



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A
w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

email: biuro@szpital-chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 19 listopada 2024 r.

N/znak: FZAP-380-3/26/24

Wyjaśnienia oraz zmiana treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, o jakim stanowi art. 132 na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku.

I. Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024, poz. 1320., dalej Pzp) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

Pytanie nr 1:

pakiet nr 6, pozycja 4 – pojemnik o pojemności 3,0L:

Zwracamy się o dopuszczenie, jako równoważnego w pozycji 5 – pojemnik o pojemności 3,0L – pojemnika na odpady medyczne o pojemności 3,5-4,0L.

Różnica pomiędzy zaproponowaną pojemnością, a wymaganą przez Zamawiającego jest nieznaczna, a same pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2:

pakiet nr 6, pozycja 5 – pojemnik o pojemności 5,0L:

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemnościach 5L oraz 10L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3:

pakiet nr 6, pozycja 6 – pojemnik 6L długi na igły biopsyjne:

Czy Zamawiający wymaga pojemnika na zużyte długie igły biopsyjne o pojemności 6L (pojemność użytkowa) o następujących parametrach:

- wymiary: 167 x 167 x 500 mm
- grubość tworzywa 1,7 mm.

Nadto pojemnik nieprzemakalny, odporny na przekucia, posiadający specjalne wycięcia umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły i strzykawki, po założeniu pokrywy, pojemnik jest hermetycznie, na stałe zamknięty. Zgodny z aktualnymi wymogami Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

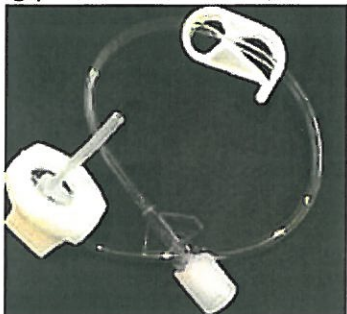
Pytanie nr 4:

Pytania do pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodne z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają te same funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta, i dopuści:

W pozycji 10 igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 20, 25, 32mm



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

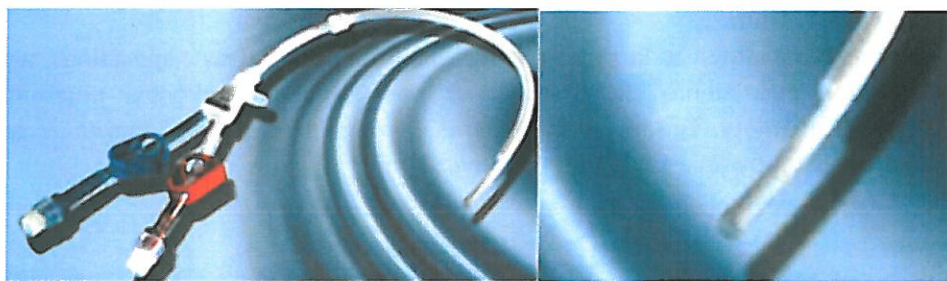
W pozycji 44

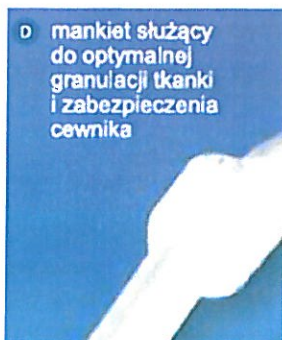
- a) Zestaw dializacyjny permanentny (stały) wykonany w technologii typu ENDEXO – materiał odporny na odkładanie się skrzeplin. Zestaw, w skład którego wchodzi między innymi cewnik dwuświatłowy - kształt wlotu zakrzywiona końcówka (curved tip) posiada mufkę poliesterową umożliwiającą optymalne wrastanie tkanki, kanały podwójne D



Lub:

- b) dopuści cewnik długoterminowy nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich wykonany z biokompatybilnego karbotanu c miękką stopniowaną końcówką cewnika ułatwia płynne wprowadzanie i zmniejsza stopień recyrkulacji, kanały podwójne D, bez otworów bocznych





Odpowiedź a): Zamawiający nie dopuszcza.

Odpowiedź b): Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5:

Pytania do pakietu 11

W przypadku niedopuszczenia zaproponowanego produktu równoważnego, prosimy o odpowiedź:

A) co rozumie Zamawiający za równoważny przedmiot zamówienia, który siłą rzeczy nie jest identyczny?

B) Zamawiający podając wysublimowane dane techniczne produktu wyklucza konkurencję. Prosimy wskazać, które cechy produktu równoważnego w oparciu o jego funkcjonalność użytkową uważa Zamawiający za istotne i które muszą być minimalnie spełnione, aby na etapie oceny ofert nie było wątpliwości co do równoważności oferowanego rozwiązania?

Zamawiający ma prawo określać przedmiot zamówienia zgodnie ze swoimi obiektywnymi potrzebami, musi również pilnować, aby tworząc OPZ nie zawęźać konkurencji w sposób nieuzasadniony. Niedopuszczenie do składania ofert innych wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia może być odczytane jako uprzywilejowanie jednego wykonawcy lub produktu względem innego. Zamawiający nie powinien ustalać warunków realizacji przedmiotu zamówienia, które nadmiernie i nieproporcjonalnie obciążają wykonawców, w efekcie zawężając krąg potencjalnych wykonawców.

Odpowiedź a) i b): Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w sposób zabezpieczający potrzeby, jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Pytanie nr 6:

Dotyczy: pakiet 17 pozycja 2

Proszę o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania dotyczące pakietu 17 poz. 2

- jakich cewników wymaga Zamawiający krótkoterminowych, czy długoterminowych?

Odpowiedź: Krótkoterminowych.

- jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych ?

Odpowiedź: Prostych.

- jakich średnic FR wymaga Zamawiający ?

Odpowiedź: 12 FR.

- jakich długości cewników wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: 20 cm.

- jakich ilości światła wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: 2.

Pytanie nr 7:

Dotyczy: pakiet 17 pozycja 2

Czy Zamawiający w pakiecie 17 poz. 2 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy

wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych, o średnicy 11 FR i 13 Fr i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm ramiona proste lub zagięte do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący 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” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm 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
- rozszerzało 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 17 poz. 2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 11** zgodzi się na wydzielenie **pozycji 10** do osobnego pakietu?

Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie korzystnej oferty na wydzielony asortyment przez oficjalnego dystrybutora produktu.

Odpowiedź: Zamawiający przypomina, że w pakiecie nr 11 jest możliwość składania ofert na poszczególne zadania.

Pytanie nr 10:

Pakiet nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważną sondę Sengstakena trójdrożną, wykonaną z PCV, zaokrąglony dalszy koniec, z wieloma otworami do irygacji i odsysania, balon żołądkowy lateksowy w połączeniu z zastawką do napełniania z napisem „STOMACH” (żołądek), balon lateksowy przełykowy w połączeniu z zastawką do wdmuchiwanie z napisem „ESOPHAGUS” (przełyk), pierścienie nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich na proksymalnym i dalszym końcu obu balonów. Elastyczna rurka z PVC, pomarańczowa, jednokierunkowa i dwa kanały do pompowania balonów celem powstrzymania krwotoków, przełyk: zamknięty dalszy koniec z czterema otworami do drenażu lub irygacji, proksymalny koniec z lejkiem. podwójny system pompowania balonów z zaworami jednokierunkowymi i różnymi balonikami kontrolnymi (żołądek - przezroczysty; przełyk - niebieski), nadrukowana podziałka co 5 cm, opakowanie sterylne, długość całkowita 105 cm, balon przełykowy

19 cm, balon żołądkowy 6 cm, rozmiary 16CH, 18CH, 21CH, pakowane w opakowanie papier-folia oraz zewnętrzne kartonowe pudełko?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11:

Pakiet nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń między igłą biorczą a łącznikiem bezigłowym z sztywnego tworzywa sztucznego, jak na zdjęciu poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fiolki soli fizjologicznej dołączone osobno?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 13:

Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zastawkę oddzielającą cewnik od pacjenta zamykaną manualnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fiolki soli fizjologicznej o pojemności 10 ml zamiast 15 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15:

Pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fiolki soli fizjologicznej dołączone osobno?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 16:

Pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zastawkę oddzielającą cewnik od pacjenta zamykaną manualnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17:

Pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fiolki soli fizjologicznej o pojemności 10 ml zamiast 15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 18:

Pakiet nr 24, Kaniule nosowe poz. nr 1, 2

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w pełnych opakowaniach zbiorczych bez możliwości podzielenia na sztuki zwracamy się do Zamawiającego o możliwość zaoferowania produktu w opakowaniu zbiorczym po 20 szt. Jednocześnie zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości zamawianych produktów: czy wycenić 1 op. = 20 szt. czy 2 op.= 40 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu zbiorczym po 20 szt. Jednocześnie doprecyzowuje ilość produktów:

Pakiet nr 24 poz. 1 – 20 szt.

Pakiet nr 24 poz. 2 – 20 szt.

W związku z tym zmienia się ilość w Pakiecie nr 24 poz. 1, 2. Poprawiony Załącznik nr 2 w załączeniu.

Pytanie nr 19:

Pakiet nr 24, Kaniule nosowe poz. nr 3, 4

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w pełnych opakowaniach zbiorczych bez możliwości podzielenia na sztuki zwracamy się do Zamawiającego o możliwość zaoferowania produktu w opakowaniu zbiorczym po 20 szt. Jednocześnie zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości zamawianych produktów: czy wycenić 2 op. = 40 szt. czy 3 op.= 60 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu zbiorczym po 20 szt. Jednocześnie doprecyzowuje ilość produktów:

Pakiet nr 24 poz. 3 – 60 szt.

Pakiet nr 24 poz. 4 – 60 szt.

W związku z tym zmienia się ilość w Pakiecie nr 24 poz. 3, 4. Poprawiony Załącznik nr 2 w załączeniu.

Pytanie nr 20:

Pytanie dotyczy formularza asortymentowo-cenowego, Pakiet 11 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 32 sondę bipolarną widelec prosta, długość sondy 45 mm, długość przewodu 2500 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający w pak 20 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta o pojemności 800ML?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22:

dotyczy zadanie 13 poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w części 13 poz. 2 workado pobierania próbek jednorazowego użytku o średnicy trzonu 10 mm, wykonanego z poliuretanu, tuba + prowadnica, długość trzonu 29,5cm. Pojemność worka 190 ml, wymiary worka 6cm x 15cm, pełna metalowa i rozkładana obręcz oraz pierścień, za pośrednictwem którego można zerwać worek z metalowej obręczy i za pomocą przytwierdzonej do niego nici zaciągnąć jak sakiewkę i bezpiecznie ewakuować z brzucha.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23:

Czy zamawiając (z uwagi na wycofane z produkcji zestawy XXXXX) zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie nr 14 w pozycji nr 1 Zestawów jednodniowych XXXXX z dostępnymi lejkami w rozmiarze 24 mm, 27 mm i 30 mm. Ze zdejmowalnym lejkiem, zestawy mikrobiologicznie czyste pakowane po 30 szt. zbiorczo, będące wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zestawów kompatybilnych z laktatorami Symphony. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Pytanie nr 24:

Zadanie 21

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy o średnicy 2,4 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25:

dotyczy pakietu nr 11 poz. 38

Czy zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 38 dopuści zaoferowanie w tej pozycji szczelnie zakręcanego pojemnika wypełnionego 10% formaliną buforowaną o objętości roztworu 30ml w 50ml pojemniku? Pojemnik posiada etykietę na której znajduje się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia, ilość i stężenie formaldehydu (nomenklatura zgodna z FP i z Ph.Eur.)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający w pakiecie 28 pozycji 3 dopuści przyrząd do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej z łącznikiem ENFIT i jednocześnie nie zawierający przejściówki do zwykłych zgłębników?

Połączenie EnFit zastąpiło dotychczas stosowane połączenia EnLock (zwykłe zgłębniki) i jest kompatybilne z posiadanym przez państwa sprzętem do podaży żywienia dojelitowego. Zmiana jest odpowiedzią na rosnącą potrzebę zwiększenia bezpieczeństwa pacjentów. Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

Czy zamawiający w **pakiecie 28 pozycji 7** oczekuje zgłębnika gastrostomijnego, który w zestawie zawiera zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych oraz odpowiedni jej kształt, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni) zapewniając pacjentowi komfort i ułatwiający pielęgnację skóry wokół przetoki? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje takiego zgłębnika.

