



SZPITAL SPECJALISTYCZNY

w PILE

im. Stanisława Staszica

64-920 Pila, ul. Rydygiera 1



Sekretariat 67 210 62 05
Centrala 67 210 66 66
Fax 67 212 40 85
e-mail: kancelaria@szpital.pila.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, 22.12.2022 roku

FZP.II – 241/74/22

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: **SPRZĘT MEDYCZNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU.**

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie 1

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 8 ust. 1 wzoru Umowy. Zamawiający w § 8 ust. 1 wskazał: 1. W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie : W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono,

można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 8 ust 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do : W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 5% wartości brutto faktury za daną dostawę.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmiany.

Pytanie 2

Pakiet nr 19:

Czy zamawiający oczekuje, aby maski krtaniowe były pozbawione wszystkich szkodliwych ftalanów (w tym DEHP, DBP, BBP, DIBP, DMEP, DIPP, DHNUP, DPP), które uwalniają się pod wpływem ciepła ludzkiego ciała, a nadmiar tych związków zwiększa ryzyko zachorowania na alergię, astmę, nowotwory, powodują także zaburzenia w pracy wątroby czy nerek, oraz wykazują negatywny wpływ na organizmy dzieci?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3

Pakiet nr 19

Czy zamawiający oczekuje, aby informacja o braku ftalanów, była zamieszczona na opakowaniu jednostkowym i potwierdzona dokumentem wystawionym przez producenta, w którym wymienia on akredytowaną jednostkę badawczą, która wykonała pomiary zawartości ftalanów w wyrobie medycznym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4

Pakiet nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego współosiowego o długości 180cm ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Pakiet nr 27

W związku z tym iż jest to układ anestetyczny czy Zamawiający wymaga 2 litrowego worka bezlateksowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 6

Zadanie 3, poz. 7 i poz. 8:

Zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w zestawie z przewodnikiem o długości 150 cm. Średnica pętli pęcherzowej 2 cm, średnica cewnika 5 Fr oraz 6Fr (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ),

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7

Zadanie 3, poz. 9:

Zestawu do nefrostomii z drutem wprowadzającym Lunderquista „J” o średnicy 0,038”, długość 80 cm. Kateter w rozmiarze 9F typu Pigtail. W zestawie dwuczęściowa igła punkcyjna 18G, długość 20 cm,

echogeniczna igła Chiba, metalowy obturator, 3 dilatory bez rozrywalnej koszulki, łącznik do worka na mocz, worek na mocz, kołnierz mocujący z opaską zaciskową, skalpel. Strzykawka dołączana do zestawu jako osobny produkt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8

Czy ze względu na obowiązek sprzedaży produktów w pełnych opakowaniach Zamawiający dopuści w pozycji nr 3 zaferowanie 5 szt (1 opakowania).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9

Zadanie nr.13 poz.1.

Prosimy o dopuszczenie drenu z adapterem typu kapkon.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie worka automatycznego wykonanego z materiału o dużej wytrzymałości i wzmocnionego dodatkowym szwem w dolnej i bocznej części worka, objętość 300 ml, zamykanego taśmą i nicią z koralikiem dla skutecznego zamknięcia worka z preparatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Zadanie 34

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaferowanie klipsów pakowanych zawsze po 6 sztuk w magazynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12

Zadanie 39

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaferowanie klipsów o budowie zapewniającej działanie analogicznej do działania klipsów tak zwanej drugiej generacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Zadanie 39

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaferowanie klipsów dostarczanych po 6 sztuk w magazynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14

szlif i i rozmiar igły do neurostymulatora. Mamy z Państwem umowę na te igły do 10.2023 czy chcecie zwiększyć ilość w umowie? W ramach dostarczanych igieł użyczamy szpitalowi neurostymulator. Na razie nie zostały wykorzystane ilości z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie udziela odpowiedzi na powyższe pytanie, gdyż nie dotyczy ono treści SWZ prowadzonego postępowania.

Pytanie 15

Zadanie nr 21

Czy Zamawiający dopuści igły do blokady nerwów obwodowych z użyciem neurostymulatora za szlifem 17^o w rozmiarze 20/21G x50mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet 45

Czy Zamawiający wyrazi na zaoferowanie foli z uaktualnionymi wymiarami całkowitymi?

