



Olsztyn, dn. 29 kwietnia 2022 r.

Nr sprawy 10/2022

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, którego przedmiotem zamówienia jest: „Dostawa wyrobów medycznych”

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2021 poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zestaw 1

Dotyczy: 10/2022, Zadanie 26, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pięćświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 9Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy: 10/2022, Zadanie 26, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną z możliwością włożenia prowadnicy bez odłączania strzykawki. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15-20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy: 10/2022, Zadanie 27, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią

zewnątrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 -20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy: 10/2022, Zadanie 27, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 2

Czy Zamawiający w **Zadaniu 8** (z racji na zmianę dokonaną przez producenta dotychczas stosowanego przez Zamawiającego zestawu) dopuści zestaw z mechaniczną zastawką (bez filtra) zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym, zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 40** w pozycji 4 dopuści rurkę tracheostomijną (bez regulacji położenia kołnierza) z termoplastycznego PCW, z mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na wypełnienie mankietu (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankietu; elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera; rurka sterylna; rozmiary od 6,0mm do 10,0mm (co 1,0 mm) oraz 7,5mm i 8,5mm (do wyboru).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 40** w pozycji 4 dopuści rurkę tracheostomijną (z regulowanym położeniem kołnierza), zbrojoną, z 100% silikonu, z mankietem niskociśnieniowym, posiadającą centymetrowe znaczniki głębokości, oznaczenie na kołnierzu średnicy wewn. i zewn, długości, rodzaju i średnicy mankietu, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera; łącznik 15 mm, w zestawie z opaską do mocowania; rurka sterylna, rozmiary zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 40** wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 4.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 40** w pozycji 8 (z racji na zmianę dokonaną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego) dopuści zestaw ze strzykawką 30 ml; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 40** wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 12 z Zadania; decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostały asortyment w Zadaniu 40.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w **Zadaniu 40** wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 13 z Zadania; decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostały asortyment w Zadaniu 40.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 3

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 8 zestawu do drenażu klatki piersiowej, trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2300 ml wyskalowaną co 1ml w zakresie 0-100ml; co 5ml do 250ml i co 10ml do 2300ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na górnej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości 35cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 83 poz. 1 Igła typu Pencil Point 27Gx100mm z prowadnicą 22G

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3

Do projektu umowy:

W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania. Umowa zostanie podpisana wyłącznie z Wykonawcą składającym ofertę. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 4

Zadanie nr 12 poz. 5

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy

Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 12 poz. 7, 8

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego tj. op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 12 poz. 7, 8

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za sztukę w zaokrągleniu do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuścił zaoferowanie opakowania 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Projekt umowy – par. 5 ust. 3 pkt. 5

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 3 miesiące.

Odpowiedź: Zamawiający przewidział możliwość zmian umowy w tym terminu realizacji w § 5 ust. 3 pkt 5 Umowy i wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Projekt umowy – par. 6 ust. 1 pkt. 4)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 5

Zad. 42 Akcesoria do drenażu:

Dotyczy poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego do opisanego: Zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca wyposażony w silikonowy rękaw o dł. 170 cm, elastyczny cewnik do jelita z silikonowym balonem niskociśnieniowym oraz łącznikiem do przepłukiwania. W zestawie: 3 worki o pojemności 1500 ml z absorbentem, górny panel z paskami na rzep do powieszenia worka na łóżku pacjenta, instrukcja, strzykawka 45ml, zacisk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego do opisanego: Kompatybilne z zestawem worki do zbiórki stolca o pojemności kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca, pojemność **1500 ml**, skalowane **od 100 ml co 250 ml z wkładką z super-absorbentu żelującego zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym**. Worki jednostronnie przezroczyste z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 6

Pytanie 1 – Zadanie nr 85

Obłożenie jednorazowe do zabiegów endowaskularnych

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na sterylne zestawy do zabiegów endowaskularnych w skład których wchodzi serweta z włókniny trójwarstwowej typu SMS w rozmiarze 208 x 330 cm z przezroczystą foliową wstawką o wymiarach 70 x 330 cm i warstwą chłonną wokół otworów w rozmiarze 122 x 81 cm, które były używane przez Szpital?

Pozostałe parametry zestawu oraz jego skład zgodne z wymogami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 7

Zadanie 62:

- Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii o śr. otwarcia 10 mm, w osłonce o śr. 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

- Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści pętle z siatką nylonową rozpostartą na owlanej pętli o wymiarach pętli wyłącznie 35 mm oraz 25 mm, długość 230 cm, śr. osłonki 2,3 mm, z funkcją rotacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

- Pozycja 3. Czy w miejscu tej pozycji Zamawiający dopuści: zestaw do opaskowania żyłaków przelyku, jednorazowego użytku, składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1650mm do zrzucania opasek połączoną fabrycznie z pokrętkiem działającym w dwóch kierunkach i pokrętkiem do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętlę, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo. Współpracuje z minimalnym kanałem roboczym 9,3mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

- Pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści igłę do ostrzykiwań o średnicy 21G lub 23G (do wyboru Zamawiającego), długość igły 4 mm lub 6 mm, średnica osłonki 2,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 63:

- Pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści szczotki jednorazowego użytku do czyszczenia endoskopu o parametrach:

- dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosia 6mm i 6mm przy długości narzędzia 2500mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lub

-dwustronna o średnicy drutu prowadzącego 1,7mm ze średnicą włosia 5mm i 10mm przy długości narzędzia 2300mm. Na końcach szczotki plastikowe kulki chroniące kanał endoskopu przed zarysowaniami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

- Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści ustnik endoskopowy z otworem centralnym o średnicy 22mm x 27mm, ze wstępnie założoną po jednej stronie gumką tekstylną. Nie zawiera lateksu. Otwory w gumce co 15 mm dające wiele możliwości w zakresie poprawnego mocowania ustnika. Ustnik posiadający wypustki plastikowe na części wewnętrznej zapobiegające przesuwaniu ustnika na uzębieniu pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 8

Pytanie do pakietu 34:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na połączenie obu pozycji 1,2 w pakiecie 34 w jedną pozycję i zakup: 2 x strzykawka 60 ml, 2 x kolce do napełniania, 1 x zwijany przewód Y 90"

(230 cm) z pojedynczym zaworem zwrotnym - 300 PSI, certyfikowanych przez producenta wstrzykiwacza Optistar Elite?

Obniży to łączny koszt zakupu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 9

PYTANIE 1 – zadanie 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w zadaniu 7 – kaniuli dotętnicznej 20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min. Kaniula jest wyposażona w zawór odcinający do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi oraz do pobierania próbek krwi tętnicznej, specjalnie zaprojektowany zawór ON-OFF zapobiega wypływowi wstecznemu krwi oraz narażeniu personelu na kontakt z krwią pacjenta, cewnik wykonany z FEP, widoczny w RTG, ostra igła z 3-płaszczyznowym ścięciem typu back-cut, koreczek luer-lock, metoda sterylizacji: tlenek etylenu.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

PYTANIE 2 – zadanie 6, pozycje 7, 8, 9, 10, 11

Z uwagi, że pojemniki na odpady szpitalne nie są zakwalifikowane jako wyroby medyczne zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie do osobnego zadania pozycji nr 7, 8, 9, 10, 11, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 10

Czy Zamawiający w zadaniu 26

Pozycja 1 dopuści:

Cewnik 5-kanałowy wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 9,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm, 20cm do wyboru przez Zamawiającego.