Pytanie nr 28:

W związku z wycofaniem PEJ-zestawów do przezskórnej endoskopowej jejunostomii z produkcji prosimy Zamawiającego o ich usunięcie z **pakietu 28 pozycji 9.**

Odpowiedź: Tak – Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie tej pozycji. W związku z tym zostaje usunięta pozycja nr 9 w Pakiecie nt 28 Załącznik nr 2 do SWZ. Poprawiony Załącznik nr 2 w załączeniu.

Pytanie nr 29:

Czy Zamawiający w pakiecie 28 pozycji 12 dopuszcza złącza ENFIT umożliwiającego połączenie do cewnika z końcówką ENFIT od strony cewnika pozyskując przejście typu funnel adaptor pakowany po 5 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający w pakiecie 28 pozycji 13 dopuszcza złącza transition przeznaczonego do połączenia EnFit do podarzy dojelitowej lub strzykawki dojelitowej z końcówką ENFit z żeńskimi łącznikami typu Oral/ENLock wyrobów medycznych przeznaczonych do podaży dojelitowej lub z miękkim lejka zgłębnika dojelitowego, pakowany po 5 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:

Pakiet nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 1,2 zamiast 1,4?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32:

Pakiet nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 1,6 zamiast 1,4?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33:

Pakiet nr 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 1,8 zamiast 1,4?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 34:

Pakiet nr 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły motylki bez rozmiaru 24G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35:

Pakiet nr 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły motylki w rozmiarze 25G zamiast 24G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 36:

Pakiet nr 1 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 37:

Pakiet nr 1 pozycja 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38:

Pakiet nr 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze 23G o głębokości nakłucia 1,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39:

Pakiet nr 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze 21G o głębokości nakłucia 2,4mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40:

Pakiet nr 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 41:

Pakiet nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 42:

Pakiet nr 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43:

Pakiet nr 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'250 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 44:

Pakiet nr 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koreczek combi z zakończeniem męskim oraz żeńskim



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45:

Pakiet nr 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 46:

Pakiet nr 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczą skalą pomiarową, pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka, kolorystycznym oznaczeniem na opakowaniu zbiorczym oraz z uwzględnieniem 10% przedłużenia pojemności nominalnej skali?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47:

Pakiet nr 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki dwuczęściowej o pojemności 20 ml za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 48:

Pakiet nr 4 pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych o pojemności 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml, kompatybilne, ale nie wpisane w menu pompy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Pakiet nr 4 pozycja 4-5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 50:

Pakiet nr 4 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'120 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51:

Pakiet nr 4 pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 52:

Pakiet nr 4 pozycja 16 – Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15 cm x 21 cm, gramatura 90g/m²?

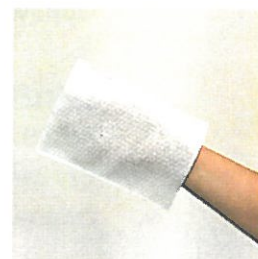
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 53:

Pakiet nr 4 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku w formie rękawicy wykonana z bardzo miękkiego materiału włókninowego Spunlace o gramaturze 80 g/m², miękka, bez zawartości środka myjącego. Rozmiar 16 x 22 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie nr 54:

Pakiet nr 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do ośrodkowego pomiaru ciśnienia żylnego składający się z osobno pakowanego przyrządu do infuzji oraz zestawu do ośrodkowego monitorowania ciśnienia żylnego zawierającego skalę w formie rurki manometru zakończonej filtrem hydrofobowym, z podziałką w

zakresie -3 do +36 cmH₂O oraz umieszczoną wewnątrz czerwoną kulką. Skala połączona ze standardowym kranikiem trójdrożnym z drenem o długości 105cm zabezpieczonym koreczkiem i wyposażonym w dodatkowy port do podawania leków. W zestawie uchwyt do zamocowania skali na stojaku wyposażony w czerwony ramię do ustalenia poziomu "0" oraz dodatkowa gumka mocująca?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 55:

Pakiet nr 5 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji o długości komory kroplowej 45mm w części przezroczystej, igła biorcza ścięta czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 56:

Pakiet nr 5 pozycja 3

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 57:

Pakiet nr 5 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z igłą biorczą ściętą czteropłaszczyznowo, nie wzmocniona włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 58:

Pakiet nr 5 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji o długości komory kroplowej w części przezroczystej 90 mm oraz o długości całkowitej 95 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59:

Pakiet nr 5 pozycja 5

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 60:

Pakiet nr 5 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji o długości komory kroplowej w części przezroczystej 90 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 61:

Pakiet nr 5 pozycja 10-12

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 62:

Pakiet nr 6 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne 3,5 l zamiast 3 l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 63:

Pakiet nr 6 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne 6,4 l zamiast 6 l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 64:

Pakiet nr 7 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'90 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 1 dopuszcza wycenę za op. 90 szt. Zamawiający w poz. 2 nie dopuszcza wyceny za op. 90 szt.

