



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PILE
im. Stanisława Staszica
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 27001:2013

www.tuv.com
ID 9108628147

Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 66 66
Fax (067) 212 40 85
e-mail: wspila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, dn. 19.04.2021 roku

FZP.I-241/07/21

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „**Drobny sprzęt jednorazowego użytku**”.

Szpital Specjalistyczny w Pile im. Stanisława Staszica, zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2019 poz. 2019), udziela wyjaśnień do treści SWZ:

Pytanie nr 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w zadaniu 21 dla „Zestaw przetworników do pomiaru ciśnienia metodą krwawą ...” Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów do krwawego pomiaru RR przetwornikiem i linią ciśnieniową o długość 120 cm + kranik + linia ciśnieniowa o długość 30 cm (długość całkowita 150 cm); bez barwnych oznaczeń kolorystycznych, w komplecie wymienne koreczki. Zestaw kompatybilne z posiadanymi przez szpital kablami z wtykiem telefonicznym (typu Abbott) do monitorów B650 Carescape firmy GE Healthcare.

Odpowiedź: Zamawiający wszelkie wymagania wskazała w SWZ.

Pytanie nr 3

ZADANIE 16 Prosimy o dopuszczenie drenu z regulacją ssania w postaci łącznika kapkon, zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

Zadanie nr 2, pozycja 7-8 Czy Zamawiający dopuści zestaw doszynowania wewnętrznego moczowodów j.u. sterylny, obie końcówki stentu zamknięte, elementy zestawu : przewodnik 0,035 dł. 150 cm , kateter typu Pigtail podwójnie wygięty , odstępy pomiędzy pętlami od 24cm do 34 cm co oznacza że stent umożliwia osiągnięcie potrzebnej w danej chwili długości , popychacz prosty 5Fr , średnica cewnika 5F i 6Fr . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7- 8 z Zadania nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 5

Zadanie nr 2, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 8Fr lub 10Fr długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewodnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J' , który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 20cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr-14Fr, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6

Zadanie nr 2, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 8Fr lub 10Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjentowi. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, prowadnik Lunderquista 0,035 o długości 80cm z zakończeniem typu 'J' który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G oraz igła Chiba 22G, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 14Fr, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z Zadania nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wydziela.

Pytanie nr 7

Zadanie nr 2, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foleya o przekroju 12Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, skalpel #11, skrzydełka mocujące oraz worek na moc. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z Zadania nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wydziela.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 4 - Dializatory Pyt. 1 – Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty dopuści wysokiej jakości dializatory o następujących powierzchniach: Poz. 1 – 1,4m² lub 1,6m², pozostałe parametry dializatorów zgodne z SWZ Poz. 2 – 1,6m² lub 1,8m², pozostałe parametry dializatorów zgodne z SWZ Poz. 3 – 1,8m² lub 2,0m², pozostałe parametry dializatorów zgodne z SWZ Poz. 4 - 2,0m² lub 2,2m², pozostałe parametry dializatorów zgodne z SWZ Poz. 5 – 1,8m², pozostałe parametry dializatorów zgodne z SWZ Poz. 6 – 2,0m², pozostałe parametry dializatorów zgodne z SWZ Poz. 7 – 2,2m², pozostałe parametry dializatorów zgodne z SWZ? Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu oraz zaoferowanie wysokiej jakości dializatorów stosowanych w Prywatnych Stacjach Dializ oraz Szpitalach Państwowych w kraju.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 8 poz.1 zamiast opisanych worków również worków o parametrach: Worek do pobierania próbek jednorazowego użytku o średnicy trzonu 10mm. Trzon wykonany z poliwęglanu, worek z materiału odpornego na rozzerwania i pęknięcia - ripstop nylon (odporność na rozzerwanie min 0,78 kg/cm²). Otwór worka min. 6,1 cm, długość robocza 35-36 cm. Pojemność 275 ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 8 poz.1 zamiast opisanych worków również worków o parametrach: worek laparoskopowy, poliuretanowy, (tuba + prowadnica) o średnicy trzonu 10mm, długość trzonu 29,5cm. Pojemność worka 190 ml, wymiary worka 6,4cm 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 wyraża zgodę.

