



**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

Inowrocław 23.08.2022 r.

EZP 337/2022

Wszyscy Wykonawcy  
Biorący udział w postępowaniu

**Dot. D-46/2022 DOSTAWY SPECJALISTYCZNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU NA POTRZEBY BLOKU OPERACYJNEGO SZPITALA WIELOSPECJALISTYCZNEGO IM DR. LUDWIKA BŁAŻKA W INOWROCŁAWIU**

Zamawiający na podst. art. 284 ust.2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019 ze zm.) przedstawia poniżej wyjaśnienia do zadanych pytań.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w zadaniu 28  
w pozycji 1 dopuści:

Leaderflex to cewnik do żyły centralnej wprowadzany techniką Seldingera.

Może być również stosowany do nakłuc tętnic (promieniowych, udowych) u dzieci lub dorosłych.

Leaderflex jest dostarczany w sztywnym opakowaniu blistrowym zawierającym:

1 igła do wkłuwania wew.Ø 0,8mm - Ø zew. 1,1mm - 19G - Długość: 54mm,

1 całkowicie nieprzezroczysty dla promieni rentgenowskich cewnik - Ø wewn. 0,8 mm - Ø zewn. 1,2 mm - 18G - 4Fr, 6 cm i 10 cm

1 prosty przewodnik z elastyczną końcówką dystalną Zewn. Ø 0,7 mm, długość 30 cm.

Lub

Cewnik jednokanałowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z PUR. Widoczna w Rtg, wyposażony w igłę do wprowadzania, przewodnik w kształcie litery "J" w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką. W rozmiarze 4,5FR/15 lub 20cm, igła wprowadzająca 19G/70mm, przewodnik 0,7mm/46cm. Zestaw zawiera również strzykawkę 10ml, dren przedłużający 25cm z kranikiem trójdrożnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

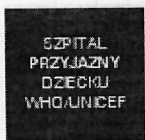
Pytanie 2

W pozycji 2 dopuści

Zestaw do wkłuc centralnych dwuświatłowy z możliwością włożenia przewodnicy bez odłączania strzykawki i z możliwością lokalizacji cewnika przy pomocy EKG, zamknięcie kanału automatycznie otwieranymi zastawkami – łącznikami 7.5F, dł. cewnika 20cm z przewodnicą niklowo - tytanową, odporną na załamania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

### Pytanie 3

W pozycji 3 dopuści

Zestaw do wkłuć centralnych trzyświatłowy z możliwością włożenia przewodnicy bez odłączania strzykawki i z możliwością lokalizacji cewnika przy pomocy EKG, zamknięcie kanału automatycznie otwieranymi zastawkami – łącznikami 7.5F, dł. cewnika 20cm z przewodnicą niklowo - tytanową, odporną na załamania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

### Pytanie 4

Czy Zamawiający w pozycji 1,2 zadanie 23 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR, ramiona proste i długościach: pozycja 1 - 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm  
pozycja 2 - 33/54 cm, 55/76?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ.

### Pytanie 5

Pytania dot. treści SWZ:

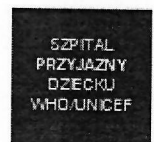
Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby pełnomocnictwo dołączone do oferty nie zawierało wskazania zamówienia publicznego, którego dotyczy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe z zastrzeżeniem, że będzie ono dotyczyć pełnomocnictwa w zakresie zamówień publicznych.

### Pytanie 6

Pytania do przedmiotu zamówienia:





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

Dot. zadania nr 12:

Czy w zapisie dotyczącym depozytu pod zadaniem nr 12 w załączniku nr 2 nie doszło do omyłki? Zamawiający nie wyłączył z depozytu pozycji 7, 8, 9, 10, co biorąc pod uwagę rodzaj asortymentu, wydaje się omyłką pisarską. Czy zatem pozycje 7, 8, 9, 10 w zadaniu 12 również są wyłączone z depozytu?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki. Pozycje 7, 8, 9, 10 w zadaniu 12 również są wyłączone z depozytu

Pytanie 7

Dot. zadania nr 12, poz. 3 A-C :

Prosimy o wyjaśnienie, czy w związku z faktem, iż siatki mają być pakowane po 3 szt., a Zamawiający w kolumnach j. m. oraz ilość wpisał odpowiednio szt. 2, należy zaoferować w każdej z tych pozycji 2 op. x 3 szt.? Nie ma możliwości zaoferowania 2 szt. siatek, skoro opakowanie handlowe zawiera 3 szt.