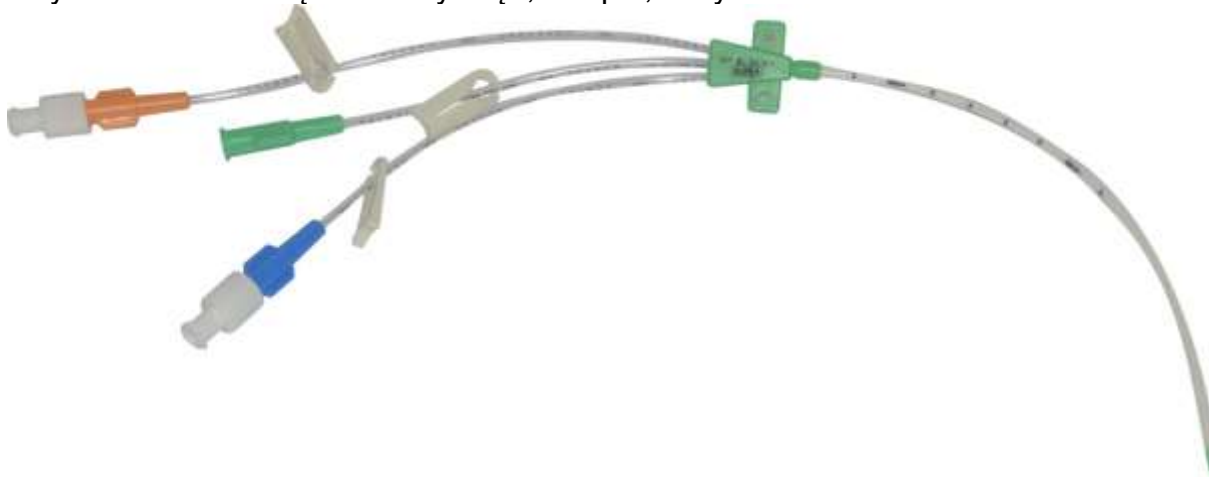
Każdy zestaw zawiera : cewnik pięciokanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, przewodnik typu "J" 60cm ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 10 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 5 zatyczek z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml. oraz kabel EKG?



Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pozycja 2 dopuści:

3-kanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, przewodnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylatator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml. kabel EKG?



Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w zadaniu 28

Pozycja1 dopuści:

Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, przewodnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylatator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 11

Zadanie 49

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie jednostki w zadaniu 49. Czy wymaga 20 sztuk ostrzy, czy może 20 opakowań x 50 sztuk ostrzy?

Odpowiedź: 20 opakowań po 50 szt.

Zestaw 12

Zadanie 55

1. Czy Zamawiający w pozycji 1, 2, 3 dopuści zaoferowanie pętli o długości roboczej 240 cm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
2. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm, długość 240 cm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm długość 240 cm, średnica pętli 15 mm, 25 mm i 32 mm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 62

4. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 10 mm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
5. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 6 mm z drutu plecionego, długość robocza 240 cm, średnica osłonki 2,4 mm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
6. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie chwytaków do polipów w formie siatki rozpostartej na pętli o wymiarach:
 - średnica pętli 40 mm, długość narzędzia 230 cm, śr. osłonki 2,3 mm
 - średnica pętli 30 mm, długość narzędzia 230 cm, śr. osłonki 2,3 mm
 - średnica pętli 15 mm, długość narzędzia 160 cm, śr. osłonki 1,8 mm**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
7. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie zestawów z cewnikiem wprowadzającym o długości 150 cm, średnica wewnętrzna gumki po uwolnieniu 1,9 mm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
8. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy ostrza 23G (0,6 mm) długość igły 6 mm, średnica osłonki 2,4 mm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
9. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 63

10. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczotek bez specjalnego uchwytu.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
11. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczotek do kanałów o śr. 2,8- 4,2 mm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 64

12. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie sfinkterotomów o średnicy cewnika 2,3 mm, końcówka dystalna zwężana do 1,67 mm, sfinkterotom typu precut o średnicy cewnika 2,3 mm, końcówka dystalna zwężana do 1,8 mm, długość narzędzia 215 cm, cięciwa o długości 20 mm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
13. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie sfinkterotomów o średnicy 2,3 mm, końcówka zwężana do 1,67 mm, igła wysuwana do 5 mm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
14. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie przewodnic z końcówką o długości 7 cm.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
15. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie koszyków o długości 195 cm, wykonanych z drutu plecionego, kształt trapez 4 ramienny, rozmiar koszy 40 mm i 60 mm w pozycji rozłożonej, kształt sferyczny wykonany z drutu

monofilamentowego, rozmiar koszy 40 mm i 60 mm w pozycji rozłożonej, kształt trapez 4 ramienny z drutu plecionego, rozmiar koszy 40 mm i 60 mm w pozycji rozłożonej, średnica cewnika 3,4 mm z możliwością użycia przewodnika 0,035”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

16. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie cewników z balonem lateksowym, z możliwością napełnienia do 3 średnic: 8,5-12-15 mm lub 12-15-18 mm (do wyboru).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

17. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie cewników o długości 215 cm, cewnik z końcówką metalową o średnicy 2,3 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

18. Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści zaoferowanie popychaczy o długości 170 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

19. Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie protez posiadających 1 otwór boczny na jednym końcu i dwa otwory boczne na drugim końcu, długość między zaczepami w zakresie 5 – 15 cm co 1-2 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

20. Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie protez z otworami na pętli pozostającej w drogach żółciowych, długość między pętlami w zakresie 3-15 cm co 1-2 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

21. Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaoferowanie balonów o długości 240 cm, średnica cewnika wprowadzającego maksymalnie 7,5Fr.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zdanie 89

22. Czy Zamawiający wymaga udostępnienia bezpłatnego klipsownic fabrycznie nowych.

Odpowiedź: Zamawiający w Zadaniu 89 wymaga udostępnienia na czas trwania umowy odpowiednich, kompatybilnych z zaoferowanymi klipsami wielorazowych autoklawowalnych klipsownic w ilości wskazanej w Załączniku 2 do SWZ. Ewentualne koszty jakie poniesie Wykonawca w związku z udostępnieniem urządzeń leżą po stronie Wykonawcy. Dostarczone klipsownice będą własnością Wykonawcy i zwrócone zostaną po zakończeniu realizacji umowy. Dostarczone klipsownice muszą posiadać instrukcję obsługi w języku polskim i być dopuszczone do używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. W okresie używania przez personel szpitala Wykonawca sprawuje serwis i gwarancję, w przypadku uszkodzenia niemożliwego do naprawienia nie wynikającego z winy Zamawiającego Wykonawca w kosztach własnych wymieni lub naprawi sprzęt wolny od wad.

Zadanie 99

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zszywek nie powleczonych teflonem, średnica zszywki 0,6 mm, wymiary 6,5 mm x 4,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 13

Zadanie 22 pozycja 2:

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, czy w Zadaniu 22 pozycja 2, Zamawiający miał na myśli „rura kompatybilna z respiratorem Carina, umożliwiająca wentylację nieinwazyjną, długość 150cm.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 14

ZADANIE 48

Prosimy o wydzielnie pozycji 1 i 2 do osobnego zadania, podział zadania zwiększy konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pozycja 3- Prosimy o dopuszczenie koca w rozmiarze 195x100 cm wykonanych z mocnego materiału dwuwarstwowego PP (Polipropylen) laminowanego PE (Polietylen).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pozycja 4-Prosimy o dopuszczenie materacyka w rozmiarze 217x 91 cm wykonanych z mocnego materiału dwuwarstwowego PP (Polipropylen) laminowanego PE (Polietylen).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Poz. 3 i 4 prosimy o dopuszczenie filtracji wdmuchiwanego powietrza na poziomie 99,97% realizowanej przez filtr Hepa wbudowany w ogrzewczu, który będzie przedmiotem użyczenia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

ZADANIE 49

Prosimy o dopuszczenie szerokości ostrza tnącego 3,6 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Prosimy o potwierdzenie, że zapotrzebowanie dotyczy 20 op. a' 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że zapotrzebowanie dotyczy 20 opakowań a' 50 szt. Ponadto Zamawiający wymaga udostępnienia na czas trwania umowy odpowiednich, kompatybilnych z zaofiarowanymi ostrzami strzygarek w ilości wskazanej w Załączniku 2 do SWZ. Ewentualne koszty jakie poniesie Wykonawca w związku z udostępnieniem urządzeń leżą po stronie Wykonawcy. Dostarczone strzygarki będą własnością Wykonawcy i zwrócone zostaną po zakończeniu realizacji umowy. Dostarczone strzygarki muszą posiadać instrukcję obsługi w języku polskim i być dopuszczone do używania. W okresie używania przez personel szpitala Wykonawca sprawuje serwis i gwarancję, w przypadku uszkodzenia niemożliwego do naprawienia nie wynikającego z winy Zamawiającego Wykonawca w kosztach własnych wymieni lub naprawi sprzęt wolny od wad.