Pytanie nr 11

Zadanie 8 poz.1 1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka laparoskopowego do ekstrakcji narządów, jednorazowego, poliuretanowego z elastyczną samorozprężalną obręczą z nitką do zaciśnięcia preparatu o pojemności 200ml? Reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zad. 2 poz. 10? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej jakościowo oraz cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający w zad. 2, poz.7, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów j.u. sterylny , elementy zestawu : kateter typu Pigtail podwójnie wygięty, średnica pętli pęcherzowej 2 cm, odstępy pomiędzy pętlami 28cm, popychacz, średnica cewnika 4.8F, prowadnica w zestawach z zamkniętą końcówką dł. ok. 100 cm; w zestawach z końcówką z otworem centralnym dł. ok. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający w zad. 2, poz.8, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów j.u. sterylny , elementy zestawu : kateter typu Pigtail podwójnie wygięty, średnica pętli pęcherzowej 2 cm, odstępy pomiędzy pętlami 28cm, popychacz, średnica cewnika 6F, prowadnica w zestawach z zamkniętą końcówką dł. ok. 100 cm; w zestawach z końcówką z otworem centralnym dł. ok. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w zad. 2, poz.9, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Zestaw do nefrostomii j.u. sterylny , elementy zestawu : kateter rozm. 8 lub 10F typu Pigtail, dwuczęściowa igła wprowadzająca 17,5x20cm , drut wprowadzający Lunderouista "J" 038x80cm, 2-częściowe rozszerzenie z rozrywającą koszulką , strzykawka 10 ml LL, pakowana oddzielnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 22 maski kartonowej jednorazowego użytku o następujących parametrach: mankiet maski silikonowy , rurka PCV, kanał oddechowy wyposażony w uźbrowanie chroniące przed możliwością wklinowania nagłośni. Kanał wypełnienia mankieta na całej długości poprowadzony swobodnie poza szafem kanału oddechowego umożliwiając odsunięcie od zgryzu pacjenta, sterylna.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Prosimy o akceptację 30-dniowego terminu płatności, co umożliwi nam złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Pytanie 1 – dotyczy zadania 1 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego dedykowanego do urządzeń typu Infant Flow, w skład którego wchodzi: ramię wdechowe w kolorze zielonym ze spiralą grzejną o długości 1,2m i średnicy wewnętrznej 10mm, przystosowane do nawilżacza Fisher&Paykel, odcinek przedłużający do inkubatora o długości 0,3m, generator dwudyszowy połączony na stałe z ramieniem wdechowym, z dwoma elastycznymi tasiemkami do podłączenia układu do czapeczki. W odległości ok. 0,3m od pacjenta okrągły port temperaturowy. Regulowana w zakresie 0,3 – 0,7m rura typu Superset do skutecznego odprowadzania gazów. Linia do monitorowania ciśnienia o długości 1,6m. Dodatkowa gałąź w kolorze zielonym o długości 0,4m, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19

dotyczy zadania 1 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 1 poz. 2 układu oddechowego do respiratora dla noworodków z automatyczną komorą nawilżającą, w którym odcinek wdechowy podgrzewany jest długości 1,2 m, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną, odcinek przedłużający do inkubatora 0,4m, dren ciśnieniowy, zestaw adapterów, kompatybilny z respiratorem Babylog 8000+?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20

dotyczy zadania 1 Czy Zamawiający wydzieli poz. 3 do osobnego zadania i umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

dotyczy zadania 1 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie paskowego mocowania pacjenta w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22

dotyczy zadania 1 poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul donosowych w rozmiarach XS, S, M, L?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 23

dotyczy zadania 21 Czy Zamawiający będzie oczekiwał zestawu przetworników do pomiaru ciśnienia metodą krwawą, kompatybilny do kardiomonitorów B650 Carescape firmy GE Healthcare, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą 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 – takich, jakich używa w tej chwili?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 24

dotyczy zadania 22 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, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta nie podwijającym się podczas zakładania, w siedmiu rozmiarach : 1, 1.5, 2, 2.5, 3, 4, 5, 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 nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25

dotyczy §8 ust. 1 Zwracamy się z prośbą o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

*„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. 5 i 7. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,4% wartości brutto opóźnionej dostawy** za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę”.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26

Dotyczy cz. III pkt 4 SWZ w związku z § 6 ust. 6 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ) Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że terminy dostaw liczone są w dniach roboczych zgodnie z § 6 ust. 6 wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza: termin dostawy liczony jest w dniach roboczych.