Odpowiedź:

Tak, należy zaoferować w każdej z tych pozycji 2 opakowania x 3 sztuki

Pytanie 8

Zadanie 6

Czy Zamawiający wymaga ostrza chirurgiczne ze stali węglowej – sterylne. Pakowane indywidualnie, z rysunkiem ostrza w skali 1:1.

Na ostrzu wygrawerowana nazwa producenta oraz numer ostrza.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie 9

Dot. Zadania 25 poz. 1

Czy w Zadaniu 25 poz. 1 Zamawiający miał na myśli „Oryginalne dreny artroskopowe w torze napływu do dwurołkowej pompy artroskopowej firmy Arthrex. Dreny pakowane pojedynczo, sterylne w opakowaniach zbiorczych po 10 sztuk. Możliwa do wykonania kontrola drenu przed jego właściwym użyciem za pomocą testu w systemie Clamp-Off Test?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający miał na myśli powyższe.

Pytanie 10

Dot. § 5A projektu umowy

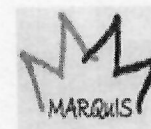
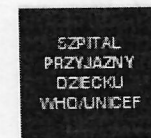
Zwracamy się z uprzejmą prośbą, czy Zamawiający zgodzi się na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej? Jeśli tak, to prosimy o wskazanie adresu email, na który faktury mają być wysyłane.

Odpowiedź:

blok@szpitalino.pl

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści produkt o cechach równoważnych tj. produkt, który jest bezpośrednimi odpowiednikami produktów przedstawionych w specyfikacji, o tej samej nazwie międzynarodowej, postaci farmaceutycznej i dawce? Różnice podane, w nawiasach:







**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

#### Pozycja 1

Materiał hemostatyczny złożony z cząsteczek zmodyfikowanego polimeru, uzyskiwanego z oczyszczonej skrobi roślinnej bez dodatku celulozy (proszek syntetyzowany przez oczyszczoną skrobię sieciowaną w ramach zastrzeżonego procesu chemicznego – parametr lepszy). W oczyszczonej skrobi sieciowanej zmianie ulega budowa makrocząsteczkowa skrobi co ma bardzo dobry wpływ na jej właściwości fizyko-chemiczne. Tak szeroko rozumiana technologia chemiczna jest lepsza od wymaganej od Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Oczyszczona skrobia sieciowana jest odporna na zmiany temperatury, obróbkę chemiczną oraz pH produktu wytwarzanego i gotowego w przeciwieństwie do skrobi oczyszczonej która charakteryzuje się wysoką twardością i małą lepkością, co jest parametrem gorszym), produkt ulega pełnej absorpcji w przeciągu 48 godz. (24-48 godzin – parametr lepszy) (rozkładany w pełni przez enzymy), brak nawet minimalnej ilości składników toksycznych, dostępny w formie białego proszku do skutecznego hamowania wszelkiego rodzaju krwawień punktowych i powierzchniowych, wersja standardowa: sterylne opakowanie zawiera fiolkę o pojemności 1gr, 3gr lub 5 gr oraz aplikator o długości 10 cm (oferujemy aplikator o długości 12cm, nadmiar można uciąć- parametr nie ma negatywnego wpływu na terapię), całkowita absorpcja z 1g preparatu = ok. 100ml wody (parametr wykluczający, wymaganie dodatkowych badań ma na celu ograniczenie konkurencji i niedopuszczenie innych ofert do postępowania. Ponadto takie badania nie mają praktycznego zastosowania w użyciu preparatu, ponieważ w przypadku środków hemostatycznych posługujemy się powierzchnią tkanki, na jakiej możemy uzyskać efekt hemostatyczny), przechowywanie temp. Pokojowa

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### Pytanie 11A

##### Pozycja 2

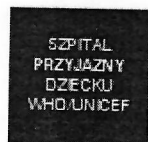
Materiał Hemostatyczny złożony z cząsteczek zmodyfikowanego polimeru, uzyskiwanego z oczyszczonej skrobi roślinnej bez dodatku celulozy (proszek syntetyzowany przez oczyszczoną skrobię sieciowaną w ramach zastrzeżonego procesu chemicznego – parametr lepszy). W oczyszczonej skrobi sieciowanej zmianie ulega budowa makrocząsteczkowa skrobi co ma bardzo dobry wpływ na jej właściwości fizyko-chemiczne. Tak szeroko rozumiana technologia chemiczna jest lepsza od wymaganej od Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Oczyszczona skrobia sieciowana jest odporna na zmiany temperatury, obróbkę chemiczną oraz pH produktu wytwarzanego i gotowego w przeciwieństwie do skrobi oczyszczonej która charakteryzuje się wysoką twardością i małą lepkością, co jest parametrem gorszym), produkt ulega pełnej absorpcji w przeciągu 48 godz. (24-48 godzin – parametr lepszy) (rozkładany w pełni przez enzymy), brak nawet minimalnej ilości składników toksycznych, dostępny w formie białego proszku do skutecznego hamowania wszelkiego rodzaju krwawień punktowych i powierzchniowych, wersja laparoskopowa: sterylne opakowanie zawiera fiolkę o pojemności 3g oraz aplikator o długości 38 cm (oferujemy aplikator o długości 40cm, nadmiar można uciąć- parametr nie ma negatywnego wpływu na terapię), całkowita absorpcja z 1g preparatu = ok. 100ml wody (parametr wykluczający, wymaganie dodatkowych badań ma na celu ograniczenie konkurencji i niedopuszczenie innych ofert do postępowania. Ponadto takie badania nie mają praktycznego zastosowania w użyciu preparatu, ponieważ w przypadku środków hemostatycznych posługujemy się powierzchnią tkanki, na jakiej możemy uzyskać efekt hemostatyczny), przechowywanie temp. Pokojowa

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### Pytanie 12

Pytania do pakietu 4







**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny tj. produkt, który jest bezpośrednimi odpowiednikami produktów przedstawionych w specyfikacji, o tej samej nazwie międzynarodowej, postaci farmaceutycznej i dawce?

Proszek hemostatyczny, z dokumentami dopuszczającymi do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych - CE, Deklaracja i wyrób medyczny zgłoszony w Urzędzie rejestracji wyrobów medycznych i przeznaczony do stosowania w obrębie ran operacyjnych jako wchłaniany środek hamujący krwawienie. 100% polisacharyd pochodzenia roślinnego. Jest to hydrofilny, płynny, mikroporowaty proszek, syntetyzowany przez oczyszczoną skrobię sieciowaną w ramach zastrzeżonego procesu chemicznego. Środek nie zawiera żadnych składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego. To drobnoziarnisty, suchy, sterylizowany biokompatybilny i apirogeny biały proszek. Typowy okres wchłaniania wynosi od 24 do 48 godzin. O działaniu przeciwrzostowym. Czas hemostazy 1-4 min.

#### DZIAŁANIE

Proponowany proszek to hydrofilny posiew cząsteczkowy, wzmacniający naturalną hemostazę poprzez koncentrowanie stałych składników krwi, takich jak płytki, krwinki czerwone oraz białka, na powierzchni cząstek i tworzenie macierzy żelowej. Skoncentrowana macierz żelowa stanowi barierę uniemożliwiającą dalszą utratę krwi i powstaje niezależnie od stanu koagulacji pacjenta. Wysokie stężenie czynników krzepnięcia i płytek krwi w żelu wzmacnia naturalne reakcje krzepnięcia i pomaga wytworzyć stabilny czop hemostatyczny. Proces wchłaniania rozpoczyna się natychmiast, a na jego przebieg wpływa kilka czynników, w tym ilość naniesionego środka oraz obszar zastosowania.