ZADANIE 94

Prosimy o wydzielnie pozycji 2 i 3 do osobnego zadania, podział zadania zwiększy konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

ZADANIE 98

Pozycja 1- Prosimy o dopuszczenie koca w rozmiarze 195x100 cm wykonanych z mocnego materiału dwuwarstwowego PP (Polipropylen) laminowanego PE (Polietylen)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pozycja 2-Prosimy o dopuszczenie materacyków w rozmiarze 217x 91 cm wykonanych z mocnego materiału dwuwarstwowego PP (Polipropylen) laminowanego PE (Polietylen).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Poz. 1 i 2 prosimy o dopuszczenie filtracji wdmuchiwanego powietrza na poziomie 99,97% realizowanej przez filtr Hepa wbudowany w ogrzewczu, który będzie przedmiotem użyczenia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 15

Zadanie nr 12 poz. 13

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pasty elektrodowej kontaktowo-klejącej SAC2 o poj. 100g, op. – 1 szt., będącej zamiennikiem pasty EC2+ jako produktu równoważnego, z powodu braku dostępności pasty EC2+ na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 12 poz. 13

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji op. = 1 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 12 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pasty TEN 20, będącej zamiennikiem pasty TENSIVE jako produktu równoważnego, z powodu braku dostępności pasty Tensive na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 12 poz. 13, 14

Prosimy o wydzielenie pozycji 13 i 14 z zadania nr 12, z powodu braku dostępności produktów wymienionych w tych pozycjach na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 16

ZADANIE 34. Czy zamawiający w poz. 1 dopuści złącze Y niskiego ciśnienia o długości 250cm z dwoma zaworkami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 17

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jednak nie wymaga.

Dotyczy Parametry Techniczne:

2. Dotyczy zadania 63, pozycja 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu zaoferowania szczotki typu Endocleaner ze specjalnym uchwytem wyrażając jednocześnie zgodę na zaoferowanie uniwersalnej szczotki do czyszczenia kanału, kompatybilnej z kanałem 2,8-4,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

3. Dotyczy zadania 63, pozycja 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ustnika

o wymiarze wewnętrznym otworu 20x26mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 18

1. 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 wyraża zgodę na przysyłanie w formie elektronicznej faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt. Zamawiający nie wyraża zgody na przysyłanie w formie elektronicznej not obciążeniowych i not korygujących.

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

3

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - 1) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 1, w wysokości 0,2% za każdy dzień zwłoki licząc od wartości brutto zamówionych a niedostarczonych asortymentów lub od wartości dostarczonej wadliwej partii towarów, **jednak nie więcej niż 10% wartości umowy brutto zamówionych a nie dostarczonych asortymentów lub wadliwej partii towarów,**
 - 2) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu rozpatrzenia reklamacji, o którym mowa w § 3 ust. 7 w wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki licząc od wartości brutto reklamowanych asortymentów, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanych asortymentów,**
 - 3) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostarczenia towarów wolnych od wad, o którym mowa w § 3 ust. 6, w wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki od wartości asortymentu reklamowanego, licząc wartość od kwoty brutto, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy**
 - 4) W wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od Umowy lub ją wypowie z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 19

Pytanie 1

Dotyczy Zadanie 55 pozycja 3

Czy Zamawiający w w/w pozwole zaoferować pętle polipektomii jednorazowego użytku o śr. 25mm, wszystkie pozostałe parametry zgodnie z opisem SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 20

Zadania nr 68 – Asortyment do mikrochirurgii naczyniowej

Pytanie nr 1:

W związku z tym, iż nić opisana w pozycji nr 7 występuje tylko ze srebrnym kolorem igły to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nici 10-0 w kolorze srebrnym? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 2:

W pozycji nr 3 doszło prawdopodobnie do omyłki. Czy Zamawiający miał na myśli zaciski dostępne do naczyń o średnicach poniżej 1 mm zamiast powyżej 1mm ?

Tak jak w pozycji nr 4, w której jest prawidłowo.

Odpowiedź: Tak poniżej 1 mm.

Zestaw 21

Dotyczy: wzoru umowy

1. § 6 ust. 6
Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 15 % wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.
2. § 7 ust. 3 W odniesieniu do §7 ust. 3 Umowy – Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron, tym bardziej w sytuacji, gdy jest dodatkowo powiązane obarczone obowiązkiem zapłaty kary umownej. Mając na względzie ogólne sformułowanie podstaw do takiego odstąpienia z winy Wykonawcy, przewidziane

uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie wykonawcy które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwiała rzetelną kalkulację ryzyka.

Proponujemy zatem dodanie zapisu: „Odstąpienie przez Zamawiającego od Umowy powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do odstąpienia Zamawiającego od umowy lub ich skutków, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym terminie, nie krótszym niż 5 dni.”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

3. § 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisów dot. siły wyższej w następujący sposób:

„1. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za szkody powstałe w wyniku działania siły wyższej, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, bądź też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany nadzwyczajne, zagrożenia epidemicznego lub epidemii, itp.

4.2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

4.3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe.”

Odpowiedź: Zamawiający w § 5 Projektu umowy dodaje ust. 4, 5 i 6 o treści następującej:

„4. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za niewypełnienie zobowiązań umownych z powodu wystąpienia siły wyższej. Za przypadki siły wyższej, które uwalniają Strony od wypełnienia zobowiązań umownych na czas trwania siły wyższej, uznaje się nieprzewidziane wydarzenia, które wystąpią niezależnie od woli Stron i po zawarciu niniejszej umowy, a którym strona nie będzie mogła zapobiec, przy zastosowaniu należytej staranności, udaremniając całkowicie lub częściowo wypełnienie zobowiązań umownych, jak np.: pożar, powódź, osuwisko, trzęsienie ziemi, wojna, mobilizacja, działania wojenne wroga, rekwizycja, embargo lub zarządzenia władz.

5. Siłą wyższą nie jest brak siły roboczej, materiałów i surowców, środków transportu, chyba, że jest to spowodowane siłą wyższą.

6. O zaistnieniu okoliczności uznanych za siłę wyższą, Strony są zobowiązane niezwłocznie się powiadomić”.

Pozostałe zapisy bez zmian.

Zestaw 22

Dotyczy zadania 8 pozycji 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcjnie równoważnego zestawu do drenażu opłucnej o następujących parametrach:

- sucha zastawka jednokierunkowa na wejściu do komory kolekcyjnej
- płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie od 0 do 45 cm H₂O z dodatkowym wskaźnikiem informującym o rzeczywistej sile ssania (wydolności zewnętrznego źródła próżni)
- wyskalowana komora na wydzielinę o pojemności 2250 ml
- automatyczne zawory bezpieczeństwa ciśnienia dodatniego oraz wysokiego ujemnego,

- gruszka informująca o stanie rozprężenia płuca i umożliwiająca dodatkową ewakuację płynu,
- komora monitorowania przecieku powietrza z portem bezigłowym, wyskalowana
- port bezigłowy w komorze kolekcyjnej oraz na drenie pacjenta do pobierania próbek
- przystosowany do zawieszenia na łożku oraz postawienia na podłodze
- szybkozłączce na drenie pacjenta oraz dwa dodatkowe łączniki
- zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy zadania 89 pozycji 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego klipsa o długości po zamknięciu 6,0 mm, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy zadania 89 pozycji 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego klipsa o długości po zamknięciu 9,1 mm, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy zadania 93 pozycji 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego retraktora cięć chirurgicznych o długości rękawa 150 mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy zadania 93 pozycji 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego retraktora cięć chirurgicznych o długości rękawa 150 mm oraz średnicy obręczy 120 mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy zadania 93 pozycji 3:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania funkcyjnie równoważnego retraktora cięć chirurgicznych o długości rękawa 150 mm, reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 23

Zadanie 2, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek do gazometrii za opakowanie handlowe a'100szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2, pozycja 11

Czy Zamawiający oczekuje maski dla dzieci czy dla dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania maski dla dorosłych.