Pytanie nr 27

Dotyczy § 8 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, które dokumenty będą podlegały udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego. We wspomnianym w § 6 ust. 6 wzoru umowy nie ma wskazanych dokumentów.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę w § 8 ust. 3 projektu umowy na zapis: *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 zd. 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości umowy za każdy dzień zwłoki.*

Pytanie nr 28

Dotyczy § 8 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy kary dotyczące naruszeń postanowień dotyczą również § 6 ust. 7, tak jak wskazane w § 8 ust. 1. W § 6 ust. 7 mowa o odrzuceniu reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę w § 8 ust. 1 projektu umowy na zapis: *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.*

Pytanie nr 29

Dotyczy formularza asortymentowo-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 dodanie kolumny z numerem katalogowym w formularzu.

Pytanie nr 30

Dotyczy § 6 ust. 4 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia faktury wraz z towarem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31

Zadanie 9 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie i wyjaśnienie czy uzna za produkt równoważny: Zamknięty system bezigłowy typu NeutraClear o parametrach:

Łącznik bezigłowy 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, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32

Zadanie 25, poz. 7, 8 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml. Pozostałe parametry jak w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 33

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 wyraża zgody.

Pytanie nr 34

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

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. 5 i 7 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości faktury za daną dostawę za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35

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

Dokumenty, o których mowa w § 6 ust. 6 podlegają udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego w terminie 4 dni roboczych od wezwania Zamawiającego. W przypadku nie dostarczenia przedmiotowych dokumentów w terminie określonym w zd. 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą opóźnione w dostarczeniu dokumenty za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą opóźnione w dostarczeniu dokumenty

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przesłanie faktur drogą elektroniczną na adres e-mail ogólny Zamawiającego.

Pytanie nr 37

Pytanie do pakietu 5 Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników typu Fogarty-ego do embolektomii i trombolektomii o następujących parametrach:

- kateter do embolektomii i trombolektomii do usuwania zatorów i skrzeplin
- sterylny,
- jednokanałowy z balonem,
- znakowany,
- mandryn z nierdzewnej stali miękko zakończony,
- długość cewnika 80cm
- bardzo dobrze wycentrowały balon, wytrzymały na pęknięcia – mocniejszy o 60 % od konkurencji
- znaczniki głębokości co 10 cm
- mocny TIP

Dostępne wersje:

2 F , średnica balonu 4,5 mm, objętość balonu 0,05 ml, oznaczenie kolorystycznie fioletowe

3 F , średnica balonu 8 mm, objętość balonu 0,20 ml, oznaczenie kolorystyczne zielone
4 F , średnica balonu 10,5 mm, objętość balonu 0,75 ml, oznaczenie kolorystyczne czerwone
5 F , średnica balonu 13,5 mm, objętość balonu 1,50 ml, oznaczenie kolorystyczne białe
6 F , średnica balonu 13,5 mm, objętość balonu 1,60 ml, oznaczenie kolorystyczne niebieskie
7 F , średnica balonu 14 mm, objętość balonu 1,75 ml, oznaczenie kolorystyczne żółte

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38

Dotyczy części nr 7:Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści produkt równoważny do Anglez Surrecan: igły do portów bez drenu w rozmiarze 20G x 25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Dotyczy części nr 7:Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści igły do portów równoważne do WingedSurrecan z drenem typu Non DEHP z plastyfikatorem TOTM- bezpiecznym dla pacjenta, z zaciskiem do przerw w infuzji i skrzydełkami, w rozmiarach 20G x 16mm, 19mm, 25mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40

dot. opisu przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 3– Załącznik Nr 2 do SIWZ, zadanie nr 3, poz. 1
Prosimy o potwierdzenie, że w poz. nr 1 zadania nr 3 Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów kompatybilnych ze wstrzykiwaczem OptiVantage™ DH. Skład zestawu zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedmiot zamówienia jak zapisał w SWZ (szczegółowy opis w zał. nr 2).

Pytanie nr 41

Pytanie 1, dot. Zadania 32:Czy Zamawiający dopuści w składzie zestawu do operacji zaćmy: obłożenie stolika 140x140 cm (zamiast 149x140cm.SF), przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §4 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Ceny netto podane w załączniku nr 1 nie mogą ulec podwyższeniu w okresie obowiązywania niniejszej umowy , w przypadku zmiany stawki VAT, nowa stawka będzie stosowana automatycznie bez konieczności zawierania aneksu do umowy.”?

Uzasadnienie:Zgodnie z art. 28 ustawy PZP, to wartość netto określa wysokość zobowiązania, Wykonawca może zagwarantować stałość tylko takich cen, nie ma on bowiem wpływu na wysokość stawek podatkowych składających się na cenę brutto. Proszę też mieć na względzie, że Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca zobowiązuje się do sukcesywnego dostarczania przedmiotu umowy do Apteki Szpitalnej od poniedziałku do piątku w **wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy** w godz. 7:30 do 14:30, własnym transportem lub za pośrednictwem firmy kurierskiej, na własny koszt i ryzyko.”?

Uzasadnienie:Wykonawca prosi o doprecyzowanie, że dostawy będą się odbywać tylko w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający doda powyższy zapis i potwierdza: dostawy odbywać się będą tylko w dniach roboczych.

Pytanie nr 44

Prośba o określenie precyzyjnego terminu dostawy w §6 ust. 3

Odpowiedź:Termin dostawy jest jednym z kryterium ocenianym dlatego Zamawiający zostawił wykropkowane miejsce, właściwa umowa zostanie uzupełniona na podstawie najkorzystniejszej oferty.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 6 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „Jeżeli w dostarczonej partii towaru Zamawiający stwierdzi wady jakościowe, ilościowe lub niezgodność artykułów z zamówieniem, niezwłocznie zawiadomi o nich Wykonawcę, który wymieni towar na wolny od wad w ciągu:

- a) 7 dni roboczych od chwili zgłoszenia w przypadku braków ilościowych lub niezgodności oraz
- b) 7 dni roboczych od chwili doręczenia mu reklamowanego asortymentu w przypadku wad jakościowych.”?

Uzasadnienie: Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanych wyrobów, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia dostarczenia mu reklamowanej partii towarów. Ponadto Wykonawca uważa, że doręczenie mu reklamowanych wyrobów powinno być obowiązkiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 9 zdanie drugie projektu umowy w następującym brzmieniu: „W ramach niniejszej umowy zamówienie podstawowe stanowi 80% asortymentu wskazanego w zał. nr 1 do umowy, jako ilości szacunkowe/średnie ilości, przy zachowaniu ogólnej wartości zamówienia zastrzeżonej dla Wykonawcy w niniejszej umowie i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy.”?

Uzasadnienie:

Zagwarantowanie realizacji umowy na poziomie 70% jest niewystarczające, Wykonawca prosi, aby próg ten wynosił 80%. Wielkość ta umożliwia ocenę ryzyka i skalkulowanie oferty korzystnej również dla Zamawiającego. Ponadto umowa powinna wprost przyznawać Wykonawcy roszczenie o jej realizację we wskazanym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 12 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku, gdy Wykonawca z własnej winy nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3 Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilościach i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy.”?

Uzasadnienie:

Niedostarczenie towarów w terminie może być skutkiem działania siły wyższej, osób trzecich lub nawet Zamawiającego, Wykonawca nie powinien ponosić negatywnych konsekwencji zdarzeń, na które nie ma wpływu. Zakup zastępczy powinien więc być dopuszczalny tylko wówczas, gdy nieterminowa dostawa wynika z wyłącznej winy Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §8 projektu umowy w następującym brzmieniu: „1. W przypadku niedostarczenia przedmiotu umowy z winy Wykonawcy w terminie określonym w § 6 ust. 3 i/ lub 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości netto faktury za daną dostawę za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto faktury za daną dostawę.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy jednej ze stron, druga strona umowy może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.

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 niedostarczenia przedmiotowych dokumentów w terminie określonym w zd. 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości **netto** umowy za każdy dzień zwłoki, **jednakże nie więcej niż 5% wartości netto umowy.**”?

4. Jeżeli wysokość szkody powstała w wyniku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę przekracza wysokość kary umownej, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia zapłaty odszkodowania przekraczającego kwotę kary umownej.

5. Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekraczać 20% wartości umownej **netto**.

Uzasadnienie:

- Kary umowne powinny być naliczane tylko w przypadku okoliczności zawinionych przez daną stronę;
- Kara umowna powinna być naliczana od wartości netto przedmiotu umowy, gdyż tylko ta wartość ma dla Wykonawcy ekonomiczne znaczenie i określa wysokość zobowiązania. Podatek VAT wchodzący w skład kwoty brutto jest daniną publiczną, której Wykonawca jest tylko płatnikiem;
- Wykonawca postuluje o obniżenie wysokości kar umownej za każdy dzień zwłoki, gdyż 1% stanowi zbyt wygórowaną wartość
- Kara umowna za naruszenie ust. 5 i 7 nie znajduje uzasadnienia w kontekście możliwości jej naliczenia i obliczenia za wskazane naruszenia;
- Górny limit naliczania kar umownych powinien dotyczyć również kar za brak dostarczenia dokumentacji dotyczącej przedmiotu umowy;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie § 9 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Zamawiający może odstąpić od niezrealizowanej części umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o przyczynach leżących po stronie Wykonawcy, to znaczy w następujących przypadkach:

- a) trzykrotnego nienależytego wykonywania istotnych postanowień niniejszej umowy,
- b) trzykrotnego i uzasadnionego stwierdzenia przez Zamawiającego wady fizycznej lub prawnej przedmiotu umowy,
- c) zgłoszenia przez Zamawiającego trzech uzasadnionych reklamacji złożonych na dostarczone przez Wykonawcę przedmiot zamówienia,
- d) trzykrotnego dostarczania przez Wykonawcę przedmiotu innego niż wskazany w ofercie,
- e) zwłoki za daną dostawę przedmiotu zamówienia przekraczającą 14 dni.”?

Uzasadnienie:

- Odstąpienie od umowy oznacza poważne konsekwencje dla obu stron, umowę uważa się bowiem za niebyłą od samego początku, a strony zobowiązane są zwrócić sobie to, co wzajemnie świadczyły. Z uwagi na to, że przedmiotem niniejszej umowy jest systematyczna dostawa towarów, zasadnym jest, aby odstąpienie od niej było możliwe wyłącznie w stosunku do jeszcze jej niezrealizowanej części;
- Odstąpienie od umowy powinno być dopuszczalne jedynie w konkretnych przypadkach, a nie wymienionych przykładowo. W przeciwnym razie uprawnienie to mogłoby być wykorzystane przez Zamawiającego w przypadku każdego, nawet mało istotnego naruszenia umowy przez Wykonawcę;
- Odstąpienie od umowy może być dopuszczalne w przypadku powtarzających się naruszeń istotnych postanowień umowy, Wykonawca proponuje trzy takie uchybienia każdego rodzaju. W przypadku reklamacji koniecznym jest, aby okazała się ona uzasadniona, czyli Wykonawca rzeczywiście dostarczył wyroby złej jakości;
- Wykonawca postuluje o określenie zwłoki, czyli zawinionego opóźnienia Wykonawcy, trwającej powyżej 14 dni;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę § 11 ust. 5 projektu umowy w następujący sposób: „Dopuszcza się wprowadzenie odpowiednich zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy, w przypadku zmiany:

- a) stawki podatku od towarów i usług, która będzie obowiązywać automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów, bez konieczności zawierania aneksu do umowy i pisemnego wniosku o którym mowa w ust. 6 § 11
- b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę
- c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,
- d) zasady gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. poz. 2215 oraz z 2019 r. poz. 1074 i 1572)

- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę

Uzasadnienie:

- Zgodnie z ustawą PZP, przewidziane są obligatoryjne postanowienia umowne dot. waloryzacji wynagrodzenia przy umowach zawartych na okres powyżej 12 miesięcy, co nie oznacza że przez okres do 12 miesięcy ich trwania wynagrodzenie pomimo zaistniałych zmian nie będzie mogło się zmieniać. Z tego względu Wykonawca postuluje o usunięcie zapisu dot. stałej ceny jednostkowej przez okres 12 miesięcy.

- Zmiana stawki VAT jest zdarzeniem całkowicie niezależnym od stron. Ponadto, jak już wskazano, tylko wartość netto stanowi wartość zobowiązania. Biorąc pod uwagę te kwestie, a także charakter podatku od towarów i usług, zasadnym jest przyjęcie, aby nowa stawka obowiązywała automatycznie. Należy też mieć na względzie, że wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką / przedmiotowa zmiana została zaproponowana w §4 ust. 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §11 projektu umowy kolejnego ustępu w następującym brzmieniu: *„Dopuszcza się zmianę postanowień umowy, gdy wystąpi istotne ograniczenie możliwości wykonania przedmiotu umowy lub niemożliwość wykonania przedmiotu umowy z przyczyn powstałych w czasie stanu epidemii w rozumieniu art. Art. 2 pkt 22 Ustawy o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi z dnia 5 grudnia 2008 r. ogłoszonego z powodu COVID-19, związanych z wprowadzeniem nowych, bardziej restrykcyjnych zakazów, nakazów, ograniczeń w aktach normatywnych w stosunku do stanu istniejącego na dzień składania ofert dotyczących epidemii COVID-19 lub wydania po terminie składania ofert decyzji administracyjnych lub poleceń związanych z przeciwdziałaniem COVID-19 w rozumieniu Ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”?*

Uzasadnienie:

Wykonawca prosi o dodanie kolejnego postanowienia z uwagi na obecną sytuację wywołaną pandemią koronawirusa SARS-CoV-2 wywołującego chorobę COVID-19 i związane z nią możliwe zmiany na rynku, mogące spowodować dodatkowe koszty po stronie Wykonawcy lub ograniczenia w funkcjonowaniu rynku, na które Wykonawca nie ma wpływu i których Strony – nawet w chwili obecnej nie są w stanie przewidzieć.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52

Zadanie 9, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego, którego Specjalna konstrukcja gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu. Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie min. 18,7 l/h, czyli 320 ml/min. Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym 645 ml/min Kompatybilny z MRI. Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba. Objętość wypełnienia 0,085 ml. Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji. Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku. Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu. Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew. Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami. Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa. Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść . Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami. Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53

Pakiet nr 19 poz. 1,2 :

Czy Zamawiający wymaga masek o następujących parametrach :

- materiał delikatny medyczny PCV,
- taśma do zamocowania maski na twarzy ,

- zawory boczne (zastawki) po obu stronach na masce
- łącznik obrotowy (z portem bocznym tlenowym) łączący rezerwuar tlenu z maską twarzą,
 - rezerwuar tlenu,
 - zastawka jednokierunkowa na wylocie rezerwuaru do maski,
 - dren tlenowy antyzagięciowy (o przekroju gwiazdki) o dł. 200 cm ze złączem uniwersalnym po obu stronach,
 - nie zawiera lateksu
 - nie zawiera ftalanów – potwierdzenie producenta
 - nie zawiera BPA (bisfenolu A) – potwierdzenie producenta
 - opakowanie indywidualne – folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedmiot zamówienia jak zapisał w SWZ (szczegółowy opis w zał. nr 2)

Pytanie nr 54

Pakiet nr 22 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. Maski krtaniowe winny być pozbawione wszystkich szkodliwych ftalanów (w tym DEHP, DBP, BBP, DIBP, DMEP, DIPP, DHNUP, DPP).

Pytanie nr 55

Pakiet nr 22: 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: Informacja o braku ftalanów może być zamieszczona na opakowaniu i potwierdzona odpowiednimi dokumentami.

Pytanie nr 56

Pakiet 9

1. W celu rozszerzenia kręgu potencjalnych oferentów prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego produktu - zamkniętego systemu bezigłowego o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencje klemowania. Zawór posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), działający w technologii tępej kaniuli i podzielnej membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użytku, bez mechanizmu sprężynowego), prosty tor przepływu i objętość wypełnienia 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Umieszczony w opakowaniu typu blister, pakowany pojedynczo, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57

Pakiet 9 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki?

Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Tak, zawór bezigłowy ma posiadać odpowiednie badania laboratoryjne lub kliniczne. Zamawiający nie wymaga aby badania były załączone do oferty.

Pytanie nr 58

Pakiet 9 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy droga płynu ma być widoczna na całej długości zaworu ?

Odpowiedź: Dla zamawiającego nie ma znaczenia czy płyn będzie widoczny na całej długości zaworu.

Pytanie nr 59

Pakiet 22 Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wklinowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, . Maska bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem). Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia.

Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10-20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Odpowiedź: Powyższy zapis nie jest pytaniem do SWZ.

Pytanie nr 60

Upzejmie prosimy o dopuszczenie Zadanie 1, poz. 1-6: Cewnika moczowodowego do wykonywania kontrastowych badań RTG w rozmiarach: 3F, 4F, 5F, 6F, 7F z pominięciem rozmiaru 8F (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ),

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Upzejmie prosimy o dopuszczenie Zadanie 2, poz. 7 i poz. 8: Zestawu do szynowania wewnętrznego moczowodów w zestawie z przewodnikiem o długości 125 cm. Średnica pętli pęcherzowej 2 cm, średnica cewnika 4.7F oraz 6F (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ),

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 62

Upzejmie prosimy o dopuszczenie Zadanie 2, poz. 9: Zestawu do nefrostomii z drutem wprowadzającym Lunderquista „J” o średnicy 0,035”, długość 80 cm. Kateter w rozmiarze 9F typu Pigtail. W zestawie dwuczęściowa igła wprowadzająca 18G, długość 20 cm, 1 dilator bez rozrywalnej koszulki. Strzykawka dołączana do zestawu jako osobny produkt,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 63

Dotyczy zadania nr 1 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego zadania pozycji nr 3 oraz 7 w zadaniu nr 1, oraz utworzenia dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 64

Zadanie 2 Czy Zamawiający dopuści: **Poz.7** Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem 4.8F z pętlami o średnicy 2cm? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65

Zadanie 2 Czy Zamawiający dopuści: **Poz.8** Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem 6F z pętlami o średnicy 2cm i popychaczem długości 40cm? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 66

Zadanie 2 Czy Zamawiający dopuści: **Poz.9** Zestaw do nefrostomii z cewnikiem 8 lub 10F jak w opisie, ale bez strzykawki w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 67

Zadanie nr 2, Pozycja nr 7 Czy Zamawiający, w miejsce pierwotnych zapisów, zgodzi się na zaoferowanie 6-miesięcznych zestawów do szynowania moczowodów o rozmiarze 4.7 F, 6.0 Fr, w zestawie z drutem o długości 145 cm, średnicą pętli pęcherzowej 2 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68

Zadanie nr 2, Pozycja nr 9

Czy Zamawiający, w miejsce pierwotnych zapisów, zgodzi się na zaoferowanie zestawów do nefrostomii 8.0 Fr, 10.0 Fr, dł. 30 cm, składających się z: cewnika z końcem typu pigtail, igły EchoTip z mandrynem, przewodnika Safe-T-J z ze stali nierdzewnej pokrytego PTFE, rozszerzaczy, dwóch mandrynów prostujących, rurki łączącej z kranikiem jednodrożnym oraz podpórki cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 69

Zadanie nr 24

Czy Zamawiający dopuści igły do blokady nerwów obwodowych z użyciem neurostymulatora za szlifem 17 °. Igła izolowana na całej długości. Jej ostrze zapewnia pełne przewodnictwo i łatwość wprowadzenia. Centymetrowe znakowanie dookoła igły zapewnia precyzyjną identyfikację miejsca i głębokości wkłucia. Identyfikacja kierunku położenia igły dzięki umiejscowieniu czarnego kabla, ergonomiczny kształt uchwytu pozwala na aspirację przed podaniem anestetyku dla zwiększenia bezpieczeństwa. Odłączalna przedłużka umożliwi podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły, w rozmiarze 20/21G x50mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 70

Zadanie nr 17 Prosimy zamawiającego o wydzielenie z pakietu pozycji nr: 12 i 14

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 71

Zadanie nr 22 Prosimy zamawiającego dopuszczenie produktu równoważnego bez potwierdzenia obniżonej przenikalności dla podtlenu azotu oraz produktu dostępnego w rozmiarach: 1,0 / 1,5 / 2,0 / 2,5 / 3,0 / 4,0 / 5,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72

Zadanie nr 21

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów przetwornika do pomiaru ciśnienia metodą krwawą o długości 120+30cm lub 130+30cm?
2. Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę . Końcówka pierwsza łączy przetwornik z kablem monitora.

Pytanie nr 73

Zadanie 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zatyczki o budowie schodkowej od $\varnothing 2\text{mm}$ (CH6) do $\varnothing 11$ i $2/3\text{mm}$ (CH35)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74

Zadanie 17, pozycja 9

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 75

Zadanie 17, pozycja 12 i 14

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 76

Zadanie 17, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści końcówkę prostą Poole'a w rozmiarze: CH 23 - Ø 3,80 mm/7,59 mm/11,85 mm (wew./zew.), długości 31,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77

Zadanie 17, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści łącznik schodkowy o średnicy 7-12-7mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78

Zadanie 17, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści dren do dróg żółciowych wykonany ze 100% silikonu o długości ramion 450x180mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79

Zadanie 17, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzera o długości 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80

Zadanie 17, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a, z balonem o pojemności 3ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81

Zadanie 17, pozycja 27-28

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a, z balonem o pojemności 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82

Zadanie 17, pozycja 29-33

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a, z balonem o pojemności 5-10ml lub 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83

Zadanie 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przewód do cystoskopu z drenem o długości 170cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84

Zadanie 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny długości całkowitej 52mm, w tym długość ramienia 43mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85

Zadanie nr 9, pozycja nr 1 –Czy zamawiający dopuścijako produkt równoważny bezigłowy port do iniekcji o następujących parametrach:

Bezigłowy port wykonany jest z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie

- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu
- Zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port

- Wewnętrzna przestrzeń portu nie zawiera martwej przestrzeni, redukuje osadzanie się krwi i leków
- Doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych
- Prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji
- Mały rozmiar portu
- Przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów
- Możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym
- Duże światło toru przepływu portu umożliwia stosowanie cewników o zwiększonych przepływach takich jak cewniki do hemodializy
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowany EO
- Czas użytkowania 7 dni
- Przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji
- Objętość wypełnienia 0,10ml
- Przepływ 400-440ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3bary=44psi
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2bary=29psi



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 86

Zadanie nr 20, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści przewód o długości drenu 185 cm, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 87

Zadanie nr 22, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową, jednorazową, z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na stan wypełnienia mankietu (płaski przed wypełnieniem), przekrój rurki w kształcie litery O, wykonany z dwóch połączonych ze sobą elementów o wyczuwalnym łączeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 88

Zadanie nr 22, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści dostępną maskę krtaniową w rozmiarach 1-5?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 89

Zadanie nr 31, pozycja nr 5 – Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, aby zamawiający wydzielił z zadania 31 pozycję 5. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 90

1. Czy zamawiający wydzielił z zadania nr 4 punkt 1,2,3,4, do osobnego zadania i wyraził zgodę na zaoferowanie dializatorów niskoprzepływowych w punkcie :

- 1. dializatorów o powierzchni 1,4 m² niskoprzepływowych z membraną Polyamix™ wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną. Unikalna trójwarstwowa błona zapewnia stabilne i wysokie tempo transportu oraz efektywny klirens mocznika i fosforanów. Specjalnie zaprojektowana membrana Polyamix™ minimalizuje straty kluczowych białek podczas dializy. Z maksymalnym TMP 600 mmHg? Pozostałe parametry zgodne z wymogami zamawiającego.

- 2. dializatorów o powierzchni 1,7 m² niskoprzepływowch z membraną Polyamix™ wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylolopirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną. Unikalna trójwarstwowa błona zapewnia stabilne i wysokie tempo transportu oraz efektywny klirens mocznika i fosforanów. Specjalnie zaprojektowana membrana Polyamix™ minimalizuje straty kluczowych białek podczas dializy. Z maksymalnym TMP 600 mmHg? Pozostałe parametry zgodne z wymogami zamawiającego.
 - 3,4. dializatorów o powierzchni 2,1 m² niskoprzepływowch z membraną Polyamix™ wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylolopirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną. Unikalna trójwarstwowa błona zapewnia stabilne i wysokie tempo transportu oraz efektywny klirens mocznika i fosforanów. Specjalnie zaprojektowana membrana Polyamix™ minimalizuje straty kluczowych białek podczas dializy. Z maksymalnym TMP 600 mmHg? Pozostałe parametry zgodne z wymogami zamawiającego.
- Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie nr 91

Czy zamawiający wydzieli z zadania nr 4 punk 5,6,7 do osobnego zadania i wyrazi zgodę na zaferowanie dializatorów wysokoprzepływowch o powierzchni 1,4 ; 1,8; 2,1 m² z membraną Poracton™ wykonaną z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylolopirolidonu sterylizowanych parą wodną. Charakteryzujących się wyjątkową wydajnością w usuwaniu małych i średnich cząstek w trakcie hemodializy wysokoprzepływowej. Z maksymalnym TMP 600 mmHg? Dializatory te usuwają małe cząsteczki rozpuszczone i β₂-mikroglobulinę w stopniu zbliżonym do dializatora posiadającego membranę o polupowierzchni większym o 22%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 92

Czy Zamawiający w zadaniu 13 wymaga zaferowania linii krwi wolnych od -ftalanu DEHP zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz.U. nr 16,poz.74), o wymaganiach zasadniczych dla wyrobu medycznego, gdzie w punkcie 7.5 jest wskazane, że wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone w sposób zmniejszający do minimum ryzyko powodowane uwalnianiem się substancji w czasie używania wyrobu. Rozporządzenie ponadto nakazuje, żeby "szczególną uwagę zwrócić na substancje rakotwórcze, mutagenne lub działające szkodliwie na rozrodczość" w/g wskazanych klasyfikacji, a takim właśnie jest ftalan DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedmiot zamówienia jak zapisał w SWZ (szczegółowy opis w zał. nr 2)