Odpowiednio:

Pozycja 1

20cmx20cm

Pozycja 2

45cmx35cm

Pozycja 3

70cmx45cm

Pozostałe parametry zgodne z wymogami SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17

ZADANIE 7 Poz. nr 1

czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej j.u. sterylnej, śr. 1,20mm, dł. 81 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

zadanie 51 pozycja 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 zadanie 51 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagięty o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radioceniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło

- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z zadania 51 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

zadanie 17

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przewód do cystoskopu lub resektoskopu pojedynczy o długości 200 cm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ. Opisywany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21

zadanie 37

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd do przygotowywania leków z filtrem bakteryjnym 0,2 µm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Zadanie nr 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń o długości 88mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23

Zadanie nr 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły typu Quincke o długości 88mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24

Zadanie nr 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły z prowadnicą dla rozmiarów 25G, 26G i 27G, z wyłączeniem rozmiaru 22G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25

Zadanie nr 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści igły typu Pencil-Point o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Zadanie nr 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń o składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80mm
- Cewnik epiduralny 0,8mm o długości 90cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi,

wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany

- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatrzaskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Zadanie nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przewód do cystoskopu o długości ok. 220cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 28

Zadanie nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową nie posiadającą obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 29

Zadanie nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową o standardowym przekroju rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Zadanie nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z rurką oraz mankietem stanowiące dwa osobne elementy połączone ze sobą trwale?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31

Zadanie nr 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową w rozmiarach: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Zadanie nr 30, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 120cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml
- Czas stosowania 29dni, potwierdzone badaniami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Zadanie nr 40, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik z otworem centralnym o wymiarach 21x26,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34

Zadanie nr 40, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik z niezałożoną gumką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35

Zadanie nr 40, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik z otworami w gumce co ok. 35mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36

Zadanie nr 40, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ustnik mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37

Zadanie nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarach 2,0; 3,3; 4,0 oraz 4,7?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Zadanie nr 46, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarze 000 (4cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Zadanie nr 46, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarze 3 – 9cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Zadanie nr 46, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarze 4 – 10cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Zadanie nr 46, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarze 4 – 10cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Zadanie nr 46, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarze 5 – 11cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43

Zadanie nr 46, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści odstępianie od wyceny pozycji 10, jeżeli pozycja 9 zawiera złącza do rurek dooskrzelowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44

Zadanie nr 46, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z pojedynczym mankietem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Zadanie nr 48, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga sterylnej łyżki wykonanej z wytrzymałego ABS-u?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 46

Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy

Pytanie Ad. §5 Pkt. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 47

Pakiet 47 pkt. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego jednorazowego, jednorurowego z czujnikiem przepływu dla dorosłych do respiratora Stephan EVE o długości 180cm, który jest standardowym akcesorium i w związku z tym najkorzystniejszym cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 48

Pakiet 47 pkt. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego jednorazowego, jednorurowego z czujnikiem przepływu dla dzieci do respiratora Stephan EVE o długości 180cm, który jest standardowym akcesorium i w związku z tym najkorzystniejszym cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 49

Pakiet 47 pkt.4:

Ponieważ wśród akcesoriów i materiałów zużywalnych do respiratora ParaPac 310 plus nie figurują oryginalne układy oddechowe jednorazowe dedykowane pacjentom pediatrycznym czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodów oddechowych jednorazowych, dwuramiennych, z zastawką pacjenta do respiratora BabyPAC, który posiada zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuszcza usunięcie w formularzu ofertowym pakietów, na które nie jest składana oferta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Zadanie nr 29:

Czy Zamawiający wymaga zestawu zapakowanego w opakowanie typu "twardy blister", które zarazem spełnia funkcję pojemnika na płyny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 52

Zadanie nr 29:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do włączenia centralnego dodatkowo wyposażony w serwetę z laminatu FB o rozmiarze 75 cm x 45 cm? Reszta składu zestawu bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej w § 8 ust. 1 do 0,5% lub inne złagodzenie kary umownej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54

Zadanie 6, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści kateter z balonem o pojemności 0,7 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55

Zadanie 6, pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści kateter z balonem o pojemności 1,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56

Zadanie 6, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kateter z balonem o pojemności 2,0 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 57

Zadanie 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o następującym opisie:

- Przeznaczony jest do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji (podaży płynnych leków, pobrania próbek krwi)
- Zabezpiecza linię infuzyjną przed zanieczyszczeniem i infekcją podczas dożylną terapii infuzyjnej
- Nie wymaga zastosowania koreczków zabezpieczających
- Dedykowany dla standardowych złączy luer i luer lock
- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Zadanie 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zatyczkę wykonaną z PCV ze stożkiem schodkowym 5,9-12,9mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Zadanie 14, pozycja 9

Czy ze względu na wycofanie z produkcji podwójnych cewników do odsysania Zamawiający dopuści cewniki pojedyncze z dwoma otworami z linią kontrastującą RTG na całej długości cewnika? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wykreślenie tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Zadanie 14, pozycja 10-11

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 50cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61

Zadanie 14, pozycja 12,14

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Zadanie 14, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania prostą Poole'a w rozmiarze CH23 – 3,80mm/7,59 mm z końcówką o długości 30cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63

Zadanie 14, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści dreny wykonane z 100% biokompatybilnego silikonu o długości ramion 450mmx180mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Zadanie 14, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzer'a o długości 40cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Zadanie 14, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści cewniki typu Foleya o pojemności balonu 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

Zadanie 14, pozycja 27-28

Czy Zamawiający dopuści cewniki typu Foleya o pojemności balonu 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Zadanie 14, pozycja 29-33

Czy Zamawiający dopuści cewniki typu Foleya o pojemności balonu 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Zadanie 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 170 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Zadanie 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz o długości całkowitej 5,3cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70

Zadanie 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Pakiet 29

Czy Zamawiający dopuści serwetę z laminatu 2-warstwowego 50cm x 75cm (zamiast 45cm x 75cm) z otworem śr. 7cm i przyklepcem wokół otworu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Pakiet 29

Czy Zamawiający dopuści imadło metalowe 15cm (zamiast 13cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Pakiet 29

Czy Zamawiający dopuści zestaw z dodatkową serwetą 2-warstwową 50cm x 75cm służącą do owinięcia zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74

Pakiet 30

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie

co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 75

Pakiet 35

Czy Zamawiający dopuści system bezigłowy potrójny o następującym opisie:

- obudowa portu wykonana z transparentnego poliwęglanu
- wysokiej jakości transparentna silikonowa membrana pozwala na wielokrotną iniekcję
- płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- dreny wyposażone w zaciski przesuwne
- zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
- długość całkowita 15 cm
- czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml
- przestrzeń martwa 0,001 ml
- wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
- jednorazowego użytku
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- pakowanie: 1 sztuka / papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Pakiet 40

Czy Zamawiający dopuści ustnik o średnicy 20x26mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77

Pakiet 40

Czy Zamawiający dopuści ustniki z częścią wewnętrzną gładką?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 78

Zadanie 45, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną wykonaną z poliuretanu o grubości 0,03mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79

Zadanie 45, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści folię sklasyfikowaną jak wyrób medyczny klas I sterylna?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 80

Zadanie 45, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści szerokie min. 2,5cm części przylepne z obu stron folii oraz papier zabezpieczający bez znacznika uwalniania linera?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 81

Zadanie 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 15x28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82

Zadanie 45, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 55x55cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 83

Zadanie 45, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 56x847cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 84

Zadanie 45, pozycja 4-8

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną wykonaną z poliuretanu o grubości 0,025mm, z klejem zawierającym jodynę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85

Zadanie 45, pozycja 4-8

Czy Zamawiający dopuści brzegi folii które posiadają możliwość przyklejenia brzegów ale możliwa również opcja bez przyklejania brzegów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86

Zadanie 45, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 15x26cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87

Zadanie 45, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 40x34cm lub 42x42cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88

Zadanie 45, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 60x52cm lub 80x60cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko wymiar 60x52 cm.