Zadanie 2, pozycja 15-18,20,44,48

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 2, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści szkiełka z matowym, przezroczystym rantem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 2, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści szkiełka nakrywkowe 24x50mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści sterylne szczoteczki standardowe typu prostego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 2, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 2, pozycja 35-36

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek za opakowanie handlowe a'100szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny o długości 50cm, 100% silikon z linią RTG, z sześcioma otworami bocznymi, dostępny w rozmiarach: 15F, 18F, 20F, 21F, 24F, 26F, 27F, 30F, 33F, 36F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Dufour, 100% silikon w rozmiarach od 18-24CH?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane w opakowania podwójne - wew. folia, zew. papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści rurki typu Guedel wykonane z medycznego polietylenu (PE), w rozmiarach:

1/70mm, 2/80mm, 3/90mm, 4/10mm pakowane pojedynczo w opakowania foliowe, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarze: CH 8 i CH 10 długość 400 mm, pozostałe rozmiary zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 3, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania wydzieliny z dróg oddechowych o pojemności 25 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy bez przewodnicy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 3, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany o uniwersalnym połączeniu 22M/15F - 15M?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 28-29

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 4, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10 %

rozszerzenia pojemności nominalnej: 2ml -2,2; 5ml – 5,5; 10ml – 11 oraz 20ml – 22 oraz z pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka w postaci kryzy ograniczającej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml pakowane w op=50szt oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 4, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną, czytelną i trwałą skalą?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 4, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w komplecie z dopakowaną igłą 0,45 x 13 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą, czytelną i trwałą skalą koloru czarnego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 4, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści igłę do pena w rozmiarze 0,33 mm x 12 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 4, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści igłę ze szlifem Quincke w rozmiarze 1,2x90 (G18x3,5")?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 4, pozycja 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 4, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści igły w klasie IIa? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 4, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze 21G z głębokością wklucia 2,4mm lub 23G z głębokością wklucia 1,8mm? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 4, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za opakowanie a'100 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą o długości 55mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 5, pozycja 2

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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 6, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 6, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny zestaw wysokopróżniowy z butelką o pojemności 200ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 6, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny zestaw wysokopróżniowy z butelką o pojemności 400ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętnniczą o następującym opisie:

- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP) posiadający 2 paski kontrastujące w RTG
- Zawór odcinający „on/off” w kolorze czerwonym umożliwia zamknięcie lub otwarcie światła kaniuli
- Specjalnie zaprojektowany przesuwany zawór odcinający minimalizuje utratę krwi, zapobiega wypływowi wstecznemu zmniejszając ryzyko potencjalnej ekspozycji na materiał zakaźny
- Skrzydełka „w kształcie motyla” ułatwiają bezpieczne mocowanie za pomocą opatrunku
- Skrzydełka dodatkowo wyposażone w 3 oczka umożliwiające opcjonalne przysycie do skóry
- Ostre ścięcie igły umożliwia płynne oraz atraumatyczne umieszczenie kaniuli w naczyniu tętnicznym pacjenta
- Komora wypływu wyposażona w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi i ryzykiem infekcji
- Koreczek luer lock pozwala na zamknięcie portu głównego zaraz po założeniu
- Kaniula bezpieczna wyposażona w pasywne zabezpieczenie, które automatycznie osłania ostrze mandrynu minimalizując ryzyko zakłucia oraz zranienie igłą
- Jednorazowego użytku
- Rozmiar: 20G x 13/4”, 1,1 x 45mm
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 szt./ blister papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 12, pozycja 4-5

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 12, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 55x41mm z wycięciem na mocowanie przewodu:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 12, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 12, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści elektrody na włókninie bez tarki do przygotowania naskórka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 12, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści elektrody prostokątne 22x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 12, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe z wypustką 41x37mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 12, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści papier Mindray BeneHeart R12 w opak. 100 stron wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 73, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pisak z fioletowym tuszem? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 73, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakikolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 74

Czy Zamawiający dopuści воск kostny w płatkach 2,5g o składzie: 80% mieszanina wosków pszczelich i 20% palmitynianu izopropylowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie 83, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę 27Gx120mm? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o wymiarach min. 220 x 300 cm, z przezroczystymi foliowymi wstawkami min. 62,5 x 300 cm po obu stronach do zabezpieczenia pulpitu sterowniczego. Serweta posiada dwa otwory wypełnione folią chirurgiczną o śr. 12 cm, otoczone warstwą chłonną o wymiarach 70 x 70 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści ręczniki chłonne min. 30 x 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 65 x 85 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści osłonę 85 x 85 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół w rozmiarze min. 150 x 190 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści opakowanie plastikowa torba ze wstawką tyvek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 220cm x 320cm, z dwoma otworami o średnicy 10cm, zintegrowana z transparentną foliową wstawką po dwóch stronach serwety
 - 1 x serweta nieprzylepna o wymiarach 100cm x 150cm
 - 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
 - 1 x fartuch chirurgiczny standard wykonany z wielowarstwowej włókniny hydrofobowej SSMMS o gramaturze 45 g/m², wyposażony w system troków, kartonik do aseptycznej aplikacji, tylne części fartucha zachodzące na siebie. Rozmiar XL.
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x150 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 85

Czy Zamawiający dopuści zestaw w opakowaniu TYVEC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 24

zadanie 1, poz. 2

Czy zamawiający dopuści 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: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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 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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

zadanie 2, poz. 8-10,21-26,30-37

Czy zamawiający wydzieli poz. 8-10,21-26,30-37 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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

zadanie 2, poz. 8

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 2, poz. 9,10

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100

szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 2, poz. 22

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 2, poz. 26

Czy zamawiający wymaga stażę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE.

Bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry.

pakowaną w rolce w odcinkach o długości 47 cm po 25 szt. w kartonik z podajnikiem, rolce z nadrukowaną fabrycznie instrukcją obsługi na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 2, poz. 25

Czy zamawiający wymaga stażę automatyczną, wielorazową, wykonaną z elastycznego paska, z możliwością dezynfekcji wacikiem nasączonym alkoholem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 2, poz. 35

czy Zamawiający wymaga szczoteczki typu cytobrszka?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

zadanie 2, poz. 36

czy zamawiający wymaga szczoteczek typu wahlarzyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 4, poz. 5,6,10

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,6,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonal-ne 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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

zadanie 4, poz. 5,6

czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający określił opakowanie cyt. „...opakowanie kolorystyczne folia-papier...”.

zadanie 5, poz. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający określił opakowanie cyt. „...opakowanie typu papier-folia”.

Zestaw 25

Pytanie nr 1– Dot. rozdziału XVIII SWZ – Opis kryteriów oceny ofert – dot. zadania 34

Prosimy Zamawiającego o zmianę w zakresie zadania nr 34 zapisu w kryterium „Oznakowanie na opakowaniu w języku polskim – 10%” na „Oznakowanie na opakowaniu w języku polskim **lub angielskim oraz za pomocą powszechnie stosowanych czytelnych piktogramów** – 10%”.

W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju.

Stosowanie takich etykiet jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2017 poz. 211).

„Art. 14. 1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

2.22) Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ. Oznakowanie na opakowaniu w języku polskim dotyczy kryterium oceny ofert. Zaoferowanie z oznakowaniem na opakowaniu w języku angielskim jest dopuszczalne – w takim przypadku oferta jedynie nie otrzyma dodatkowych pkt.

Zestaw 26

Zadanie 20

Poz. 3

1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

System rampa z wbudowaną płytką trójkranikową, z 4 zaworami Clave pracującymi w systemie wewnętrznej tępej kaniuli, z nakręcaną końcówką Luer, dren 150 cm, (całość systemu 167 cm) objętość napełniania ok. 7,7 ml. Ilość aktywacji 600, do 7 dni stosowania. Do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlohexydyną i alkoholami, podłączenie luer i luer-lock, nie zawiera DEHP, lateksu i części metalowych, produkt sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga z zastrzeżeniem, że asortyment musi spełniać swoje podstawowe parametry i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów.

