoną w instrukcji obsługi umieszczonej w każdym opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 215 dot. pakietu nr 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego, dwururowego, karbowany, do aparatu do znieczulania, pediatryczny, o średnicy 15mm, rury rozciągliwe w zakresie od 0,6 m do dł. 1,8 m, wykonane z polipropylenu, kolanko z portem kapno, rura worka o stałej długości 1m wykonana z polietylenu, trójnik Y bez portów, bezlateksowy worek 0,5L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe, piktogram na etykiecie opakowania jednostkowego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 216 dot. pakietu nr 68

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej posiadającej rurkę i mankiety wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci użebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankiety co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 217 dot. pakietu nr 68

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy maska ma być bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 218 dot. pakietu nr 68

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią mają się znajdować znaczniki głębokości położenia maski?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 219 dot. pakietu nr 68

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na opakowaniu pojedynczym maski ma być graficzna instrukcja obsługi?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 220 dot. pakietu nr 68

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy rozmiar maski ma być kodowany kolorem balonika

kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 221 dot. pakietu nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby na każdym opakowaniu zbiorczym i pojedynczym widniał rysunek ostrza w skali 1:1?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 222 dot. pakietu nr 54 poz. 1

Czy zamawiający oczekuje aby opakowania indywidualne były kodowane kolorem w zależności od rozmiaru co ułatwia identyfikację w trakcie trwania zabiegu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 223 dot. pakietu nr 57 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o rozmiarówce rozpoczynającej się od 8CH tj. 8,10,12,14,16,18 CH

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 224 dot. pakietu nr 57 poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości 500 mm oraz długości perforacji zależnej od rozmiaru drenu wynoszącej od 70-140 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 225 dot. pakietu nr 82 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie płynu zawierającego 10% roztwór izopropanolu pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 226 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści: kaniule z portem bocznym, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", w pełni kontrolowanym w trakcie użytkowania i w porównaniu do korka samodomykającego się, zabezpieczonym przed przypadkowym otwarciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 227 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego / podawania leków, co zabezpiecza przed przemieszczaniem się cewnika kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 228 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby informacje w języku polskim były umiejscowione na opakowaniu zbiorczym kaniul, np. zawierającym 50 sztuk kaniul, z uwagi na to, że opakowanie jednostkowe kaniuli posiada zbyt mało miejsca, aby umieścić niezbędne informacje w językach narodowych, oprócz informacji zgodnych z ustawą o wyrobach medycznych (w formie standaryzowanych oznaczeń graficznych) i dotyczących danych producenta, rodzaju kaniuli, jej rozmiaru, przepływu, etc.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 229 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści: Kaniule dożylnie, z automatycznym zabezpieczeniem przed przypadkowym zakłuciem i zachlapaniem / ekspozycją na krew operatora krwią, z portem bocznym, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", z igłą z trójpłaszczyznowym ścięciem, możliwość kontroli położenia kaniuli w naczyniu krwionośnym dzięki przezroczystej komorze kontrolnej z mikroporowatym, hydrofobowym filtrem, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę oraz bez dodatkowego otworu na igłę, wprowadzającej kaniulę w żyłę, przezroczysta komora kontrolna kaniuli pozwala na natychmiastowe potwierdzenie prawidłowego wprowadzenia kaniuli w żyłę?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 230 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 1, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego / podawania leków, co zabezpiecza przed przemieszczaniem się cewnika kaniuli?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 231 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści: Kaniule dożylnie, z automatycznym zabezpieczeniem przed przypadkowym zakłuciem i zachlapaniem krwią / ekspozycją na krew operatora krwią, bez portu bocznego, możliwość kontroli położenia kaniuli w naczyniu krwionośnym dzięki przezroczystej komorze kontrolnej z mikroporowatym, hydrofobowym filtrem, igła z trójplaszczynowym ścięciem, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, przezroczysta komora kontrolna kaniuli pozwala na natychmiastowe potwierdzenie prawidłowego wprowadzenia kaniuli w żyłę?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 232 dot. pakietu nr 30 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści w postępowaniu jednorazowe pompy elastomerowe o objętości nominalnej 300 ml i maksymalnej 360 ml, minimalny zakres wypełnienia pomy wynosi 180 ml, co oznacza, że można wypełnić pompę również do objętości 240 ml w zależności od zaleceń, posiadające dren o długości 90cm, pompa posiada dwufunkcyjny filtr na przebiegu linii infuzyjnej zabezpieczający linię antybakteryjnie (filtr o gęstości 5 μm) oraz funkcję odpowietrzającą (filtr o gęstości 0,03 μm), filtr jest jednokierunkowy, tzn. działający tylko w jednym kierunku „z wewnątrz linii na zewnątrz”, który gwarantuje pełne bezpieczeństwo, jako system „zamknięty” (stosowane w leczeniu chemo- spiki do transferowania cytostatyków, dla porównania filtry te posiadają gęstość 0,2 μm), pompy wyposażone są w połączenie bezigłowe do napełniania lekiem, gwarantujące pełne zabezpieczenie przed szkodliwymi oparami i kontaminacją lekami cytostatycznymi i ich osadzaniu się na obudowie pompy w trakcie ich napełniania, zachowując układ zamknięty przez cały czas jego użytkowania?

Uzasadnienie: Najważniejszym elementem pompy jest system bezigłowy do napełniania pomy znajdujący się w centralnym miejscu i gwarantujący, że pompa pracuje w systemie zamkniętym w odróżnieniu od pomp z koreczkiem luer lock, który po odkręceniu przerywa system zamknięty i umożliwia przedostanie się leku na zewnątrz, co stanowi duże ryzyko i zagrożenie dla personelu medycznego.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o merytoryczne wyjaśnienie decyzji.

W załączeniu broszury / dane techniczne wyrobów medycznych, które oferuje nasza firma.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ. Brak filtra na przebiegu linii sprawia, że droga leku jest zamknięta. W przypadku gdy filtr znajduje się na przebiegu linii istnieje ryzyko, że zawilgotnieje lub zamoczy się podczas kąpieli. Na skutek tego lek cytotoksyczny może wydostawać się na zewnątrz narażając pacjenta na niebezpieczeństwo.

Pytanie 233 dot. pakietu nr 66 poz. 1

Zgodnie z sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadą zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie portów naczyniowych w całości wykonanych z tytanu, o niewielkich różnicach technicznych lecz takiej samej funkcjonalności użytkowej: waga 6,8g, wysokość portu 10,2mm, długość podstawy 17,3mm, średnica membrany 10,2mm, cewnik poliuretanowy 6,6F o długości 55 cm, z prowadnicą typu "J" o długości 500mm, w zestawie z igłą prostą stalową 22Ga oraz igłą wprowadzającą 18Ga.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 234 dot. pakietu nr 66 poz. 2

Zgodnie z sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadą zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie portów naczyniowych w całości wykonanych z tytanu, o niewielkich różnicach technicznych lecz takiej samej funkcjonalności użytkowej: waga 9,5g, wysokość portu 10,8mm, długość podstawy 24,0mm, średnica membrany 10,2mm, cewnik poliuretanowy 6,6F o długości 55 cm, z prowadnicą typu "J" o długości 500mm, w zestawie z igłą prostą stalową 22Ga oraz igłą wprowadzającą 18Ga.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 235 dot. pakietu nr 66 poz. 3

Zgodnie z sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadą zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie portów naczyniowych w całości wykonanych z tytanu, o niewielkich różnicach technicznych lecz takiej samej funkcjonalności użytkowej: waga 12,5g, wysokość portu 13,5mm, długość podstawy 26,8mm, średnica membrany 11,9mm, cewnik poliuretanowy 8F o długości 66 cm, z prowadnicą typu "J" o długości 500mm, w zestawie z igłą prostą stalową 22Ga oraz igłą wprowadzającą 18Ga.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 236 dot. pakietu nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300 mmHg, szybkie płukanie z szybkością >70 ml/h. Częstotliwość własna przetwornika >200 Hz. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 237 dot. pakietu nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, podwójna, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300 mmHg, szybkie płukanie z szybkością >70 ml/h. Częstotliwość własna przetwornika >200 Hz. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 238 dot. pakietu nr 49 poz. 1, 2, 3

Prosimy o dopuszczenie układów z Ykiem bez portów i złączem 22F wykonanym z polietylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 239 dot. pakietu nr 51

Prosimy o dopuszczenie układu w całości, wraz ze złączkami, wykonanego z polietylenu przeznaczonego do pracy w środowisku MRI.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza układ w całości.

Pytanie 240 dot. pakietu nr 53

Prosimy o dopuszczenie układu anestetycznego noworodkowego, wykonanego z polietylenowych rur o stałej długości, z Ykiem bez portów, z kolankiem z portem Luer-lock o poniższej charakterystyce:

Określony układ oddechowy dla noworodków składający się z wykonany z polietylenu

- 2 rur karbowanych o średnicy 10mm,

- 2 rur o długości 1,6m,

- zagiętego łącznika Y z portem luer,

- dodatkowej gałęzi 80cm,

- worka oddechowego bezlateksowego o pojemności 0,5L z oznakowaniem rozmiaru złącza,

- kapturka zabezpieczającego układ oddechowy od strony pacjenta kodowanego kolorystycznie z antypoślizgowymi trapezoidalnymi skrzydełkami oraz pinem umożliwiającym odwieszenie,

- jednorazowy, pakowany indywidualnie w jeden zestaw, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 241 dot. pakietu nr 76

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 15 do odrębnego pakietu. Na rynku jest tylko jedna firma, która ma wyłączność na oferowanie zestawu do nebulizacji jednopacjentowego przez co nie jesteśmy w stanie przygotować dla Państwa oferty cenowej.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 242 dot. pakietu nr 86

Prosimy o dopuszczenie masek mikrobiologicznie czystych spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 243 dot. projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów: „...od dnia otrzymania informacji o reklamacji...” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 3 ust. 7. Kwestia kiedy Zamawiający może zgłosić reklamację wynika z m.in. z § 3 ust. 3 -6. Wykonawca jest zobowiązany uwzględnić reklamację zgłoszoną zgodnie z § 3 ust. 3 - 6.

Pytanie 244 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 5 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 245 dot. projektu umowy

Wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2019 r. oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy art. 490 § 2 k.c. określa się m.in. niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Zły stan majątkowy, Copernicusa podobnie jak innych Szpitali jest powszechnie znany i wynika ze zbyt niskiego finansowania świadczeń medycznych przez NFZ w oparciu o limity niedostosowane do rzeczywistych potrzeb i nie zabezpieczających pokrycia obowiązkowych wydatków i kosztów udzielanych świadczeń medycznych. Brak jest podstaw, aby do określenia „złego stanu majątkowego” dla potrzeb art. 490 § 2 k.c. niezbędna była analiza pełnego sprawozdania finansowego za okres poprzednich lat jak również prognozy finansowej na rok bieżący i przyszły.

Pytanie 246 dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1-4, 10:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego niedostarczonego w terminie, za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia częściowego.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego dostarczonego z wadą, za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy.

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

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

10. W związku z wprowadzeniem we wcześniejszych ustępach limitu kar umownych wnosimy o usunięcie tego zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Przewidziana kara umowna nie jest wygórowana. Zamawiający wskazuje, iż kara umowna naliczana jest wyłącznie od wartości zamówienia częściowego.

Pytanie 247 dot. pakietu nr 1 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści zamiennie zestaw B|BRAUN do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera, cewnik poliuretanowy, nietrombogenny, apirogeny z miękką, atraumatyczną końcówką, przewodnicą nitinolową z końcówką J odporną na zaginanie, zestaw posiada: igłę ostrą, cienkościenną, ukośnie ściętą, strzykawkę, zaciski ślizgowe na drenikach, kanały oznakowane kolorystycznie z zastawkami dostępu bezigłowego na każdym ze światel w zestawie (dla poz. 1-3), bezszwowe mocowanie cewnika do skóry w kształci misia – dostosowane dla delikatnego pacjenta, przewód w zestawie umożliwiający weryfikację położenia cewnika w czasie rzeczywistym za pomocą EKG, skalpel, rozszerzało

w rozmiarach odpowiednio:

Poz. 1	-	dwuświatłowe	4F 22/22G	o dł. 8 i 13 cm
Poz. 2	-	dwuświatłowe	5F 18/20G	o dł. 8 i 13 cm
Poz. 3	-	trzyświatłowe	5F 20/22/22G	o dł. 8 i 13 cm
Poz. 4, 5	-	jednoświatłowe	w rozmiarze pośrednim 22G	o dł. pośredniej 10 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 248 dot. pakietu nr 2, Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 1 (1a-1f):

Czy Zamawiający opisując w pakiecie 2 w części „Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 1 (1a-1f)” przewodnik jako odporny na zaginanie oczekuje przewodnicy wykonanej ze stopu niklowo-tytanowego, o powszechnej nazwie „nitinol”? Wszystkie obecnie stosowane na rynku zestawy do wkłuc centralnych różnych producentów, wyróżniające się przewodnicą odporną na zaginanie, posiadają przewodnice wykonane właśnie z tego materiału, w przeciwieństwie do klasycznych przewodnic drucianych (stalowych).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 249 dot. pakietu nr 30 poz. 1, 2

Czy Zamawiający jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę elastomerową B|BRAUN, o parametrach:

Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas (T) przy nominalnej prędkości przepływu (P). Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 15% nominalnego czasu wlewu:

- przezroczysty zbiornik wewnętrzny z elastomerowej membrany, o eliptycznym kształcie pozbawionym krawędzi (małe, wygodne rozmiary pompy), z dodatkowym zewnętrznym płaszczem ochronnym PCV zapewniającego możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz jednocześnie ochronę zbiornika elastomerowego i szczelność systemu w razie wycieku ze zbiornika, z wewnętrznym rdzeniem ślizgowym dla osiowego rozszerzania się membrany podczas wypełniania, i równomiernego kurczenia podczas opróżniania

- port dostrzyknięć typu luer-lock z zastawką bezzwrotną, umieszczony na obudowie urządzenia w centralnym miejscu, zabezpieczony przed przypadkową kontaminacją koreczkiem luer-lock oraz dodatkowym kapturkiem zamykanym zatraskowo

- dren o trójkątnym przekroju, odporny na zaginanie z zaciskiem zatraskowym, wyposażony w filtr cząsteczkowy 1,2 um z możliwością odpowietrzenia układu (redukcja ryzyka zatoru powietrznego) oraz wbudowany regulator prędkości przepływu (flow restrictor)

- nie zawiera DEHP ani lateksu

- urządzenie pakowane jest pojedynczo, jest jałowe i apirogenne

o parametrach odpowiednio:

poz. 1 - przy napełnieniu zbiornika do pojemności 240 ml czas infuzji 48 h, nominalna prędkość przepływu 5 ml/h

(nominalna objętość 270 ml, nominalny czas infuzji 54 h, maksymalna objętość do 295 ml)

poz. 2 - przy napełnieniu zbiornika do pojemności 240 ml czas infuzji 24 h, nominalna prędkość przepływu 10 ml/h

(nominalna objętość 270 ml, nominalny czas infuzji 27 h, maksymalna objętość do 295 ml)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 250 dot. pakietu nr 81

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 81 pozycje 4, 5 oraz 7j, jednocześnie dopuszczając pozostałe produkty w pakiecie o parametrach, jak poniżej:

Lp	Asortyment
	X
1	Igła do blokad nerwów wykonywanych pod kontrolą USG
1a	Rozm. 22G x 50 mm
1b	Rozm. 21G x 100 mm 22G x 80 mm
1c	Rozm. 20G x 120 mm 100 mm
1d	Rozm. 20G x 150 mm
2	Zestaw do blokad nerwów
2a	Rozm. 19G 18G x 50mm / cewnik 20G x 50 cm 22G x 40 cm
2b	Rozm. 19G 18G x 100mm / cewnik 20G x 50 cm 22G x 100 cm
2c	Rozm. 19G 18G x 150mm / cewnik 20G x 50 cm 22G x 100 cm
3	Zestaw do blokad nerwów
3a	Rozm. 18G x 50 mm / cewnik 20G x 50 cm 22G x 40 cm
3b	Rozm. 18G x 100 / cewnik 20G x 50 cm 22G x 100 cm
4	Zestaw do blokad nerwów
4a	Rozm. 19G x 60 mm / cewnik 20G x 50 cm
4b	Rozm. 19G x 120 mm / cewnik 20G x 50 cm
5	Zestaw do blokad nerwów
5a	Rozm. 21 G x 68 mm / kaniula 18 G x 51 mm / cewnik wewnętrzny 20 G x 68,5 mm
5b	Rozm. 21 G x 101 mm / kaniula 18 G x 83 mm / cewnik wewnętrzny 20 G x 101,5 mm
5c	Rozm igły . 21 G x 68 mm / kaniula 18 G x 51 mm / cewnik wewnętrzny 20 G x 82 mm
6	System mocowania cewnika
6a	System mocowania cewnika wraz z opatrunkiem, umożliwiający bezpieczne przymocowanie cewnika do skóry pacjenta
7	Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil-Point z igłą wprowadzającą
7a	Rozm. 25G x 70 mm 50 mm
7b	Rozm. 25G x 88-90 mm
7c	Rozm. 25G x 103 mm
7d	Rozm. 25G x 120 mm
7e	Rozm. 25G x 150 mm 156 mm
7f	Rozm. 27G x 70 mm 50 mm
7g	Rozm. 27G x 88-90 mm
7h	Rozm. 27G x 103 mm
7i	Rozm. 27G x 120 mm
7j	Rozm. 29G x 90 mm
RAZEM	
	Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 1
	Wyrób medyczny jednorazowy
	Pakowany indywidualnie
	Sterylny
	Konstrukcja zapewniająca pełną widzialność w tkankach niezależnie od kąta wprowadzenia (bez kabla do stymulacji) dzięki 3 sekcjom echogenicznym o różnej długości na pierwszych 20 mm, dla dobrej identyfikacji położenia czubka igły
	Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 2
	Wyrób medyczny jednorazowy
	Pakowany indywidualnie
	Sterylny
	Skład zestawu:
	Igła z końcówką typu Quinke - w pełni izolowana poza czubkiem szlifem igły, o konstrukcji zapewniającej maksymalne odbicie fal ultradźwiękowych niezależnie od kąta wprowadzenia dzięki 3 sekcjom echogenicznym o różnej długości na pierwszych 20 mm, dla dobrej identyfikacji położenia czubka igły
	Cewnik widoczny pod USG z oznaczeniem długości z 6 laserowo wycinanymi mikrootworami bocznymi i elementem ułatwiającym wprowadzenie go do igły
	Filtr
	Łącznik zaciskowy
	System mocowania filtra wraz z cewnikiem do skóry pacjenta
	Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 3

Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny
Skład zestawu:
Igła Tuohy - w pełni izolowana poza czubkiem igły, o konstrukcji zapewniającej maksymalne odbicie fal ultradźwiękowych niezależnie od kąta wprowadzenia dzięki 3 sekcjom echogenicznym o różnej długości na pierwszych 20 mm, dla dobrej identyfikacji położenia czubka igły
Cewnik widoczny pod USG z oznaczeniem długości - z 6 laserowo wycinanymi mikrootworami bocznymi i elementem ułatwiającym wprowadzenie go do igły
Filtr
Łącznik zaciskowy
System mocowania filtra wraz z cewnikiem do skóry pacjenta
Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 6
Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny
Opatrunek wraz z mocowaniem cewnika w jednym
Zapobiegający zaginaniu się cewników
Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 7
Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny
Igła wprowadzająca dokładnie dopasowana do igły zasadniczej
Igła wprowadzająca skracająca długość igły zasadniczej nie więcej niż 13 mm
Ergonomiczny, przezroczysty uchwyt z elementem powiększającym ułatwiającym ocenę wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego
Wskaźnik położenia ściecia igły
Dobrze wyczuwalny opór opony twardej
Dobra penetracja tkanki bez skokowego oporu
Mandryn kodowany kolorami z naniesionym rozmiarem igły
Igła wprowadzająca skracająca długość igły zasadniczej nie więcej niż 13 mm
Ergonomiczny, przezroczysty uchwyt z elementem powiększającym ułatwiającym ocenę wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego
Wskaźnik położenia ściecia igły
Dobrze wyczuwalny opór opony twardej
Dobra penetracja tkanki bez skokowego oporu
Mandryn kodowany kolorami

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 251 dot. pakietu nr 83

Czy Zamawiający dopuści, jako alternatywne produkty B|BRAUN w pakiecie 83 o parametrach, jak poniżej:

Lp	Asortyment
	X
1	Igła do blokad nerwów wykonywanych pod kontrolą USG
1a	Rozm. 24G 22G x 40 mm 35 mm
1b	Rozm. 22G x 50 mm
1c	Rozm. 22G x 80 mm
2	Automatyczny system blokowania ciśnienia do blokad nerwów
2a	System pozwalający na automatyczne blokowanie wstrzyknięcia na poziomie wskazujący w czasie rzeczywistym wartość ciśnienia podaży, w tym osiągnięcie ciśnienia krytycznego 15psi
3	Zestaw do blokad nerwów
3a	Rozm. 18G x 50 mm / cewnik 20G x 50 cm 22G x 40 cm
3b	Rozm. 18G x 100 mm / cewnik 20G x 90 cm 22G x 100 cm
RAZEM	
	Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 1
	Wyrób medyczny jednorazowy
	Pakowany indywidualnie
	Sterylny

Konstrukcja zapewniająca pełną widzialność w tkankach niezależnie od kąta wprowadzenia (bez kabla do stymulacji) dzięki 3 sekcjom echogenicznym o różnej długości na pierwszych 20 mm, dla dobrej identyfikacji położenia czubka igły

Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 2

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

Umożliwiający automatyczne blokowanie podaży leku, po Wskazujący w czasie rzeczywistym wartość ciśnienia podaży, w tym osiągnięcie ciśnienia krytycznego 15psi

Wymagania graniczne Zamawiającego do poz. 3

Wyrób medyczny jednorazowy

Pakowany indywidualnie

Sterylny

Skład zestawu:

Igła z końcówką Tuohy o konstrukcji zapewniającej maksymalne odbicie fal ultradźwiękowych niezależnie od kąta wprowadzenia dzięki 3 sekcjom echogenicznym o różnej długości na pierwszych 20 mm, dla dobrej identyfikacji położenia czubka igły

Cewnik zbrojony zakrzywiony na końcu widoczny pod USG z oznaczeniem długości w postaci co najmniej 3 wtopionych pasków echogenicznych wzdłuż cewnika

Cewnik ślepo zakończony z sześcioma otworami bocznymi wycinanymi laserowo na końcu cewnika

Znacznik RTG

Filtr

Łącznik zaciskowy

System mocowania filtra wraz z cewnikiem do skóry pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

W związku z udzielonymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Copernicus Podmiot Leczniczy Sp. z o.o., zgodnie z art. 38 ust. 4, 4a Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych dokonuje zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień **23 lipca 2020 r.**, w następujący sposób:

1. § XIV SIWZ (Miejsce i termin składania i otwarcia ofert) otrzymuje brzmienie:

ust. 1 „Ofertę wraz załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: www.platformazakupowa.pl/copernicus/aukcje wybierając przedmiotowe postępowanie **w terminie do dnia 23 lipca 2020 r., do godz. 10:00**”

ust. 2 „Oferty zostaną otwarte w tym samym dniu o godz. 11.00 w Gdańsku, Al. Jana Pawła II 50, w Dziale Zamówień Publicznych, poziom (minus) -1 pok. nr 093 za pomocą platformy zakupowej poprzez odszyfrowanie ofert”.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy). Aktualny załącznik dostępny jest na stronie internetowej Zamawiającego www.copernicus.gda.pl.

Z poważaniem

WICEPREZES
 ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji – Małgorzata Szyszka