Pytanie 89

Zadanie 45, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 60x52cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90

Zadanie 45, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 80x60cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

Zadanie 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek w następujących rozmiarach:

ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
14 Fr	4.7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92

Zadanie 46, pozycja między 2 a 3

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe rozmiar 00 (5cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Zadanie 46, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe rozmiar 3 (9cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94

Zadanie 46, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe rozmiar 4 (11cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Zadanie 52, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści dreny perforowane Redon pakowane podwójnie – zewnętrznie folia/papier, wewnętrznie folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96

dotyczy pakietu 18

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przetworników do pomiaru ciśnienia metodą krwawą, kompatybilnych z kardiomonitorem B650 Carescape firmy GE Healthcare, pojedynczych, zawierających podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającej wysoką częstotliwość własną >49Hz - zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennym, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo z powodzeniem stosowany w Państwa placówce.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 97

dotyczy pakietu 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek krtaniowych jednorazowych, sterylnych, z mankietem i rurką uformowaną jako jedną całość, z mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi, z koniuszkiem mankieta nie podwijającym się podczas zakładania, w siedmiu rozmiarach: 1 (<5kg), 1.5 (5-10kg), 2 (10-20kg), 2.5 (20-30kg), 3 (30-50kg), 4 (50-70kg), 5 (70+kg), z informacjami dotyczącymi rozmiaru, wagi pacjenta, rekomendowanej objętości wypełniającej mankieta, maksymalnej objętości wypełnienia mankieta na rurce oraz na opakowaniu, z instrukcją użycia umieszczoną na opakowaniu, z identyfikacją rozmiaru na baloniku kontrolnym, ze znacznikiem prawidłowego usytuowania maski, bez szkodliwych dla zdrowia ftalanów DEHP, bez lateksu, w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 98

Pakiet 35, poz. 1 (14)

Proszę o dopuszczenie zaworów z drenami o długości 3,0 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 99

Pakiet 35, poz. 1 (14)

Proszę o dopuszczenie zaworów z drenami o długości całego zestawu 9,5 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Pakiet 35, poz. 1 (14)

Proszę o dopuszczenie zaworów z drenami o objętości wypełnienia 0,42 ml

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 101

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 9 dopuści bezigłowy port do zabezpieczenia dostępów naczyniowych dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer – Lock (pojedynczy zawór), wykonany z copolyestru, objętość wypełnienia 0,085 ml, przepływ 312 ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania do 7 dni lub 600 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 35 dopuści długość każdej przedłużki poliuretanowej 6cm? Długość z zaworem 9,5cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 35 dopuści objętość wypełnienia 0,42ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 35 dopuści ilość aktywacji: 500?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 37 dopuści dokładniejszy niż wymagany filtr bakteryjny 0,1 µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od daty zawiadomienia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmiany.

Pytanie 107

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 8 ust. 1, 3:

1. W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę.

3. Dokumenty, o których mowa w § 1 ust. 2 podlegają udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego w terminie 4 dni roboczych od wezwania Zamawiającego. W przypadku nie dostarczenia przedmiotowych dokumentów w terminie określonym w zdaniu 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmiany.

Pytanie 108

Czy zamawiający w zadaniu 11 nr 7 Zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) NR 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz.U. nr 16,poz.74), o wymaganiach zasadniczych dla wyrobu medycznego (punkt 7.5), gdzie jest wskazane, że wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone w sposób zmniejszający do minimum ryzyko, powodowane uwalnianiem się substancji w czasie używania wyrobu, wiedząc o tym, iż stosowanie ftalanów w wyrobach medycznych niesie ryzyko ujemnego skutku zdrowotnego (zaburzenia płodności i rozrodu u kobiet i u mężczyzn, zwiększone ryzyko zaburzeń neurologicznych, zwiększone ryzyko rozwoju niektórych nowotworów) z uwagi na ich przenikanie do organizmu człowieka i oddziaływanie na układ hormonalny, biorąc pod uwagę czas narażenia pacjenta na kontakt z tworzywem sztucznym, zawierającym DEHP, który wynosi ok 50 g/tydz. (13 zabiegów miesięcznie) czy Zamawiający, w trosce o bezpieczeństwo każdego pacjenta, wymaga, żeby zaoferowane linie krwi nie zawierały ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, zgodnie z SWZ.

Pytanie 109

Pakiet 3: Poz.1-6:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy cewnik ma być wyposażony w metalowy lub polietrowy mandryn każdorazowo do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia?

2. Prosimy o sprecyzowanie czy cewnik ma być skalowany co 1cm, co pozwala na ocenę jego położenia?

**Odpowiedź: 1. tak,
2. Tak.**

Pytanie 110

Pakiet 3: Poz.7:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów j.u. sterylne, elementy zestawu: przewodnik dł. Min 90 cm, kateter typu Pigtail podwójnie wygięty, średnica pętli pęcherzowej 2-4cm, odstępy pomiędzy pętlami 28cm, popychacz, średnica cewnika 4,8-5F.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 111

Pakiet 3: Poz.8:

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów j.u. sterylny, elementy zestawu: przewodnik dł. Min 90 cm, kateter typu Pigtail podwójnie wygięty, średnica pętli pęcherzowej 2-4cm, odstępy pomiędzy pętlami 28cm, popychacz, średnica cewnika 6F.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 112

Pakiet 3: Poz.9:

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania Zestawu do nefrostomii wielostopniowej umożliwiającego założenie przezskórnej przetoki nerkowej pod kontrola USG techniką wielostopniową. Skład zestawu: 2 igły typu Chiba 2częściowe 18G oraz 22G , długość 20cm - igły o wysokiej echogeniczności w USG, skalowanie co 1cm; cewnik typu pigtail wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu o długości 29cm ch8, z silikonową szpulką mocującą, przewodnica Seldingera z powłoką teflonową o średnicy 0.038" (0.97mm) o długości 80cm z miękkim bezpiecznym zakończeniem typu J; zestaw rozszerzań dopasowanych do rozmiaru cewnika; kranik Luer-Lock; bezlateksowy łącznik/reduktor do worka na mocz wykonany z PCV z momentem obrotowym, o długości całkowitej minimum 25cm. Elementy zestawu pakowane indywidualnie. Zestaw sterylny jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113

Pakiet 3: Poz.10:

1. Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania nadłonowego drenażu pęcherza moczowego, nietoksycznego, jałowego z cewnikiem ch 11, spełniającego pozostałe wymogi swz.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw ma posiadać w oryginalnym opakowaniu producenta worki na mocz 2l?

**Odpowiedź: 1. Zamawiający nie dopuszcza,
2. nie**

Pytanie 114

Zadanie 26: Poz. 1-3:

Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania cewnika dopęcherzowego pooperacyjnego dwudrożnego typu Dufour, j.u. sterylnego, wykonanego z przezroczystego silikonu, koniec zaokrąglony, pojemność balonu 50 ml, w rozm. 18ch, 20ch i 22ch.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 115

Zadanie 30:

Prosimy o sprecyzowanie czy zgodnie z zapisem "System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni)" należy dołączyć do oferty badania kliniczne potwierdzające w/w fakt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 116

Pakiet 45, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800 \pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min. 4,25cm ułatwiające aplikację. Powierzchnia lepna 15x28cm powierzchnia całkowita 15x36,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 117

Pakiet 45, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800 \pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min. 4,25cm ułatwiające aplikację. Powierzchnia lepna 45x55cm powierzchnia całkowita 45x63,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118

Pakiet 45, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej wykonanej z poliuretanu o grubości $30\pm 5\mu$, pokryta klejem akrylowym, elastyczna, łatwo przylegająca do skóry, wodoszczelna, antyrefleksyjna, o współczynniku para przepuszczalności $800 \pm 200\text{g/m}^2/24\text{h}$, posiadająca symetrycznie rozmieszczone dwa zielone nieprzylepne paski o szerokości min. 4,25cm ułatwiające aplikację. Powierzchnia lepna 45x75cm powierzchnia całkowita 45x83,5cm. Opakowanie jednostkowe podwójne - papier silikonowany i torebka papierowa. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: karton 10 szt. Na opakowaniu jednostkowym znajdują się informacje: rozmiar, nr LOT, data ważności, nazwa producenta, oznakowanie CE, instrukcja użytkowania. Wyrób medyczny klasy Is.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 119

Pakiet 45, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości $25 \pm 5\mu$; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. $670 \pm 50\text{g/m}^2/24\text{h}$; brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 15x20cm (całkowita 20x20cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120

Pakiet 45, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 34x40cm (całkowita 40x40cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121

Pakiet 45, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 60x60cm (całkowita 70x60cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122

Pakiet 45, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123

Pakiet 45, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 25 +/-5 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 60x80cm (całkowita 70x80cm), wyrób medyczny klasy III. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124

Dot. Formularza cenowego

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dodania kolumny z numerem katalogowym?

Poprzez wprowadzenie wymogu określenia numerów katalogowych Zamawiający uzyska pewność, iż oferowany asortyment jest zgodny z wymaganym. Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 125

Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyrobu przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dodaje powyższego zapisu do projektu umowy.

Pytanie 126

Dotyczy OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Pakiet nr 30

Mając na uwadze zaoferowanie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca o szerszych parametrach niż oczekiwał zamawiający, czy zamawiający dopuści system zgodnie z parametrami jak poniżej:

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

1.	Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
2.	System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
3.	Skład opakowania zestawu: <ul style="list-style-type: none">• Worek odbiorczy 1 l.• Strzykawka 50 ml• Strzykawka z żelem smarującym (10 ml)• Instrukcja użycia• <u>1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów</u>• Zacisk na przewody
4.	Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.
5.	Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in ² , max 1,4 in ²
6.	Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem. <ul style="list-style-type: none">• Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/oprózniczenia mankieta.• Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków.• Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca.

	<ul style="list-style-type: none"> Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką
7.	Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
8.	System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
9.	Przewód odprowadzający wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
10.	Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
11.	System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni)
12.	Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 127

Dotyczy OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Pakiet nr 30

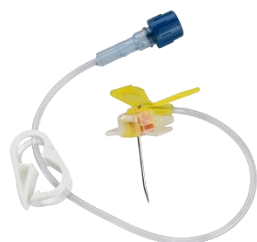
Czy Zamawiający będzie wymagał badań klinicznych dot. Zamkniętego Systemu do kontrolowanej zbiórki stolca?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 128

Dotyczy Pakietu 8, poz. 1

W związku z rekomendacjami dotyczącymi stosowania sprzętu bezpiecznego chroniącego personel medyczny przed ekspozycją skórną (zakłucie), czy Zamawiający dopuści igłę 20Ga x 25 mm, objętość wypełnienia 0,3 ml, minimalny przepływ grawitacyjny 960 ml/h. Igła typu motylek, z klipsem zatraskowym na drenie. Igła posiadająca system zabezpieczenia ostrza chroniący personel przed zakłuciem. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129

Dotyczy Pakietu 8, poz. 2

W związku z rekomendacjami dotyczącymi stosowania sprzętu bezpiecznego chroniącego personel medyczny przed ekspozycją skórną (zakłucie), czy Zamawiający dopuści igłę 20Ga o długościach 12,7mm, 19mm, 25mm, 38mm do wyboru przez Zamawiającego. Objętość wypełnienia 0,3 ml minimalny przepływ grawitacyjny 960 ml/h. Igła z przezroczystą podstawą stabilizującą z miękką pianką, poprawiającą komfort pacjenta w trakcie użytkowania, igła z drenem z klipsem zatraskowym. Igła bezpieczna- posiadająca zabezpieczenie ostrza. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130

Dotyczy Pakietu 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego łącznika z neutralnym przemieszczaniem płynu. Kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip, o długości całkowitej 2,7cm, zabezpieczony od strony podłączenia do wkłucia koreczkiem, przeznaczony do użytku z urządzeniami do terapii dożylnych i dotętnicznej, silikonowa łatwa do dezynfekcji membrana SplitSeptum, w poliwęglanowym konektorze, która zamyka się automatycznie po odłączeniu strzykawki lub przewodu do infuzji, pomarańczowy pierścień uszczelniający działa jako wskaźnik wizualny co daje pewność niezmiennego uszczelnienia po wielokrotnej aktywacji, prosty i przezroczysty tor przepływu (przepływ laminarny) umożliwia łatwe przepłukiwanie i kontrolę wzrokową procedury, dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi nie zawiera lateksu, DEHP, metalu Odporny na ciśnienie do 325 psi (22bary), kompatybilny ze wstrzykiwaczem do środka kontrastującego, czas użycia 7 dni lub 600 aktywacji, wymagany przepływ 140ml/min, objętość wypełnienia wynosząca 0,05 ml, pakowany pojedynczo, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131

Czy Zamawiający w zad 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Worek do ewakuacji preparatu, niezawierający lateksu, wykonany z wytrzymałego materiału, objętość 200ml, kompatybilny z trokarem 11mm, wypychany bezpośrednio do brzucha tym samym zwalniając trokar?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 132

Czy Zamawiający w zad 2 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych czyli po 5 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 133

Czy Zamawiający w zad 31 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu klatki piersiowej - ze skalą pediatryczną od 0 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 co 2 ml, od 200 do 2500 co 5 ml, na wydzielinę o pojemności 2500 ml w skład zestawu

- * sucha zastawka z funkcją wychyłową informującą o prawidłowym działaniu ssania
- * automatyczne zawory bezpieczeństwa ciśnienia dodatniego oraz wysokiego ujemnego ,
- * płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętki w zakresie od 10 do 40 cm H₂O z
- * możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu

- * monitor przecieku powietrza od 1 do 7 - port bezigłowy w komorze kolekccyjnej do pobierania próbek
- * przystosowany do zawieszenia na łożku
- * zestaw bezszmerowy , sterylny , jednorazowego użytku umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134

Czy Zamawiający w zad 31 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych czyli po 6 sztuk?

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 135

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 34 poz 1, 2 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynek), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 136

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 34 poz 1,2 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 137

Czy Zamawiający w zad 34 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe o rozmiarze średnim (medium), tytanowe, jednorazowe, sterylne, pakowane po 6 szt. w magazynku. Zamawiający wymaga dwóch klipsownic (do operacji klasycznych) w użyczeniu na okres trwania umowy . Zamawiający wymaga aby klipsownice były nowe, kompatybilne z zaferowanymi klipsami, wielorazowe?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 138

Czy Zamawiający w zad 34 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych czyli po 120 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganej ilości określonej w zał. nr 2 do SWZ.

Pytanie 139

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 38 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 140

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 38 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 141

Czy Zamawiający w zad 38 wyrazi zgodę na realizację zamówień wyłącznie w pełnych opakowaniach zbiorczych czyli po 120 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem wymaganej ilości określonej w zał. nr 2 do SWZ.

Pytanie 142

Pytanie do zadania 48

Czy Zamawiający wymaga łyżek jednorazowych metalowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 143

Pytanie do Zadania 48 :Czy Zamawiający wymaga jednorazowa łyżka, ze stopu stali nierdzewnej, nie magnetycznej, o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej światłowodowa, w standardzie zielonego zamka, tj. zgodnie z ISO-7376, mocowanie zatrzaskowe do rękojeści za pomocą metalowego elementu, dokonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację, w celu lepszej transmisji światła włókno światłowodu osłonięte jest w bezbarwnym płaszczu akrylowym, światłowód dodatkowo osłonięty zielonym tworzywem w części dystalnej. Światłowód w części proksymalnej wtopiony w przezroczyste tworzywo, dające użytkownikowi pewność świecenia światłowodu w trakcie intubacji. Na łyżce widoczny typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Dostępne w rozmiarach Mac.0-4, Mill 00-4 Opakowanie jednostkowe foliowe z perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 144

Pytanie do zadania 27

Prosimy o dopuszczenie układów gładkich wew. w miejsce rozciągliwych.

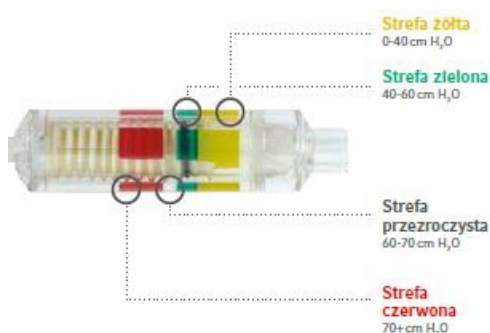
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 145

Pytanie do zadania 19

Prosimy o dopuszczenie maska krtaniowa wg opisu: jednorazowego użytku, pierwszej generacji, silikonowy mankiety uszczelniający, z zabezpieczeniem chroniącym przed możliwością zaklinowania nagłośni w postaci uźebrowania, z luźnym niewbudowanym drenem do napełniania mankieta chroniącym przed możliwością przypadkowego przegryzienia, ze zintegrowanym systemem monitorowania ciśnienia w mankiecie, bezpieczna w środowisku MRI. Dostępna w rozmiarach 1, 1.5, 2, 2.5, 3,4,5,6 do wyboru.

Opak.handlowe:10szt. Maski wyposażone są w zintegrowany monitor ciśnienia (Cuff-Pilot), dzięki czemu mogą być bezpiecznie stosowane w środowisku MRI. Technologia cuff pilot eliminuje potrzebę użycia manometru w celu niezawodnego uszczelnienia.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na podział pakietu nr 5 na 2 części i możliwość składania ofert częściowych:

Część 5A: dializatory niskoprzepływowe pozycja 1-4

Część 5B: dializatory wysokoprzepływowe pozycja 5-8?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 147

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 1 dopuści dializatory o powierzchni 1,4m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 148

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 2 dopuści dializatory o powierzchni 1,6m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 149

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 3 dopuści dializatory o powierzchni 1,8m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 150

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 4 dopuści dializatory o powierzchni 2,0m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 151

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 4 dopuści dializatory o powierzchni 2,2m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 152

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 5 dopuści dializatory o powierzchni 1,8m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 153

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 6 dopuści dializatory o powierzchni 1,8m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 154

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 7 dopuści dializatory o powierzchni 2,0m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 155

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 8 dopuści dializatory o powierzchni 2,2m², pozostałe wymagania zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie 156

Zadanie nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przetworników o długości 130+30cm lub 120+30 z połączeniem bezpinowym, wodoszczelnym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 157

Zadanie nr 18

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available

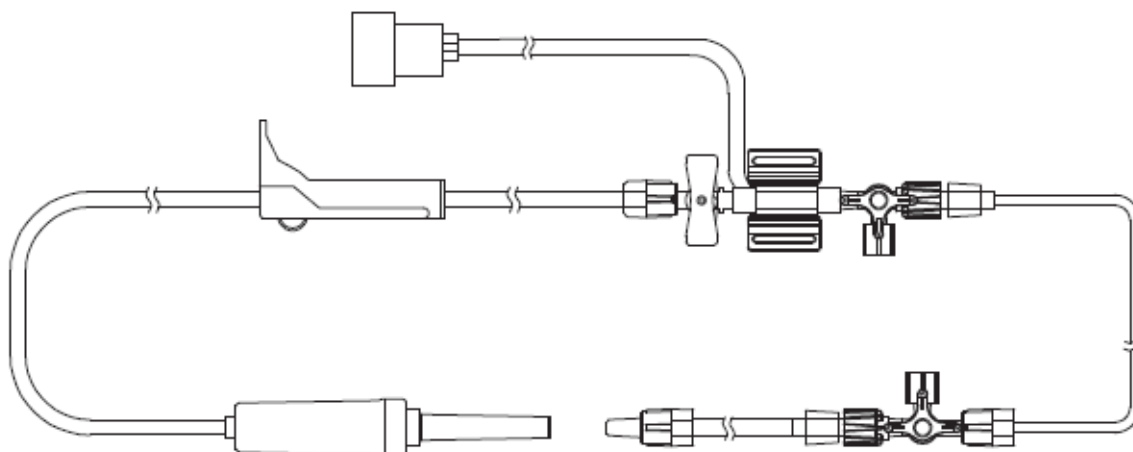


Odpowiedź: Końcówka Abbott (poz. 1) i Utah (poz. 3).

Pytanie 158

Zadanie nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przetworników do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.