#### WSKAZANIA

Środek jest przeznaczony do stosowania w ramach zabiegów chirurgicznych (poza okulistycznymi) jako pomocnicze kleszcze hemostatyczne, jeżeli kontrola krwawienia kapilarnego, żylnego i tętniczego poprzez ucisk, stosowanie podwiązek oraz innymi konwencjonalnymi metodami okaże się nieskuteczna lub niepraktyczna.

#### SPOSÓB DOSTARCZANIA

Środek jest dostarczany w aplikatorach z miechem o pojemności 3 gramów.

Proponowany materiał hemostatyczny z USA jest stosowany od lat w wielu klinikach i szpitalach zarówno w Polsce jak i na świecie, wysokiej jakości produkt produkowany w USA i posiada wszelkie dokumenty typu CE i FDA, spełnia najwyższe normy bezpieczeństwa

#### W pakiecie 4 proponujemy:

Dla pozycji 1 – proszek 1g

Dla pozycji 2 – proszek 3g

Dla pozycji 3 – proszek 5g

Dla pozycji 4 aplikator kompatybilny z pozycją 1-3 o długości 40cm, nadmiar można uciąć- parametr nie ma negatywnego wpływu na terapię

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

#### Pytanie 13

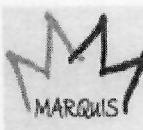
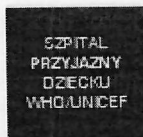
dotyczy pakietu 11 poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę pod pacjenta o wymiarach 215 cm x 100 cm? Kołderka posiada 2 otwory do podłączenia dmuchawy (otwory nieaktywne aż do momentu oderwania specjalnej perforacji).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

#### Pytanie 14

dotyczy pakietu 11 poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści kołderki pod pacjenta z folią o wymiarach 60 cm x 60 cm?





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

Odpowiedź:  
Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 15  
dotyczy pakietu 11 poz. 4 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia 2 sztuk folii?  
Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zgodnie z SWZ

Pytanie 16  
dotyczy pakietu 11 poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści kołderkę pod pacjenta o wymiarach 215 cm x 100 cm? Kołderka posiada 2 otwory do podłączenia dmuchawy (otwory nieaktywne aż do momentu oderwania specjalnej perforacji).

Odpowiedź:  
Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 17  
dotyczy pakietu 11 poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści kołderki pod pacjenta z folią o wymiarach 60 cm x 60 cm?

Odpowiedź:  
Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 18  
dotyczy pakietu 11 poz. 5 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia dodatkowej folii?  
Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody powyższego. Zgodnie z SWZ

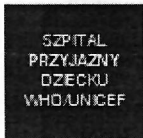
Pytanie 18A  
Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 23 cewnik do dializ w skład którego w zestawie znajdują się:

1 cewnik: 15 Fr. 1 rozrywana hemostatyczna koszulka dializacyjną ARROW SmartSeal® : 16 Fr. 1 prowadnicę drutową: 0,038" (0,97mm) x 39-1/2" (100 cm) prosta, sztywna końcówka z jednej strony – końcówka typu "J" z drugiej wraz z Arrow Advancer™ 1 igłę wprowadzającą: 18 Ga. x 2-1/2" (6,35 cm) 1 wstępnie zmontowany aparat do tunelowania (metalowy) z gwintowaną nasadką kompresyjną i mankietem kompresyjnym 1 zespół nasadki łączącej 2 kapturki Luer-Lock 1 rozszerzadło tunelu 1 opatrunek: Tegaderm® 10 cm x 12 cm 1 rozszerzadło tkankowe: 12 Fr. 1 rozszerzadło tkankowe: 14 Fr. 1 pojemnik na ostre odpady SharpsAway II™ 1 bezpieczny skalpel: #11 1 rurę do irygacji z zaciskiem 1 zacisk cewnika 1 kartę identyfikacyjną pacjenta?

Odpowiedź:  
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 19  
Dotyczy zadania nr 2  
W zadaniu nr 2 "Klej tkankowy" Zamawiający nie określił objętości opakowania. Obecnie dostępne są 3 objętości kleju: 2 ml, 4 ml i 10 ml. Bardzo prosimy o podanie objętości opakowania, którą Zamawiający wymaga, aby zaoferować.

Odpowiedź:





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

Zamawiający określa objętość na 2 ml

Pytanie 20

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu 14 poz.1:

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego, uniwersalnych, hydrożelowych o powierzchni 107cm<sup>2</sup> o wymiarach 164 x 117mm i kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego, posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej. Dodatkową zaletą tych elektrod jest ich uniwersalność, tzn. są przeznaczone dla pacjentów dorosłych i dzieci. NASZA ELEKTRODA JEST WOLNA OD LATEKSU (dodatkowa korzyść).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu 14 poz.1:

Prosimy o dopuszczenie elektrod z pierścieniem (Wersja dzielona = Return Electrode Monitor, z pierścieniem ekwipotencjalnym, kompatybilna między innymi z urządzeniami marek: Valleylab, Conmed, Erbe, Emed posiadającymi system kontrolujący ciągłość pętli zwrotnej prądu wysokoczęstotliwościowego, hydrożelowa, o pow. 85cm<sup>2</sup> (170,5mm x 128,5mm) z pow. przewodzącą 23cm<sup>2</sup>.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 22

Zadanie 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze F 21?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 23

Zadanie 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze F 27?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 24

Zadanie 1, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne o długości 500mm?

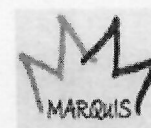
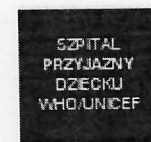
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 25

Zadanie 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści butelki Redona 400ml, posiadające w górnej części butelki jeden oczkowy uchwyt do podwieszania, pakowane w opakowanie łatwe do otwierania, po długiej stronie opakowania, skalowane co 10 ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?







**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 26

Zadanie 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona CH15, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 27

Zadanie 16, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści przewody do cystoskopu posiadające miękką końcówkę z drenu z silikonu, opakowanie jednostkowe wewnętrzny worek foliowy, zewnętrzne opakowanie foli/papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 28

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 28 pozycji 1,2 i 3 zestawy do wkłuc centralnych renomowanej firmy, zakładane technika Seldingera, bez możliwości lokalizacji cewnika przy pomocy EKG, cewnik kontrastuje w promieniach RTG, na powierzchni znaczki informujące o głębokości wprowadzenia, łatwe i skuteczne mocowanie cewnika do skóry pacjenta zapobiega jego wycofaniu się, dodatkowa nakładka na ruchome skrzydełka skutecznie fiksuje cewnik, połączenie cewnika z zestawem do przetoczeń typu „Luer Lock”, zawór membranowy do podawania iniekcji, cewnik z prowadnicą stalową, odporną na załamania i zagięcia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 29

Zadanie 8 Staplery

Poz. 1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, w rozmiarze 60 mm, o długości linii zszywek 65,1mm i długości linii cięcia 62,9 mm, jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Stapler wyposażony jest w:

- dwustronną dźwignię do wystrzelenia ładunku
- przesuwną dźwignię do uruchamiania ładunku
- wskaźnik końca linii cięcia
- ruchomy ładunek zabezpieczający przed przypadkowym wystrzeleniem,
- system zapewniający równoczesne zamykanie końcówek roboczych narzędzia i równomierną kompresję tkanki
- 64 zszywek ze stopu tytanu o wysokości 3,8mm ułożonych w dwóch rzędach, wysokość zszywek po zamknięciu 1,5mm?

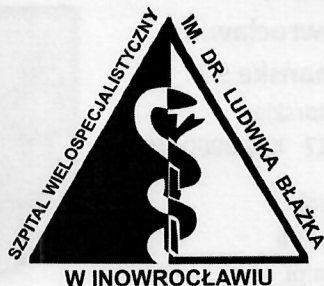
Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 30

Poz. 2





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**

województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494

Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl



Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, w rozmiarze 80 mm, o długości linii zszywek 85,1mm i długości linii cięcia 82,9 mm, jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Stapler wyposażony jest w:

- dwustronną dźwignię do wystrzelenia ładunku
- przesuwną dźwignię do uruchamiania ładunku
- wskaźnik końca linii cięcia
- ruchomy ładunek zabezpieczający przed przypadkowym wystrzeleniem,
- system kontroli dźwigni zapewniający równoczesne zamykanie końcówek roboczych narzędzia i równomierną kompresję tkanki
- 84 zszywek ze stopu tytanu o wysokości 3,8mm ułożonych w dwóch rzędach, wysokość zszywek po zamknięciu 1,5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 31

Poz. 3

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, w rozmiarze 60 mm, o długości linii zszywek 65,1mm i długości linii cięcia 62,9 mm, jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Stapler wyposażony jest w:

- dwustronną dźwignię do wystrzelenia ładunku
- przesuwną dźwignię do uruchamiania ładunku
- wskaźnik końca linii cięcia
- ruchomy ładunek zabezpieczający przed przypadkowym wystrzeleniem,
- system kontroli dźwigni zapewniający równoczesne zamykanie końcówek roboczych narzędzia i równomierną kompresję tkanki
- 64 zszywek ze stopu tytanu o wysokości 4,8mm ułożonych w dwóch rzędach, wysokość zszywek po zamknięciu 2,0 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

Pytanie 32

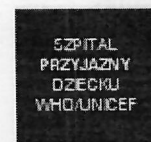
Poz. 4, 5

Czy Zamawiający w poz. 4 i 5 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, w rozmiarze 80 mm, o długości linii zszywek 85,1 mm i długości linii cięcia 82,9 mm, jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego. Stapler wyposażony jest w:

- dwustronną dźwignię do wystrzelenia ładunku
- przesuwną dźwignię do uruchamiania ładunku
- wskaźnik końca linii cięcia
- ruchomy ładunek zabezpieczający przed przypadkowym wystrzeleniem,
- system kontroli dźwigni zapewniający równoczesne zamykanie końcówek roboczych narzędzia i równomierną kompresję tkanki
- 84 zszywek ze stopu tytanu o wysokości 4,8mm ułożonych w dwóch rzędach, wysokość zszywek po zamknięciu 2,0 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ





**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

#### Pytanie 33

Poz. 6

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści ładunki do staplerów z wbudowanym nożem, jednorazowego użytku, długość linii zszywania 65,1 mm lub 85,1 mm, zszywki tytanowe, kompatybilne ze staplerami – do wyboru Zamawiającego na etapie składania zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

#### Pytanie 34

Poz. 7

Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści staplery okrężne hemoroidalne jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego, proste, umożliwiające wykonanie zespolenia bez przecinających się linii zszywek. Staplery o średnicy zewnętrznej kowadełka: 32mm, 33 mm, 34 mm. Przeźroczysty ładunek, zwiększona widoczność i kontrola nad usuwaną tkanką. Opatentowana konstrukcja – podwójny mechanizm ochrony dla uniknięcia przypadkowego odpalenia staplera. Przeźroczyste okienko ładunku dla wygodniejszego, precyzyjnego dostosowania wysokości zszywek zamykających. Akcesoria trans analne do wykonania zespolenia bez przecinających się linii zszywek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zgodnie z SWZ

#### Pytanie 35

Zadanie 10 Staplery

Poz. 1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści jednorazowy stapler zamykająco tnący z prostą główką, co zapobiega powstawaniu martwicy po zespoleniu, o długości linii cięcia 40mm. Stapler umożliwia 8 wystrzałów ładunku podczas jednego zabiegu, zawiera ładunek do tkanki grubej (2,0mm po zamknięciu). Stapler posiada węższą główkę, umożliwiającą łatwiejszy dostęp do tkanek, przy zachowaniu długości linii cięcia takiej, jak w staplerach wygiętych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### Pytanie 36

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

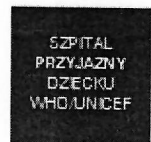
1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:
- 2) za zwłokę w realizacji dostaw na podstawie zamówień Zamawiającego, w wysokości 0,5% wartości netto zestawów niedostarczonych w terminie, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zestawów niedostarczonych w terminie.

Odpowiedź:

Patrz zapis § 7 ust.3

#### Pytanie 37

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji







**Szpital Wielospecjalistyczny**  
**im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu**  
**88-100 Inowrocław, ul. Poznańska 97**  
województwo kujawsko-pomorskie  
REGON 092358780 NIP 556-22-39-217 KRS 00002494



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 52 35 45 587, 52 35 45 626  
email: zam.pub@szpitalino.pl

Odpowiedź:

Zamawiający uzupełnia zapis § 2 ust. 7 projektu umowy i nadaje mu brzmienie

Zamawiający ma prawo odmówić odebrania dostarczonych przez Wykonawcę sprzętów niespełniających warunków jakościowych. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć sprzęty j.u. odpowiadające warunkom niniejszej Umowy, w terminie 5 dni od dnia odebrania dostawy.

Pytanie 38

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – Zadanie nr 26 oraz zapisów umowy i SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby, podany termin dostawy bieżącego zamówienia „maksymalnie do 72 godzin” - „liczony był w dniach roboczych?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i określa termin dostawy bieżącego zamówienia - maksymalnie do 3 dni roboczych

Pytanie 39

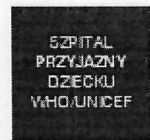
Pakiet 28. Czy zestawy do wkłuc centralnych mają posiadać poza cewnikiem i prowadnicą niklowo-tytanową także rozszerzadło, skalpel, strzykawkę trzyczęściową 5 ml z zakończeniem Luer Lock, ruchome skrzydełka mocujące, automatyczną bezigłową zastawkę dla kanału dystalnego, kabelek do kontroli położenia za pomocą EKG pakowane wewnątrz opakowania blister w dodatkowy łatwo rozrywalny woreczek? Rozwiązanie to chroni przed rozsypaniem drobnych akcesoriów podczas rozpakowywania zestawu i procedury zakładania wkłucia.

Odpowiedź:

Zestawy do wkłuc centralnych w pakiecie 28 mają posiadać poza cewnikiem i prowadnicą niklowo-tytanową także rozszerzadło, skalpel, strzykawkę trzyczęściową 5 ml z zakończeniem Luer Lock, ruchome skrzydełka mocujące, automatyczną bezigłową zastawkę dla kanału dystalnego, kabelek do kontroli położenia za pomocą EKG pakowane wewnątrz opakowania blister w dodatkowy łatwo rozrywalny woreczek

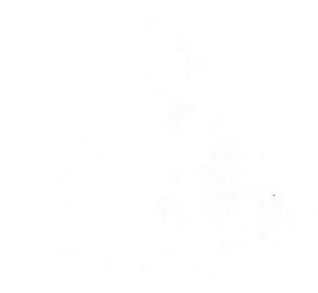
**DYREKTOR**  
Szpitala Wielospecjalistycznego  
im. dr. Ludwika Błażka  
w Inowrocławiu

*dr n. med. Eligiusz Patałas*





THE UNIVERSITY OF  
 THE STATE OF NEW YORK  
 STATE UNIVERSITY OF  
 CANTON



This document is a copy of the original document  
 and is not to be used for legal purposes.  
 The original document is the only authoritative  
 source of information.

021 of 021 pages

This document is a copy of the original document

This document is a copy of the original document  
 and is not to be used for legal purposes.  
 The original document is the only authoritative  
 source of information.

This document is a copy of the original document  
 and is not to be used for legal purposes.  
 The original document is the only authoritative  
 source of information.

THE UNIVERSITY OF  
 THE STATE OF NEW YORK  
 STATE UNIVERSITY OF  
 CANTON