Pytanie nr 65:

Pakiet nr 7 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'300 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 66:

Pakiet nr 7 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 67:

Pakiet nr 7 pozycja 12-13

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 68:

Pakiet nr 7 pozycja 16-17

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'40 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 69:

Pakiet nr 7 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 70:

Pakiet nr 7 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'10 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 71:

Pakiet nr 7 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 72:

Pakiet nr 7 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5 L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 73:

Pakiet nr 7 pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści szynę do palców 400 x 20mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 74:

Pakiet nr 7 pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 75:

Pakiet nr 7 pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 76:

Pakiet nr 7 pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z PUR, dla rozmiaru 18G 1,3x 45 mm przepływ 100ml/min oraz dla rozmiaru 20G 1,1 x 32 mm przepływ 61ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 77:

Pakiet nr 7 pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 78:

Pakiet nr 8 pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z 4 otworami bocznymi zapobiegające przyssaniu się końcówki do tkanek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 79:

Pakiet nr 11 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopu 4, 25mm oraz 2,75 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 80:

Pakiet nr 11 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'34 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 81:

Pakiet nr 11 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pończochy bez srebra?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 82:

Pakiet nr 11 pozycja 8, 9

Czy Zamawiający wymaga temperatury prania do 95°C ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 83:

Pakiet nr 11 pozycja 8, 9

Czy Zamawiający wymaga pończoch do profilaktyki przeciwżylakowej o odwróconym gradiencie ucisku od 18mmHg w kostce ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84:

Pakiet nr 11 pozycja 8, 9

Czy zamawiający wymaga pończoch o 1 stopniu ucisku o kompresji medycznej, 18-21 mmHg zalecanych według wskazań Pacjenta ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85:

Pakiet nr 11 pozycja 20

Czy zamawiający dopuści strzykawkę insulinową z dołączoną igłą 0,4 x 12 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 86:

Pakiet nr 11 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 87:

Pakiet nr 11 pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 88:

Pakiet nr 11 pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści dren z trokarem ostrym oraz z dwoma miejscami oznaczenia na drenie oraz uchwycie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 89:

Pakiet nr 11 pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 2L?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 90:

Pakiet nr 11 pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'20 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 91:

Pakiet 2, poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 92:

Pakiet 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 93:

Pakiet 2, poz. 2

Czy zamawiający oczekuje koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 94:

Pakiet 2, poz. 2

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 95:

Pakiet 4,poz. 2-5,9-10

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-5,9-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli

Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 96:

Pakiet 4, poz. 3

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 97:

Pakiet 4, po. 9-10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 98:

Pakiet 5, poz. 2,4

Czy zamawiający wydzieli poz. 2,4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 99:

Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 100:

Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 101:

Pakiet 5, poz. 2

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 102:

Pakiet 5, poz.4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 103:

Pakiet 5, poz.4

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 8,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 104:

Pakiet 5, poz.4

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 105:

Pakiet 7, poz. 1,12-15,18-20,31

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,12-15,18-20,31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 106:

Pakiet 7, poz. 12-14, 18,31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 107:

Pakiet 7, poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 108:

Pakiet 7, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za op. 80 szt.

Pytanie nr 109:

Pakiet 2, poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniul 24G i 26G bez portu z dwoma paskami RTG

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 110:

Pakiet 2, poz. 1

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga kaniul 24G i 26G bez portu ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do żyły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 111:

Pakiet 5, poz. 1

Proszę o wykreślenie przyrządu po pomiaru OCZ z Pakietu nr 5, gdyż został on wycofany z produkcji i nie jest dostępny na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 112:

Pakiet 5, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytania nr 113:

Pakiet 5, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójplaszczynowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 114:

Pakiet 5, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na przyrządzie zamiast logo producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 115:

Pakiet 5, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC niezawierającego ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 116:

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na przyrządzie zamiast logo producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 117:

Pakiet 5, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC niezawierającego ftalanów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 118:

Pakiet nr 16, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

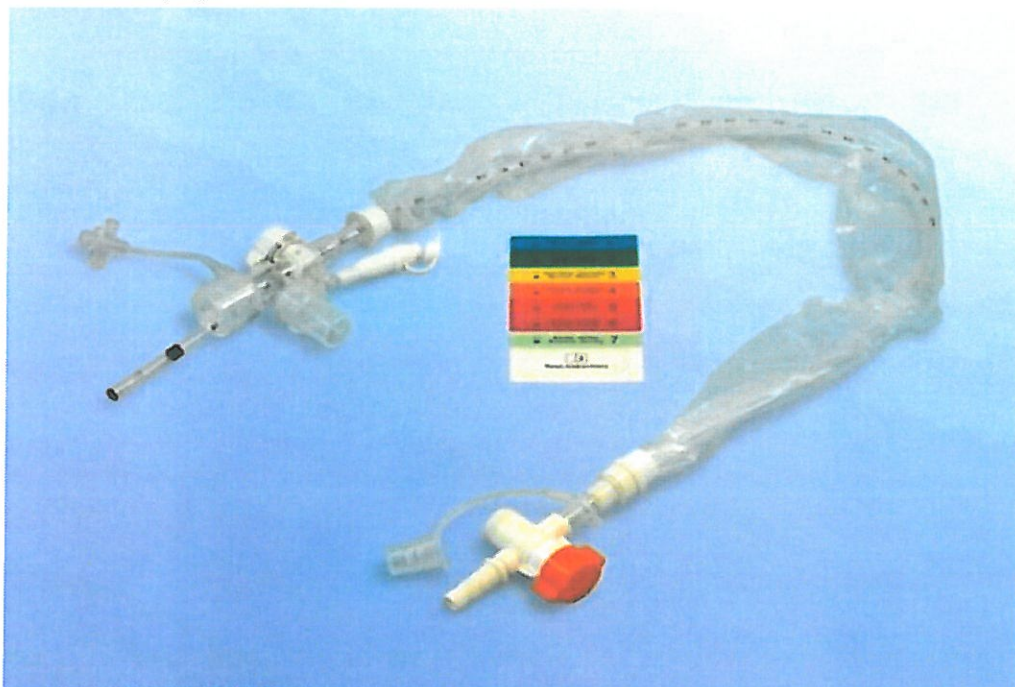
Zamiast:

Cewniki do odsysania w systemie zamkniętym do użytku na 72 godziny bez wymiany cewnika z 12 fiolkami soli fizjologicznej w rozm. Ch14, Ch16 INTUBACYJNY z podwójnie obrotowym łącznikiem od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z portem do płukania i portem MDI z samodomykającą się zastawką komory płuczącej oddzielający samoistnie cewniki od pacjenta.

Produktu o poniższych parametrach:

„Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej w rozmiarach CH 10/12/14/16 dł. 56 cm; CH 14/16 dł. 62 cm możliwość stosowania do 72 godz.; CH 18 dł. 54 cm czas użycia do 48 godz. Rozmiary systemów kodowane kolorem. Zintegrowany /wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora do obserwacji wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. Przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki (nie dotyczy CH18 dł. 54 cm), zapewniająca szczelność zestawu.

Cewnik: zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości, skalowanymi co 1 cm. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów. Nie dopuszcza się systemu wymagającego dodatkowych elementów koniecznych lub wspomagających odłączanie systemu od rurki intubacyjnej / tracheostomijnej. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.”



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 119:

Pakiet nr 16, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

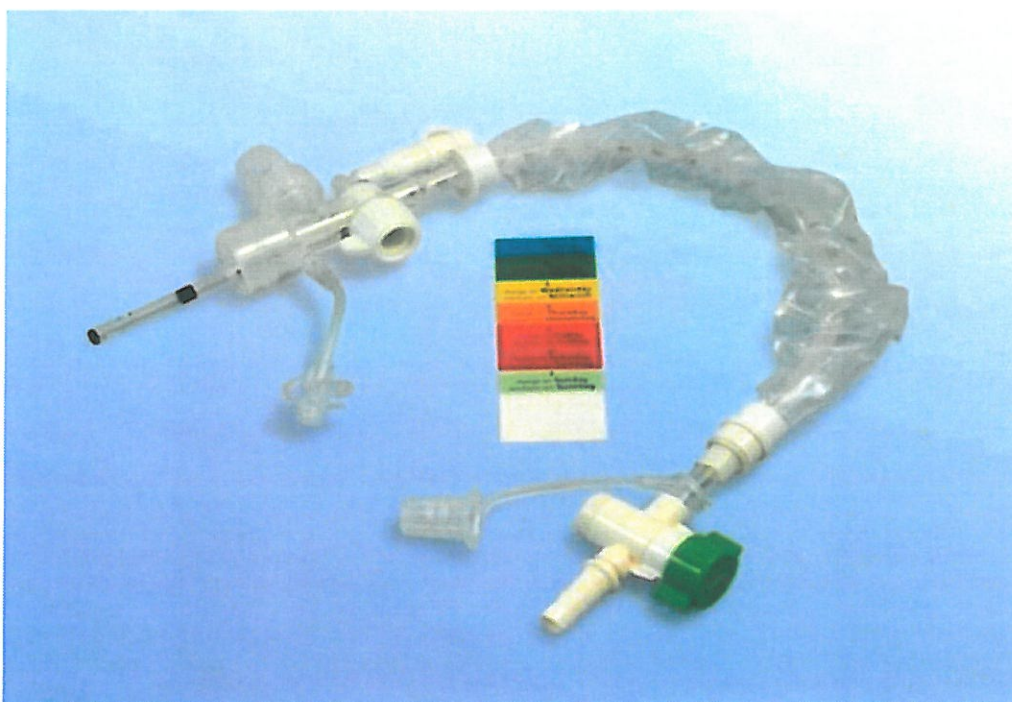
Zamiast:

Cewniki do odsysania w systemie zamkniętym do użytku na 72 godziny bez wymiany cewnika z 12 fiołkami soli fizjologicznej w rozm. Ch14, Ch16 TRACHEOSTOMIJNY z podwójnie obrotowym łącznikiem od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z portem do płukania i portem MDI z samodomykającą się zastawką komory płuczącej oddzielający samoistnie cewnik od pacjenta.

Produktu o poniższych parametrach:

„Zamknięty system do odsysania z rurki tracheostomijnej CH 12/14/16 dł. 36 cm, możliwość stosowania do 72 godz. Rozmiary systemów kodowane kolorem. Zintegrowany /wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora do obserwacji wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. Przekręcana zastawka na wysokości portu do przepłukiwania oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki (nie dotyczy CH18 dł. 54 cm), zapewniająca szczelność zestawu.

Cewnik: zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości, skalowanymi co 1 cm. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów. Nie dopuszcza się systemu wymagającego dodatkowych elementów koniecznych lub wspomagających odłączenie systemu od rurki intubacyjnej / tracheostomijnej. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.”



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 120:

Pakiet nr 16, pozycja nr 1

Czy zamawiający wymaga, aby Zamknięty system do odsysania rurki intubacyjnej występował również w rozmiarze CH 18 dł. 54 cm czas użycia do 48 godz.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 121:

Pakiet nr 16, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

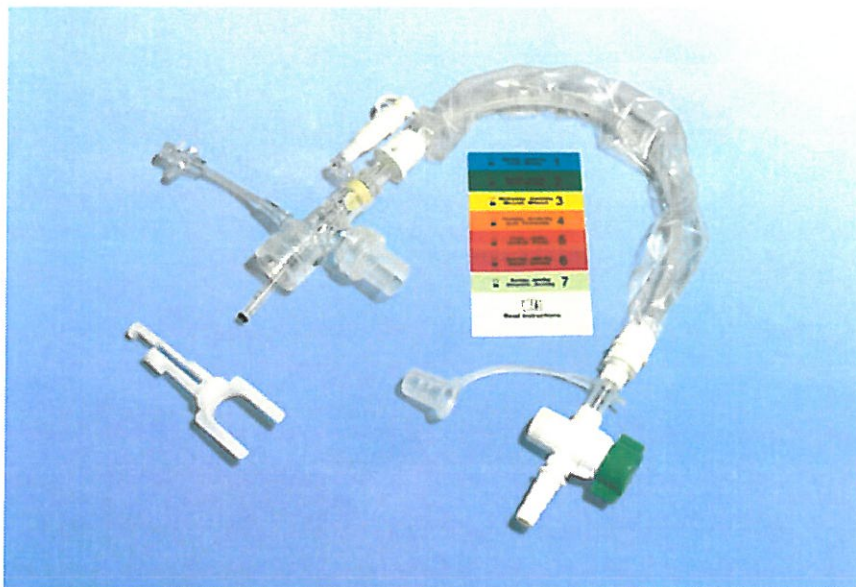
Zamiast:

Cewniki do odsysania w systemie zamkniętym do użytku na 72 godziny bez wymiany cewnika z 12 fiołkami soli fizjologicznej w rozm. Ch14, Ch16 INTUBACYJNY z podwójnie obrotowym łącznikiem od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z portem do płukania i portem MDI z samodomykającą się zastawką komory płuczącej oddzielającej samoistnie cewniki od pacjenta.

Produktu o poniższych parametrach:

„ Zamknięty system do odsysania rurki intubacyjnej w rozmiarach CH 10/12/14/16 długość 54 cm możliwość stosowania do 72 godz. Rozmiary cewników kodowane kolorem. Zintegrowany / wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany i obrotowy port do przepłukiwania cewnika, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora do obserwacji wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania.

System wyposażony w zastawkę komory płuczącej w postaci klapki, samoistnie otwieranej podczas wprowadzania cewnika do rurki oraz zamykanej podczas jego usuwania; klapka oddzielająca cewnik od układu oddechowego pacjenta umieszczona na wysokości portu do przepłukiwania. Cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości, skalowanymi co 1 cm. W zestawie specjalny klin w postaci „widelczyka” do bezproblemowego odłączania systemu zamkniętego od rurki. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.”



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 122:

Pakiet nr 16, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast:

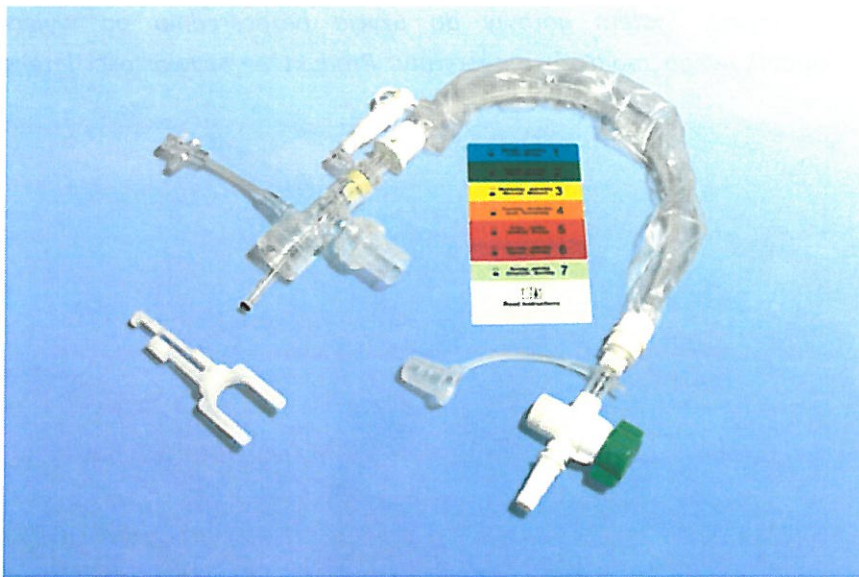
Cewniki do odsysania w systemie zamkniętym do użytku na 72 godziny bez wymiany cewnika z 12 fiolkami soli fizjologicznej w rozm. Ch14, Ch16 TRACHEOSTOMIJNY z podwójnie obrotowym łącznikiem od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z portem do płukania i portem MDI z samodomykającą się zastawką komory płuczącej oddzielający samoistnie cewniki od pacjenta.

Produktu o poniższych parametrach:

„ Zamknięty system do odsysania rurki tracheostomijnej CH 10/12/14/16 długość 34 cm, możliwość stosowania do 72 godz. Rozmiary cewników kodowane kolorem. Zintegrowany / wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 st., zamykany i obrotowy port do przepłukiwania cewnika, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta, komora do obserwacji wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania.

System wyposażony w zastawkę komory płuczącej w postaci klapki, samoistnie otwieranej podczas wprowadzania cewnika do rurki oraz zamykanej podczas jego usuwania; klapka oddzielająca cewnik od układu oddechowego pacjenta umieszczona na wysokości portu do przepłukiwania. Cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym, pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości, skalowanymi co 1 cm.

W zestawie specjalny klin w postaci „widelczyka” do bezproblemowego odłączania systemu zamkniętego od rurki. System stanowiący integralną całość, nierozłączalny, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.”



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 123:

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym

harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie wykonać takiego harmonogramu. Zamawiający nie posiada żadnego narzędzia, aby móc dokładnie sprecyzować dokładną ilość każdego asortymentu objętego zamówieniem. W ocenie zamawiającego warunki zostały sprecyzowane i określone w sposób dokładny.

Pytanie nr 124:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): *„Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)*

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: *„Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”*.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Brak możliwości zmiany. Zamawiający, w sposób odpowiadający charakterowi zamówienia oraz w poszanowaniu zasad prawa zamówień publicznych określił prawo opcji, które jest opisane i zastrzeżone wedle warunków postępowania. Brak jest możliwości uwzględnienia wniosku wykonawcy. Prawo opcji zawiera wszelkie elementy przewidziane prawem zamówień publicznych.

Pytanie nr 125:

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Wnioskowane zapisy znajdują się już w projekcie umowy - par 6 ust. 3. Brak potrzeby do szerszego regulowania praw i obowiązków stron w tym zakresie.

Pytanie nr 126:

Prosimy o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Brak zgody na zmianę. Zastrzeżona kara umowna nie jest zastrzeżona z VAT, bowiem kara umowna posiadająca walor odszkodowawczy nie jest objęta VAT. Jedynie wartość (wysokość) tej kary jest odniesiona do wartości umowy w wartości brutto, co jest realną i wyliczalną wartością. Brak zgody na pomniejszenie ochrony zamawiającego poprzez obniżenie kar umownych przewidzianych w projekcie umowy.

Pytanie nr 127:

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie „Nazwy producenta” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego wraz z producentem jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaoferowany wymagany asortyment.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 128:

Pakiet nr 12

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 129:

Pakiet nr 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 3400 ml zamiast 4000 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 130:

Pakiet nr 12

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polipropylenu (PP) zamiast PS? Polipropylen charakteryzuje się większą odpornością na odczynniki chemiczne oraz trwałością i odpornością na uszkodzenia (pęknięcia) niż polistyren, a zatem jest lepszym materiałem niż PS do przewożenia próbek utrwalonych w formalinie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 131:

Pakiet 8

Pozycja 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie

Cewniki do odsysania do użycia przez nos i usta - sterylne, z medycznego PCV, miękkie (klasa Shore A76), o powierzchni zmrożonej (aksamitnej) ułatwiającej wprowadzenie, atraumatyczny, okrągły otwór końcowy, naprzeciwległe otwory obarczające o łącznej powierzchni nieprzekraczającej połowy powierzchni otworu głównego, numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, kolorystyczne oznaczenie na łączniku typu lejek, co umożliwi szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru w każdym momencie wykonywanej procedury, znacznik położenia otworów bocznych na łączniku, bez ftalanów i bisfenolu, bez lateksu, pakowane prosto w opakowanie folia- papier ze znacznikiem kierunku otwierania opakowania

Ch 6	dł. 490 mm
Ch 8	dł. 490 mm
Ch 10	dł. 490 mm
Ch 12	dł. 490 mm
Ch 14	dł. 490 mm
Ch 16	dł. 490 mm
Ch 18	dł. 490 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 132:

Pakiet 23

Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z cewnikiem śródoperacyjnym z zakończeniem otwarty-zamknięty, w rozmiarze 4,8 – 7 Fr. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 133:

Pakiet 23

Poz.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z cewnikiem wykonanym z 100% silikonu, z przewodnicą 150 cm w rozmiarze 6 – 7 Fr, cewnik skalowany co 5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 134:

Pakiet 23

Poz.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z popychaczem sterowalnym o dł. 83 cm z systemem alternatywnym do zamka, który umożliwi sterowanie i pozycjonowanie cewnika nawet po usunięciu przewodnika, zmontowany fabrycznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 135:

Pakiet 23

Poz.4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekując cewnika S ma na myśli cewnik typu podwójny pigtail.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 136:

Pakiet 23

Poz.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 4.8-7 Fr o dł. 24-28 cm oraz 8 Fr o dł. 26-30 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 137:

Pakiet 23

Poz.9 i 10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii o składzie: dwudrożny silikonowy cewnik z zakończeniem otwartym z integralnym balonem, rozmiar 10Ch, 12Ch, 14Ch kodowane kolorystycznie, długość 40 cm, pojemność balonu 3 ml dla 10 Ch, 5 ml dla 12/14 Ch, dwa przeciwległe oczka drenażowe, znaczniki na cewniku, metalowy trokar rozrywalny 12 cm, skalpel, silikonowa tulejka mocująca, zatyczka, samoprzylepny plaster mocujący, wszystkie elementy zestawu zapakowane łącznie w jedno opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 138:

Pakiet 23

Poz.16. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników wykonanych z 100% silikonu w rozmiarze 18-24 Ch.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 139:

Pakiet 23

Poz.17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z 100% silikonu w rozmiarze 18-24 Ch.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 140:

Pakiet 23

Poz.19. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika wykonanego z 100% silikonu z powłoką hydrożelową ułatwiającą wprowadzanie i usuwanie cewnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 141:

Pakiet 23

Poz.20. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley, trójdrożnego z lateksu silikonowanego, sztywna zastawka do napełniania balonu, z balonem 30-50 ml, kodowany kolorystycznie, na zakończeniu portu do napełniania balonu znajduje się: rozmiar cewnika, pojemność balonu, dł. ok. 40 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 142:

Pakiet 23

Poz.21. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnicy o dł. 85 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 143:

Pakiet 23

Poz.24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika z czasem stosowania do 12 tygodni (84 dni), potwierdzonym w oryginalnej instrukcji obsługi producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 144:

Pakiet 23

Poz.26. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Tiemann 100% silikon dostarczanego z osobno zapakowaną strzykawką z 10% roztworem gliceryny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 145:

Pakiet 23

Poz.35:

Prosimy o doprecyzowanie czy worki mają być nieprzezroczyste z okienkiem podglądu, co zwiększą komfort użytkowania?

Odpowiedź: Worki mają być nieprzezroczyste z okienkiem podglądu.

Pytanie nr 146:

Pakiet 23

Pozycja 33

Ze względu na zmiany wprowadzone przez Producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 3 procedury o składzie:

-1 cewnik typu yankauer z osłonką i z miękką silikonową końcówką o długości roboczej po zsunięciu osłonki minimum 14 cm, uniwersalny uchwyt ssący z suwakową regulacją siły ssania, 1 łącznik "Y" do układu ssącego wygięty pod kątem prostym

-2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E oraz 1 gąbkę aplikator

-1 osobne opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E oraz 1 gąbkę aplikator

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 147:

Pakiet 4

Poz.4 i 5

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc :”strzykawki kompatybilne z pompą Ascor” ma na myśli strzykawki wymienione w instrukcji użycia i menu pomp Ascor

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawek wymienionych w instrukcji i menu pomp ASCOR.

Pytanie nr 148:

Pakiet 5:

Poz. 2 :

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu o następujących parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza stożkowa dwukanalowa , z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii,sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 149:

Pakiet 5:

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu o następujących parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , igła biorcza stożkowa dwukanalowa , z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 180 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.Opakowanie jednostkowe folia-papier ze znacznikiem sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii,sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 150:

Pakiet 5:

Poz.3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji (dodatkowy otwór/pochewka) oraz miejsce na podwieszenie drenu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych wyposażonych w zaciskacz rolkowy z możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu oraz miejscem na podwieszenie drenu.

Pytanie nr 151:

Pakiet 5:

Poz.4 i 5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przyrządów do przetaczania krwi bez ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu - informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przyrządów do przetaczania krwi bez ftalanów i lateksu – oznaczenie na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie nr 152:

Pakiet 5:

Poz.7,8,9:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm.

Pytanie nr 153:

Pakiet 5:

Poz.8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania przedłużaczy bez zawartości ftalanów DEHP, BBP, DBP i lateksu - informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przedłużaczy bez zawartości ftalanów i lateksu – informacja na opakowaniu jednostkowym.

- II. Zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024, poz. 1320, dalej Pzp) zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następującym zakresie:

Zmiana nr 1:

W Załączniku nr 2 Formularz asortymentowo – cenowy Pakiet nr 11 Zadanie nr 44 dopuszcza się zaferowanie zestawu cewników permanentnych, poliuretanowych, schodkowych o średnicy 14,5 Fr i długościach: 19 cm, 23 cm, 27 cm, 31 cm, 35 cm cuff to top.

Zmiana nr 2:

W Rozdziale TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ ust 1, o treści:

„Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 90 dni od dnia upływu składania ofert, tj. do dnia 19.02.2025 r, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”

Zastępuje się następującym:

„Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 90 dni od dnia upływu składania ofert, tj. do dnia 25.02.2025 r, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”

Zmiana nr 3:

W Rozdziale XIX. SPOSÓB I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ust. 1, o treści:

„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: www.platformazakupowa.pl/pn/szpital_chojnice w myśl ustawy p.z.p. na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 22.11.2024 r. do godziny 10:00.”

Zastępuje się następującym:

„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: www.platformazakupowa.pl/pn/szpital_chojnice w myśl ustawy p.z.p. na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 28.11.2024 r. do godziny 10:00.”

Zmiana nr 4:

W Rozdziale XIX. SPOSÓB I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ust. 6, o treści:

„Otwarcie ofert nastąpi w dniu 22.11.2024 r. o godzinie 11:00.”

Zastępuje się następującym:

„Otwarcie ofert nastąpi w dniu 28.11.2024 r. o godzinie 11:00.”

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w wyniku dokonanych zmian dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.

Zgodnie z art. 137 ust. 2 Pzp dokonaną zmianę treści SWZ, Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
d / s ekonomicznych
Szpitala Specjalistycznego Im. J.K. Łukowicza
w Chojnicach
Monika Frymark-Fijańska

Pakiet nr 24

Lp.	Nazwa towaru	Ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	wartość netto	VAT	wartość brutto*	Numer katalogowy	Nazwa handlowa
	Kaniule nosowe :								
1	Optiflow Junior 2 rozmiar S	20							
2	Optiflow Junior 2 rozmiar M	20							
3	Optiflow Junior 2 rozmiar L	60							
4	Optiflow Junior 2 rozmiar XL	60							
				Razem wartość:					

* Sposób obliczenia wartości brutto= ilość x Cena jedn. netto = Wartość netto + Wartość Vat = Wartość brutto

.....
 kwalifikowany podpis elektroniczny
 uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy

Pakiet nr 28										
Lp.	Nazwa towaru	ilość	Cena jedn. netto	Cena jedn. brutto	wartość netto	VAT	wartość brutto*	Numer katalogowy	Nazwa handlowa	
1	Zgłębnik żołądkowy									
	Ch 8/80cm	60								
	Ch 10/80cm	60								
	Ch 12/80cm	200								
	Ch 14/80cm	200								
	Ch 16/80cm	500								
	Ch 18/80cm	600								
	Ch 20/80cm	600								
	Ch 22/100cm	400								
	Ch 24/100cm	200								
	Ch 24/80cm	200								
Ch 35/100cm	100									
Ch 36/150 cm	100									
2	Cewnik do żywienia dla noworodków "6" dl. 40 cm	500								
3.	Przyrząd do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej (wolny od DEHP), służący do bezpośredniego połączenia opakowania typu PAKK i butelka ze zgłębnikiem umożliwiający żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego, posiadający na drenie umiejscowiony port boczny z męskim złączem typu ENFIT i łącznikiem do podłączenia strzykawek żywieniaowych ENTERALNYCH zakończenie na końcu drenu musi posiadać łącznik typu ENFIT i jednocześnie przejściówkę do zwykłych zgłębników zakończonych łącznikiem typu lejek lub konektor.Opakowanie folia-papier.	60								
4.	Przyrząd do żywienia dojelitowego przy użyciu pompy FLOCARE INFINITY do worków i butelek	3 000								
5.	Zgłębnik gastrostomijny G-TUBE Ch 14/18/20 wykonany z silikonu, zawierający linię kontrastującą w promieniach RTG, wolny od DEHP	300								

6.	Zgłębnik PUR do żywienia dojelitowego, zawierający prowadnicę ułatwiającą zakładanie, wykonany z poliuretanu, zawierający linię kontrastującą w promieniach RTG, wolny od DEHP, w rozmiarach Ch 8/110 10/110, Ch 12/110 - do wyboru zamawiającego	300																		
7.	Zgłębnik gastrostomijny PEG , zakładany pod kontrolą endoskopii, zawierający linię kontrastującą w promieniach RTG, wolny od DEHP, o roz. Ch 18/40cm	250																		
8.	Zgłębnik do żywienia bezpośrednio do jelita lub dwunastnicy, wykonany z poliuretanu, zawierający prowadnicę ułatwiającą zakładanie oraz linię kontrastującą w promieniach RTG, wolny od DEHP, zawierający specjalną, opatentowaną spiralę Bengmark rozmiar 10/145	300																		
9.	PEJ-zestaw-do-przezskórnej-endoskopowej-jejunostemii,-zakładany-przez-zestaw-PEG-o-roz.-Ch-18,-zawierający-linię-kontrastującą-w-promieniach-RTG,-wolny-od-DEHP,-o-rozmiarze-Ch-9/105	10																		
10.	Zatyczka do sond jatowa	1 000																		
11.	Strzykawka z złączem EnFit , poj. 60 ml . Pakowana jednostkowo.	2 000																		
12.	Złącze ENFit™ , umożliwiające podłączenie do cewnika z końcówką Enfit od strony cewnika / pozyskując przejście typu funnel adaptor, pakowane jednostkowo.	50																		

13.	Złącze ENFIT, umożliwiające podłączenie do cewnika z końcówką typu funel/ pozyskując możliwość podłączenia do przyrządów do żywienia dojelitowego. Adapter, posiadający w zestawie zakrętkę, umożliwiający zamknięcie ujścia po wykonaniu procedury żywienia, pakowany jednostkowo.	500										
14.	Plaster mocujący griplik® Przeznaczony do mocowania rurek do żywienia dojelitowego, z możliwością przecięcia na pół, aby zmniejszyć jego rozmiar i dostosować go do wielkości pacjenta. A 300 szt.	1										
Razem wartość:												

* Sposób obliczenia wartości brutto= Ilość x Cena jedn. netto = Wartość netto + Wartość Vat = Wartość brutto

.....
kwalifikowany podpis elektroniczny
uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy