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie

System rampa z pięcioma kranikami, z 6 zaworami Clave pracującymi w systemie wewnętrznej tępej kaniuli, z nakręcaną końcówką Luer, dren 150 cm (długość systemu 175 cm) objętość napełniania ok. 8,62 ml. Szybkość przepływu 165 ml/min. Ilość aktywacji 600, do 7 dni stosowania. Do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlohexydyną i alkoholami, podłączenie luer i luer-lock, nie zawiera DEHP, lateksu i części metalowych, produkt sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga z zastrzeżeniem, że system musi spełniać swoje podstawowe parametry i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów.

Poz 3 i 4 czy zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczenia wielorazowych uchwytów do oferowanych ramp stosowanie do potrzeb zamawiającego /ilości łóżek, na czas trwania umowy ?

Odpowiedź: Tak w celu należytego stosowania oferowanych ramp w poz. 3 i 4 zamawiający posiada 10 łóżek.

Zadanie 20 poz. 3

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnianie, czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje: rampy z drenem o długości 150, z zaworami bezigłowymi z możliwością użycia 600 razy z dedykowanym uchwytem pakowanym oddzielnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowanie asortymentu o ww. parametrach z zastrzeżeniem, że asortyment musi spełniać swoje podstawowe parametry i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów

Zadanie 20 poz. 4

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnianie, czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje: rampy kranikowej, z 6-cioma portami bezigłowymi, nieprzeźroczyste, działające w technologii podzielnej membrany i tępej kaniuli, o objętości wypełnienia 8,62 ml, połączenie rampy z imadłem na śruby mocujące z dedykowanym uchwytem pakowanym oddzielnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowanie asortymentu o ww. parametrach z zastrzeżeniem, że asortyment musi spełniać swoje podstawowe parametry i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów.

Zadanie 18 poz. 1

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje by zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, posiadał dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak dren musi być 2-światłowy. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowanie asortymentu o ww. parametrach z zastrzeżeniem, że asortyment musi spełniać swoje podstawowe parametry i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów.

Zadanie 18 poz. 5

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy ze względu na zmiany producenta zamawiający wymaga: Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o składzie:

Dwa osobne opakowania każde zawierające: - Jedną 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, - płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej saszetce, 7ml
Cztery osobne opakowanie zawierające: -Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu, z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, - płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej saszetce, 7ml

Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający w Zadaniu 18 poz. 5 wymaga złożenia oferty na: „*Opatrunek do mocowania cewników i sond donosowych typu Naso-fix*”.

W przypadku zestawów do 24-godzinnej toalety jamy ustnej (Zadanie 18 poz. 3), Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowanie asortymentu o ww. parametrach z zastrzeżeniem, że zestaw musi spełniać swoje podstawowe parametry do 24-godzinnej toalety jamy ustnej i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów.

Pakiet 46

Poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje, wyskiej jakości Nebulizator do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml., z łącznikiem T wyposażonym w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 µm potwierdzona w katalogach producenta, czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 6-8 l/min: 0,35 - 0,41 ml/min. W zestawie przestrzeń martwa 12 cm i dren 210 cm. Zaprojektowany do współpracy z obwodami oddechowymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowanie asortymentu o ww. parametrach z zastrzeżeniem, że zestaw musi spełniać swoje podstawowe parametry do nebulizacji i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie produktu światowego producenta: Układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowanie asortymentu o ww. parametrach z zastrzeżeniem, że układ musi spełniać swoje podstawowe parametry i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów.

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie: Szczoteczka do zębów z odsysaniem, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi, oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni. Pakowana pojedynczo. Z możliwością stosowania z płynem do

płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny. Wyrób medyczny zarejestrowany w klasie IIa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowanie asortymentu o ww. parametrach z zastrzeżeniem, że zestaw musi spełniać swoje podstawowe parametry i być kompletny bez dodatkowych zakupów oddzielnych komponentów.

Zestaw 27

ZADANIE NR 45

1. **Poz. 2 i 3** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zbiorników na wydzielinę z substancją powodującą żelowanie wydzieliny z rany w zbiorniku, w zamian za żel antybakteryjny oraz z koreczkiem do zamykania drenu, w zamian za zacisk? Zbiorniki te są kompatybilne z urządzeniem Vivano Tec Pro.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. **Poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści w zestawie opatrunkowym oraz luzem dren PVC dwuśladowy umożliwiający przepływ wysięku z rany do zbiornika nawet podczas zgniecenia lub ucisku, kompatybilny z urządzeniem Vivano Tec Pro?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

ZADANIE NR 66

3. **Poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej 1,2 x 81mm? Pozostałe parametry igły bez zmina.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

ZADANIE NR 95

4. **Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu jałowego do usuwania szwów o następującym składzie:

- 3 x kompres z gazy bawełnianej, 7,5 x 7,5 cm, 17 N 8W
 - 1 x pęseta anatomiczna typu Adson metalowa, 12 cm
 - 1 x nożyczki metalowe ostro/ostre, 11,5 cm
 - 1 x pęseta plastikowa, 12,5 cm
- Opakowanie typu twardy blister.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. **Poz. nr 2** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu jałowego do zakładania szwów o następującym składzie:

- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
 - 1 x pęseta chirurgiczna metalowa, 12 cm
 - 6 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki (20 x 20 cm), 20N
 - 1 x igłotrzymacz, 12 cm
 - 1 x nożyczki metalowe ostro/ostre, 11,6 cm
 - 1 x strzykawka typu Luer-Lock 10 ml (zapakowana)
 - 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
 - 1 x igła 0,8 x 40 mm, 21G x 1 1/2, zielona (zapakowana)
 - 1 x serweta włókninowa, 50 x 50 cm (barierowa)z przylepnym otworem 5 x 10 cm
 - 1 x serweta włókninowa nieprzylepna, 60 x 60 cm (barierowa)
- Opakowanie typu twardy blister.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. **Poz. nr 3** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu jałowego do wkłucia centralnego o następującym składzie:

- 6 x kompres z gazy bawełnianej, 7,5 x 7,5 cm, 8W 17N
- 4 x tampon z gazy bawełnianej 20 N (tupfer), wielkość śliwki (20 x 20cm)
- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 1 x pęseta plastikowa, 12,5 cm
- 1 x serweta włókninowa, nieprzylepna, 45 x 75 cm (barierowa)

- 1 x serweta włókninowa, 45 x 75 cm z regulacją otworu (serweta składa się z 2 oddzielnych części), otwór przylepny (barierowa)
- 1 x strzykawka Luer 10 ml (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,8 x 40 mm, 21G x 1 1/2, zielona (zapakowana)
- 1 x ostrze — skalpel, 6,5 cm (zapakowane)
- 1 x igłotrzymacz, 14 cm
- 1 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej, 10 x 15 cm, (zapakowany)

Opakowanie typu twardy blister.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. **Poz. nr 4** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu jałowego do wkłucia lędźwiowego o następującym składzie:

- 1 x serweta włókninowa, 75 x 90 cm (barierowa)
- 1 x serweta włókninowa, 75 x 90 cm, z otworem i przylepną krawędzią boczną (barierowa)
- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 1 x strzykawka typu Luer Lock, 5 ml z tłokiem niskooporowym (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,7 x 30 mm, 22G x 1 1/4, czarna (zapakowana)
- 6 x tampon z gazy bawełnianej 20 N (tupfer), wielkość śliwki (20 x 20cm)
- 1 x samoprzylepny opatrunek jałowy rozmiar 7,2 x 5 cm

Opakowanie typu twardy blister.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. **Poz. nr 6** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu jałowego do cewnikowania o następującym składzie:

- 1 x para rękawiczek diagnostycznych nitrylowych, rozmiar M
- 1 x serweta włókninowa, 45 x 75 cm (barierowa)
- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 5 x kompres z gazy bawełnianej, 7,5 x 7,5 cm, 13N 8W
- 4 x tampon z gazy bawełnianej 20 N (tupfer), wielkość śliwki (20 x 20cm)
- 1 x pęseta plastikowa, 12,5 cm
- 1 x serweta włókninowa, 75 x 90 cm, z otworem Ø10cm
- 1 x żel poślizgowy w saszetce, 2,7 g
- 1 x strzykawka z wodą destylowaną i gliceryną, 10 ml

Opakowanie typu twardy blister.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. **Poz. nr 1-5** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów jałowych zapakowanych w opakowania typu „twardy blister”. Na opakowaniu centralna etykieta z dwiema nalepkami do wklejenia do dokumentacji z numerem serii, datą ważności, nazwą producenta,. Na jednej z nich informacje podane są w formie kodu kreskowego. Na opakowaniu brak wskaźnika informującego o przejściu procesu sterylizacji (Wskaźnik nie jest wymagany w zakresie wymogów zasadniczych dyrektywy 93/42 EWG załącznik 1, dotyczącej oznakowania wyrobów medycznych i stanowi informację dodatkową. Na opakowaniu wyrobu jałowego musi być podana metoda sterylizacji)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. ZAPISY SIWZ - PROJEKT UMOWY

Wnosimy o zmianę zapisów umowy w § 6 ust. 1 pkt. 4 wzoru umowy :

4) w wysokości 10% wartości brutto Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

Na zapis:

4) w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 28

1/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 2 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 3 wymaga wyceny kaniul jednego producenta (wszystkich rozmiarów) w celu zachowania pełnej kompatybilności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 1-6 wymaga wyceny asortymentu jednego producenta, w celu zachowania pełnej kompatybilności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 20 dopuści wycenę igieł do pena w rozmiarze 0,33x12,7mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 20 dopuści wycenę igieł do pena w rozmiarze 0,33x12mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 22 dopuści wycenę igły w rozmiarze 1,2x88mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 25 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,5x88mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 25 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,55x88mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 26 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,4x88mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10/ Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 26 dopuści wycenę igły w rozmiarze 0,45x88mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11/ Czy Zamawiający w Zadaniu 14 poz. 31 dopuści wycenę op. x 200 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12/ Czy Zamawiający w Zadaniu 5 poz. 1 dopuści wycenę przyrządu o długości komory kroplowej 50mm (kroplomierz komory 20 kropli = 1ml ± 0,1ml), wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów; filtr 15µm; z regulatorem przepływu; zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki nakładanej na igłę po użyciu, dren o długości 150cm; w opakowaniu typu folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 29

Pytanie 1, dot. pakietu 21 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu oddechowego jednorazowego użytku, zawierającego 2 rury karbowane o regulowanej długości w zakresie 42-200 cm i

średnicy 22 mm, łącznik Y zintegrowany z rurami, twarde zakończenia od strony respiratora, układ mikrobiologicznie czysty? Łącznik kolankowy z portem kapno zabezpieczonym koreczkiem na uwięzi. Bezlątkowy worek oddechowy o pojemności 2 l, rozciągalna gałąź do worka o długości max. 150 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie 2, dot. pakietu 21 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu tzw. sztuczny nos, z wkładem z gąbki medycznej umieszczonym po obu stronach wymiennika? Posiada mechanizm antyokluzyjny. Waga 8 g. Nawilżacz posiadający wejście z portem do odsysania oraz podłączenia tlenu. Martwa przestrzeń 19 ml. Minimalna objętość oddechowa >60 ml. Zwrot wilgoci 26mg H₂O/l. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie 3, dot. pakietu 21 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra elektrostatycznego, bakteryjno – wirusowego z portem do CO₂, z wymiennikiem ciepła i wilgoci; dla dorosłych; sterylne? Wydajność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,998% (potwierdzone protokołami niezależnego laboratorium). Przestrzeń martwa 57 ml, objętość oddechowa >180 ml; waga 31 g z portem kapno z koreczkiem na uwięzi. Wydajność nawilżania 32,3 mgH₂O/l przy V_t=1000 ml. Opór 1,6 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, 2,7 cmH₂O przy przepływie 60 l/min.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie 4, dot. pakietu 21 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu wykonanego z rur karbowanych, gładkich w środku z łącznikiem bez portów, o długości 1,6 m?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie 5, dot. pakietu 21 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu wykonanego z rur karbowanych, z łącznikiem bez portów, o długości 1,6 m? Zamawiający używał tego typu układów z posiadanymi respiratorami.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie 6, dot. pakietu 21 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra mechanicznego, bakteryjno wirusowego z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci wykonanego z celulozy, o skuteczności nawilżania 23 mg/l przy VT - 500 ml, hydrofobowa membrana filtrująca, ułożona w harmonijkę, o skuteczności filtracji > 99,999 %? Objętość oddechowa >200 ml, sterylne, opory przepływu (po 24 godzinowym użyciu) 3,6 cm²/H₂O przy 60 l/min. waga filtra 36 gram, pakowany po 1 sztuce w opakowaniu umożliwiającym jej otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych / po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie 7, dot. pakietu nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu oddechowego o długości 160 cm, kompatybilnego z posiadanym respiratorem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 30

Dotyczy pakietu nr 24- zawory do bronchoskopu

1. Czy Zamawiający w pakiecie 24, pozycji 1: „Zawór do odsysania, do fiberoskopów, jednorazowy. Kompatybilny z giętkim wideoendoskopem intubacyjnym 5,5x65 CMOS s/n 15164, Karl Storz w posiadaniu przez Szpital” ilość: 10 sztuk, dopuści opakowanie, które zawiera 20 sztuk zaworów, gdyż tylko tak producent pakuje swoje wyroby? Jeżeli tak, to prosimy o korektę ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza zaferowanie 1 opakowania w

ilości do 20 szt. Wobec powyższego j.m. należy przyjąć 1 opakowanie oraz informację zamieścić pod tabelą.

2. Czy ze względu na obecną sytuację wynikającą ze skutków pandemii COVID-19 i wojny oraz zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu 24 do 30 dni od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

3. Czy w celu umiarkowania kar umownych, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary o której mowa we wzorze umowy §6 ust.1 pkt. 1-3 z 0,2% na 0,1% ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

4. Czy w celu umiarkowania kar umownych, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary o której mowa we wzorze umowy §6 ust. 1 pkt. 4 z 10% na 5%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 31

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 4, poz. 19, 20 i 21 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 19, 20 i 21 z pakietu 4 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 20 igieł o parametrach 033x12mm??

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 4, poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 31 z pakietu 4 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 32

Pytanie nr 1

dot. formularza asortymentowo-cenowego – zał. nr 2 do SWZ

Ponieważ 1 opakowanie handlowe producenta zawiera 40 szt. klipsów, zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy jednostką miary w Zadaniu nr 56 , poz. 1 są sztuki czy opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 50 szt.

Pytanie nr 2

dot. formularza asortymentowo-cenowego – zał. nr 2 do SWZ

W przypadku, gdy jednostką miary w Zadaniu nr 56 są sztuki, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie w Zadaniu nr 56 , poz. 1 oferowanej liczby klipsów do pełnych opakowań handlowych producenta (po 40 szt.), w górę do 80 szt. (2 opakowania) lub w dół do 40 szt. (1 opakowanie)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź: Zamawiający w Zadaniu 56 określił ilość na 50 szt. lub za jedno opakowanie. W przypadku posiadania w opakowaniu innej ilości szt. niż wyszczególnione, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 1 opakowania o minimalnej ilości 40 szt. oraz informację

zamieścić pod tabelą.

Pytanie nr 3

dot. formularza asortymentowo-cenowego – zał. nr 2 do SWZ

Prosimy o informację czy w Zadaniu nr 58 nie doszło do pomyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga kompatybilności z endoskopem CF-Q180AL/I lub CF-H185L/I? Endoskop CF-H180AL wymaga nasadki o średnicy 15,7mm.

Odpowiedź: tak doszło do omyłki pisarskiej proszę o zaoferowanie jw.

Pytanie nr 4

dot. formularza asortymentowo-cenowego – zał. nr 2 do SWZ oraz projektowanych postanowień umowy §2 ust. 2– zał. nr 7 do SWZ.

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 61, poz. 1 zaoferowanie akcesoriów (materiałów eksploatacyjnych do ssaka KV-5), które nie są wyrobami medycznym w myśl ustawy o wyrobach medycznych i w związku z tym nie ma dla nich obowiązku posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu w rozumieniu w/w ustawy?

Mając na uwadze powyższe, stawka podatku VAT obowiązującą dla tych akcesoriów to 23%

Odpowiedź: Zamawiający zakładał taką możliwość, że niektóre wyroby nie są medyczne lecz do użytku medycznego. Wobec powyższego dopuszcza zaoferowanie produktów ze stawką 23%. Zgodnie z zapisami w SWZ rozdz. V ust. 2 „Asortyment medyczny będący przedmiotem zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania, posiadać aktualne atesty i świadectwa rejestracji lub zgłoszenie albo powiadomienie zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz.U. 2021 poz. 1565) lub być dopuszczony do obrotu i używania na podstawie świadectw, certyfikatów wydanych przez jednostkę notyfikowaną w UE (z aktualną datą ważności oraz identyfikującą producenta i typ wyrobu), posiadać certyfikat zgodności (jeżeli dotyczy)” W innych przypadkach powyższy zapis w ust. 2 nie ma zastosowania.

Pytanie nr 5

dot. formularza asortymentowo-cenowego – zał. nr 2 do SWZ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 61 poz. 3 i ustanowienie dla niej odrębnego pakietu, w celu umożliwienia złożenia ważnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

dot. projektowanych postanowień umowy §3 ust. 7– zał. nr 7 do SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §3 ust. 7 na następujący:

„7. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację w ciągu dni **roboczych** – kryterium oceny ofert, z zastrzeżeniem, że Wykonawca na czas reklamacji uzupełni reklamowany asortyment zgodnie z zamówieniem”?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 33

Dotyczy Zadania nr 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wymiennik o wydajności nawilżania 30m/l H₂O (przy Vt=500ml) i oporze przepływu 3mm H₂O przy 30l/min, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania nr 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 150-1500 ml i przestrzeni martwej 33ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania nr 21 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści obwody o długości 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania nr 21 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylny, jednorazowy, z portem kapno na linie, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania nr 21 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści filtr o właściwościach filtracji mechanicznej z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o metodzie filtracji intermolekularnej, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, , przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny- z potwierdzonym certyfikatem procesu walidacji sterylizacji, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania nr 96 poz. 2

Prosimy o podanie nr ref. pułapki obecnie stosowanej przez Zamawiającego lub jej nazwy (Dryline, Dryline II) co pozwoli na złożenie oferty zgodnej z wymaganiami.

Odpowiedź: Obecnie Zamawiający używa pułapek wodnych: „Pułapka wodna dla dorosłych DRYLINE /60-13100-00 /Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

Zestaw 34

Zadanie nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o pojemności 2,6l i drenem 1-światłowym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 18, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej z 2 opakowaniami bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydydny i 4 opakowaniami bezalkoholowego płynu do płukania z 0,1% roztworem nadtlenu wodoru, pozostałe zapisy SWZ bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 18, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

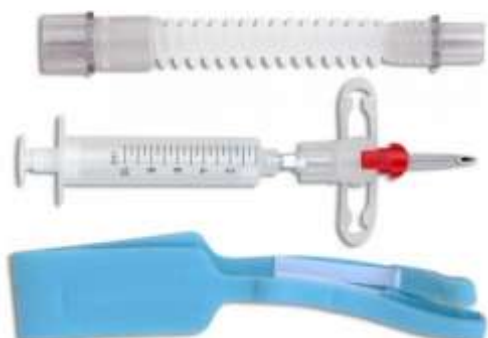
Zadanie nr 18, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do konikotomii Quicktrach o parametrach:

- Jednorazowy zestaw ratunkowy, pozwalający uzyskać, w przypadku niedrożności górnych dróg oddechowych, szybki dostęp do tchawicy pacjenta.
- Założenie tego urządzenia nie wymaga nacięcia skóry.
- Specjalna konstrukcja rękojeści zabezpiecza przed uszkodzeniem tylnej ścianki tchawicy w momencie wkłucia.
- Standardowa końcówka o średnicy 15 mm Quicktrach umożliwia wentylację przy użyciu worka samorozprężalnego, respiratora lub bezpośrednio ustami.
- Występuje w rozmiarach dla dzieci (od 2 do 10 lat) oraz dla osób dorosłych (powyżej 10

lat).

- Sterylna.
- Zestaw dostępny jest w 2 rozmiarach:
 - child - kaniula 2.0mm
 - adult - kaniula 4.0mm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o złączu od strony aparatury 22F, natomiast od strony pacjenta 22M/15F?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy wyłącznie z dodatkową gałęzią o długości do 120cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 21, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M

- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 21, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy zakończony łącznikami 22F od strony aparatury?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 21, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 21, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren bezbarwny, przezroczysty z konektorami w kolorze niebieskim, nieprzezroczystymi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,0mm i zewnętrznej 8,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren pakowany w pojedyncze opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 25, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o średnicy wewnętrznej 4mm i zewnętrznej 7mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 25, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o długości ok. 27cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 25, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren bezbarwny, przezroczysty z konektorami w kolorze niebieskim, nieprzezroczystymi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 25, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,0mm i zewnętrznej 8,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 42, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren do podawania tlenu zakończony z obu strony lejkiem (zdjęcie poglądowe poniżej)?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 42, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturką zamocowaną do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturki zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm

- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: Ch12, 14, 16 o dł. 30 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek tracheostomijnych

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: Ch 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 3

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

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem

retencyjnym w innym kolorze niż rękaw

- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową

- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach

- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka

- zestaw wprowadzający

- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml

- Czas stosowania 29dni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 183cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania kapturka zabezpieczającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści obwód z możliwością stosowania 24h?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 42, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści sól fizjologiczną o pojemności 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji bez zastawki bezzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 46, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania kapturka zabezpieczającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 46, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód z możliwością stosowania 24h?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 46, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do higieny jamy ustnej ze szczoteczką, która jest wykonana z 2 trwale połączonych ze sobą elementów, w sposób zapobiegający wyczepianiu się włosów, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 1650ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dołączoną osobno maskę w rozmiarze 4?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem tlenu o pojemności 2000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 47, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści łyżkę z datą ważności 3lata?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 63, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ustnik z otworem głównym o wymiarze 21x26,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 35

Pakiet 2

Poz. 22 Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 90szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 32 Czy Zamawiający dopuści szkiełka nakrywkowe w rozmiarze 24x36?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 32 Czy Zamawiający dopuści szkiełka pakowane po 500 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 33 Czy Zamawiający dopuści szkiełka w rozmiarze 24x50?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 40 Czy Zamawiający oczekuje śliniaków na rolce w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 40 Czy Zamawiający dopuści wycenę za rolkę/ pełne opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 73

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści pisak w kolorze fioletowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 74

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści воск kostny zawierający воск pszczeli – 80 % oraz palmitynian izopropylowy – 20%.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pakiet 83

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści igły o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści igły o długości 88mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 36

PYTANIA 1

1. Czy Zamawiający w zad 8 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2500 ml wyskalowaną od 0 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 co 2 ml co 5ml do 2500ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 36cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

2. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 90 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyneku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 90 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający w zad 99 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zszywki do skóry, powleczone teflonem, do wykorzystania przez pacjentów uczulonych na nikiel. Średnica zszywki 0,60mm. Wymiary 6,5x4,7 mm (oświadczenie Producenta), mogą być założone w czasie badania MRI i CT (oświadczenie Producenta). Jednorazowy magazynek zawiera 35 zszywek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

PYTANIA 2

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 22 poz 2 wymienniki ciepła i wilgoci o następujących parametrach : z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83 ; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 22 poz 3 filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze max 24 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 39,64 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15 ; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,6 cm H₂O.

3. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 22 poz 4 obwód oddechowy o gładkim świetle o długości 180cm , posiadający port w łączniku kolankowym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

4. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 22 poz 5 filtr mechaniczny o następujących parametrach :

Filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,9999% , przeciwprątkowej 99.999%; o wadze 37 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 74,5 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 37.1; 500ml: 33.8; 750ml: 31.5; 1000ml: 28.5; 1200ml: 26.2 ; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 6.87; 500ml: 10.18; 750ml: 12.47; 1000ml: 15.50; 1200ml: 17.82; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2.8 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Zestaw 37

Pakiet 1

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 1 Kaniule dożylną z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie, ze zintegrowanym koreczkiem luerlock, ostry koniec kaniuli – ścięcie typu pack-cut, sterylna, wykonana z PTFE z możliwością identyfikacji Usg, kompatybilna z MRI. Nie zawiera lateksu i PCV . Opakowanie uniemożliwiające przypadkowe otwarcie typu blister., Z widoczną datą ważności na opakowaniu jednostkowym, oznaczone znakiem CE, rozmiary: 0,8/25mm, przepływ 31ml/min, 1,0/32mm, przepływ 54ml/min, 1,2/45mm, przepływ 80ml/min, 1,4/45mm, przepływ 125 ml/min, 1,7/45mm, przepływ 180ml/min, 2,0/45mm, przepływ 270ml/min, 1,2/32mm, przepływ 80ml/min,



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 2, koreczki do kaniul dożylnych były jednorazowego użytku, jałowe, tego samego producenta co kaniule lub rekomendowane i sprzedawane przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności połączeń, na pasku po 4 sztuki, zapakowane z możliwością aseptycznego wyjęcia z opakowania. Koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi korka dla całkowitego zamknięcia światła kaniuli. Opakowanie 200szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

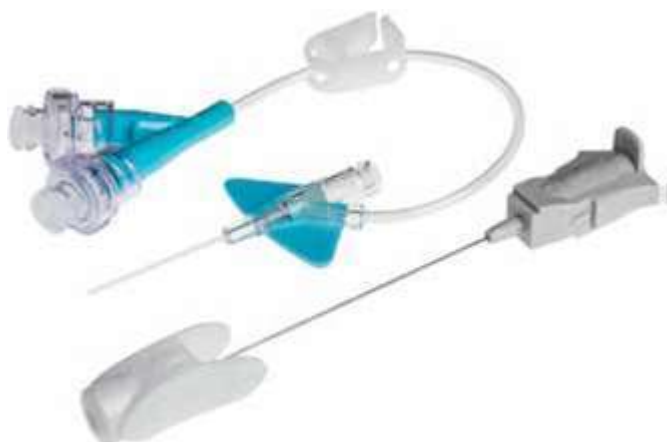
3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 3 Kaniulę wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowy, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażeniem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika. Poniżej rozmiary cewników:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 4, Kaniule bezpieczną w systemie zamkniętym, wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu (Vialon), posiadająca 6 pasków cieniujących w RTG. Igła z otworem przy ostrzu, potwierdzający prawidłowe wejście do naczynia krwionośnego, z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem, chroniącym przed ekspozycją na materiał biologiczny. Bez portu górnego, z platformą stabilizującą, posiadająca zintegrowany przewód przedłużający z zaciskiem na jego linii. Dren kaniuli zakończony dwoma odprowadzeniami, jedno z wejść zakończone zatyczką odpowietrzającą, w opakowaniu, w komplecie dwa

łączniki bezigłowego dostępu naczyniowego typu Q-Syte (dostosowany do 100 aktywacji). Ponadto cewniki o długości od 22G do 18G (0,9 do 1,3 mm) są przeznaczone do stosowania ze wstrzykiwaczami do środka kontrastującego, z ustawionym maksymalnym ciśnieniem 300 psi (2068 kPa),



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 7, Zawór bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 7 dni lub 200 użyć, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, dostępny także w wersji tętnicznej : czerwona obudowa, dostarczany wg potrzeb zamawiającego, nie zawierającego metalu oraz lateksu. Membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min.przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zawór wyposażony w zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wkłucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podłączenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 8, koreczek do dezynfekcji między innymi zaworów bezigłowych, pakowany pojedynczo w opakowaniu po 300 sztuk lub na pasku po 10 sztuk – 300 sztuk opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 5

7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 1 Aparat do infuzji grawitacyjnej , podstawowy. Zestaw do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami, Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu - bez kieszeni na kolec, bez PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A. Długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony. Objętość wypełnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Złącze luer lock stale. Komora kroplowa o długości 57mm, na opakowaniu jednostkowym, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwi, oznaczenie o braku lateksu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w celu potwierdzenia zgodności oferowanych

parametrów wynikających z opisu przedmiotu zamówienia w zadaniu 1 i 5 , Wykonawca jako przedmiotowe środki dowodowe przedłożył karty katalogowe , foldery, ulotki potwierdzające opisy wymagane przez Wykonawcę .?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 38

Pytanie nr 1:

Dotyczy Załącznika nr 7, umowa – projekt - §4 ust. 10.

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu ust. 10 z poniższego brzmienia:

"Należność określoną fakturą Zamawiający zapłaci przelewem na konto podane na fakturze w ciągu 60 dni od daty dostarczenia faktury w formie pisemnej, niewybiegającej przed termin realizacji dostawy. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego."

na:

„Należność określoną fakturą Zamawiający zapłaci przelewem na konto podane na fakturze w ciągu 30 dni od daty dostarczenia faktury w formie pisemnej, niewybiegającej przed termin realizacji dostawy. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego."

Prosimy o zmianę terminu płatności w zakresie Pakietu nr 37, gdyż konsekwencją pozostawienia zapisu w obecnym brzmieniu będzie wkalkulowanie przez Wykonawcę zwiększonego ryzyka biznesowego w cenę oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2:

Dotyczy Załącznika nr 7 – umowa – projekt

Zamawiający w §6 ust. 1 określił sposób naliczania i wysokość ewentualnych kar jakie mogą być nałożone na Wykonawcę w związku z realizacją umowy. Ze względu na znaczną wartość przedmiotowego zamówienia w naszej ocenie wysokość kar jest niewspółmierna do ewentualnej przewiny Wykonawcy, w związku z czym zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę części zapisów i nadanie im poniższego brzmienia:

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy, o którym mowa w § 3 ust.1, w wysokości 0,1% za każdy dzień zwłoki licząc od wartości brutto zamówionych a niedostarczonych asortymentów lub od wartości dostarczonej wadliwej partii towarów, jednak nie więcej niż 5% wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 1;

2) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu rozpatrzenia reklamacji, o którym mowa w § 3 ust. 7 w wysokości 0,1% za każdy dzień zwłoki licząc od wartości brutto reklamowanych asortymentów, jednak nie więcej niż 5% wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 1;

3) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostarczenia towarów wolnych od wad, o którym mowa w § 3 ust. 6, w wysokości 0,1% za każdy dzień zwłoki od wartości asortymentu reklamowanego, licząc wartość od kwoty brutto;

4) w wysokości 5% wartości brutto Umowy, gdy którakolwiek ze Stron odstąpi, od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca."

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3:

Dotyczy Załącznika nr 7 – Ogólnych warunków umowy

Zamawiający w §6 ust. 6 określił łączną wysokość kar umownych.

Biorąc pod uwagę symulację, która wynika z zapisów obowiązującego wzoru umowy, można stwierdzić, że zaproponowana łączna wysokość kar umownych jest niewspółmierna w stosunku do ewentualnej przewiny wykonawcy. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §6 ust. 6 na poniższe brzmienie:

„6. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekraczać 10% wartości umowy, określonej w § 5 ust.1.”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Ponadto Zamawiający informuje:

W związku z rozporządzeniem UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających, w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), w dniu 8 kwietnia 2022 r. przez Radę Unii Europejskiej (które ustanawia ogólnounijny zakaz udziału rosyjskich wykonawców w zamówieniach publicznych i koncesjach udzielanych w państwach członkowskich Unii Europejskiej. Przepisy rozporządzenia 2022/576 weszły w życie następnego dnia po publikacji, tj. w dniu 9 kwietnia 2022 r, uprzejmie wyjaśniamy, że Zamawiający będzie stosował wykluczenia wykonawców, które wynika bezpośrednio z przepisów art. 5 k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

Weryfikacji braku zaistnienia tej podstawy wykluczenia w stosunku do konkretnego podmiotu zamawiający może dokonać za pomocą wszelkich dostępnych środków. Jako przykład takich metod weryfikacji można wskazać chociażby ogólnodostępne rejestry takie jak Krajowy Rejestr Sądowy, Centralna Ewidencja i Informacja o Działalności Gospodarczej czy Centralny Rejestr Beneficjentów Rzeczywistych.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie Zamawiającego:
https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings