

DEZ/1700/2024

Jelenia Góra 19.11.2024 r.

DO WYKONAWCÓW

Dostawa wyrobów medycznych jednorazowych różnych na potrzeby Bloku Operacyjnego, Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii, Oddziału Urologii, Pracowni Hemodynamiki, Stacji Dializ, Oddziału Neonatologicznego, Szpitalnego Oddziału Ratunkowego, Pracowni Leku Cytostatycznego, Laboratorium Mikrobiologicznego Wojewódzkiego Centrum Szpitalnego Kotliny Jeleniogórskiej

ZP/PN/39/09/2024

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, iż udziela odpowiedzi na pytania do postępowania jak w tytule, które wpłynęły do Zamawiającego. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

ZESTAW NR 1

Pytanie Nr 1 – dot. pakietu Nr 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiet nr 9 w poz. od 1 do 3 watek chirurgicznych wykonanych z bawełny, o chłonności 8,46 krotnej wagi suchego wacika w rozmiarach:

poz.1 – 12x75mm

poz. 2 – 25x25mm

poz. 9 – 25x75mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 2

Pytanie Nr 1 dot. pakietu Nr 9

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wacików ze znacznikiem RTG w postaci kropki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2 dot. pakietu Nr 9

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wacików pakowanych w opakowaniach zbiorczych od 150 do 300 sztuk w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, przy zachowaniu warunku maksymalnie 10 szt. na jałowy blister. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 3 dot. pakietu Nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wacików wykonanych z 6cio warstwowej bawełny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 4 dot. pakietu Nr 9

Czy Zamawiający dopuści waciki bez deklaracji konkretnej grubości, producent nie definiuje danych w żadnych ogólnodostępnych materiałach, waciki są cieńsze niż wymagany maksymalnie 1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 3

Pytanie Nr 1 dot. pakietu Nr 8

Worek laparoskopowy do ekstrakcji narządów pojemność 200ml, jednorazowy, poliuretanowy o wymiarach 8,5cm i 18,8cm, długość trzpienia 27,5m, Ø trzpienia 10 mm, z elastyczną samorozprężającą się obręczą w kształcie elipsy z pamięcią kształtu, umożliwiającą ponowne otwarcie worka, przymocowaną na stałe do popychacza (trzonu) z uchwytem pierścieniowym ułatwiającym precyzyjne manipulowanie rozwiniętym workiem i trzonem posiadającym uchwyt nożycowy na dwa palce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2 dot. pakietu Nr 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie worków laparoskopowych w opakowaniach zbiorczych op=15 sztuk, a co za tym idzie o usunięcie pozycji 1.9 oraz 1.10 z Załącznika nr 1 z wymogów do spełnienia przez Wykonawcę. Aktualne rozporządzenie MDR 2017/7451 zakazuje dystrybutorom nie będącym producentem sprzedaży produktów medycznych w opakowaniach innych niż zbiorcze a co za tym idzie zakazuje sprzedaży produktów na sztuki.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi Wykonawca będzie mógł zaferować worek laparoskopowy bardzo wysokiej jakości znanego europejskiego producenta w konkurencyjnej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, wycenić należy sztukę zgodnie z jednostką miary z Załącznika Nr 1 do SWZ (tj. wykaz asortymentowo – ilościowy wraz z formularzem cenowym). Zakupy dokonywane będą na opakowania zbiorcze (tu 15 jałowych odrębnych woreczków w opakowaniu zbiorczym). Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 4

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 35

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie:

Kaniuła donosowa do terapii tlenowej HFNC Kaniuła donosowa do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), Wysokoprzepływową kaniułą nosową umożliwia wzbogacanie powietrza w tlen w warunkach wysokiego przepływu (HFNC) przy pomocy ogrzanego i nawilżonego gazu, zapewniając wszechstronność niezbędną do reagowania na zmieniający się stan pacjenta. Kaniuła wyposażona w miękkie wąsy tlenowe, których konstrukcja zapewnia swobodny przepływ gazów medycznych. Miękkie i anatomicznie ukształtowane wąsy tlenowe dopasowują się do każdego pacjenta zapewniając maksymalną wygodę. Kaniuła wyposażona w uniwersalną obrotową złączkę, umożliwiającą podłączenie do większości ogrzewanych układów oddechowych do terapii HFNC. Oznaczenie kaniul kolorami - szybka i łatwa identyfikacja rozmiaru. Kaniule posiadające rurki gładkościenne co zmniejsza ryzyko zagięcia rurki. Przepływ gazu w kaniulach praktycznie bezgłośny, co minimalizuje uciążliwość dla pacjenta. Kaniule wyposażone w dzielony (podwójny) pasek mocujący wokół głowy, łatwy do dopasowania umożliwia bezpieczne zamocowanie kaniuli, jednocześnie podnosząc komfort pacjenta. Do kaniuli dołączony klips stabilizujący, zmniejszający ryzyko repozycji kaniuli. Uniwersalna kaniuła kompatybilna z układami oddechowymi aparatów do terapii HFNC dostępnych na rynku (urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz). Wysokoprzepływową kaniułą nosową została opracowana dla szerokiego zakresu stężeń tlenu przy różnych prędkościach przepływu w optymalnych warunkach. Rozmiar S,M,L.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 5

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 33

Czy zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z zaworem stanowiącym samozamykający się korek i pełniący funkcję zastawki zapobiegającej wyciekaniu płynu po odłączeniu strzykawki, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Pakiet Nr 33 nie dotyczy przypadków do pobrania leków.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 29 poz. 2

Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu bez komory kroplowej, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 6

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 10

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny bez polietylenu nawinięty w „ósemkę” na papierowy nośnik, w opakowaniu zbiorczym zawierającym 12 saszetek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 7

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby produkt posiadał długość w przedziale 12-30mm (12, 15, 20, 30)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w części dystalnej dla rozmiarów 3.0 - 4.0mm profil dystalnej części szafu wynosił będzie 2.7F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 8

Pytanie Nr 1 do pakietu nr 7

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie poliuretanowego woreczka o rozmiarach 10 cm x 15 cm, pojemność 215 ml, uruchamianie i manipulowanie przy pomocy rękojeści nożycowej oraz pierścienia z nicią.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 7

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie poliuretanowego woreczka o rozmiarach 11 cm x 20 cm, pojemność 435 ml, uruchamianie i manipulowanie przy pomocy rękojeści nożycowej oraz pierścienia z nicią.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 7

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie poliuretanowego woreczka o rozmiarach 17 cm x 24 cm, pojemność 1100 ml, średnica trzonu 12 mm, uruchamianie i manipulowanie przy pomocy rękojeści nożycowej oraz pierścienia z nicią.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie dotychczas używanych worków poliuretanowych, osadzonych na metalowej obręczy, rozmiary woreczka 8,5 cm x 18,8 cm, pojemność: 200 ml, średnica trzonu 10 mm, uruchamianie i manipulowanie woreczkiem przy pomocy rękojeści nożycowej z dwoma zamkniętymi uchwytami na palce.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 9

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 45, poz 1 dopuszcza wymazówkę w probówce o średnicy wacika 2,2mm? Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 45, poz 3 i 4 dopuszcza wymazówkę o długości użytkowej 14,8mm, pakowaną w blistry typu papier-folia, klasa medyczna Ia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, klasa medyczna IS lub wyższa (klasa medyczna Ia to prawdopodobnie omyłka pisarska). Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 3

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 2, pkt 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę minimalnego wykorzystania umowy na 70% wartości przedmiotu zamówienia? Obecne zapisy, iż Kupujący jest zobowiązany do nabycia od Sprzedawcy dostaw o wartości stanowiącej co najmniej 10% maksymalnej wartości przedmiotu zamówienia powodują, że oferent nie posiada interesu ekonomicznego, żeby pozyskać ww zamówienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

W związku z pytaniem nr 3 zwracam się z prośbą o wykreślenie pkt 9, w paragrafie 3 ?

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 5

Czy Zamawiający wykreśli z paragrafu 6, pkt. 6 zapis: "...nie mniej niż 100,00 zł dziennie." Wskazanie konkretniej, zbyt wysokiej wartości kary może być niewspółmierne do wartości zamówienia.

Odpowiedź: Brak zgody.

ZESTAW NR 10

Pytanie Nr 1 do umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dodanie zapisu, iż w przypadku zamówień cito będą one wysyłane najpóźniej do godziny 12.00 - aby umożliwić sprawną realizację.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu § 6.pkt.6 z „, W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 100,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 30 % wartości umowy netto.” na „, W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie

zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 10,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 30 % wartości umowy netto.”

Odpowiedź: Brak zgody.

ZESTAW NR 11

Pytanie Nr 1

wniosek o wyjaśnienie treści SWZ (pkt. formularza cenowego i zaps SWZ), w zakresie wskazania wymogu przekazania Zamawiającemu kodów UDI oferowanych wyrobów na etapie składania ofert. Czy w związku z obiektywną przeszkodą oraz nieistnieniem podstawy prawnej dla wymogu przekazywania Zamawiającemu kodów UDI na etapie składania oferty, Zamawiający odstąpi od wskazanego wymogu?

1) Zwracamy uwagę, że przekazanie kodów UDI oferowanych wyrobów na etapie składania ofert przetargowych jest w wielu przypadkach niemożliwe z przyczyn obiektywnych. Zgodnie z art. 27 ust. 1 Rozporządzenia UE 2017/745 kod UDI każdego wyrobu medycznego składa się z dwóch części: UDI – DI, który jest niezmiennym kodem identyfikacji produktu (część stała) oraz kodu UDI – PI, który wskazuje jednostkę produkcji wyrobu (część zmienna – może zawierać elementy zmienne dla każdego wyrobu lub każdej partii wyrobów np. dzień produkcji lub datę ważności). W związku z powyższym kod UDI w ramach jednego modelu wyrobu medycznego będzie ulegać zmianie w zależności od dnia lub miejsca, w którym dany egzemplarz wyrobu został wyprodukowany (tak jak np. numer partii lub numer seryjny produktu); podanie kodu UDI wyrobu na etapie ofertowania bardzo często nie jest możliwe, gdyż niektóre egzemplarze wyrobów na moment ofertowania nie zostały jeszcze wyprodukowane i ich numery UDI jeszcze nie są znane;

2) zgodnie z art. 27 ust. 8 i 9 Rozporządzenia UE 2017/745 Instytucje zdrowia publicznego (m.in. podmioty lecznicze) oraz przedsiębiorcy są zobowiązani do przechowywania kodów UDI wyłącznie w stosunku do wyrobów medycznych klasy III do implantacji; podmioty lecznicze i przedsiębiorcy nie mają obowiązku przechowywania kodów UDI wyrobów innych niż wyroby medyczne do implantacji klasy III;

3) zgodnie z art. 27 ust. 9 Rozporządzenia UE 2017/745 obowiązek przechowania kodów UDI przez podmioty lecznicze dotyczy wyłącznie wyrobów medycznych klasy III do implantacji, które zostały dostarczone do danego podmiotu leczniczego; wymóg nie dotyczy wyrobów, które zostały zaoferowane lub nawet zamówione, ale nie zostały jeszcze dostarczone do podmiotu leczniczego (np. objęte ofertą przetargową);

4) z uwagi na powyższe, wymóg wskazania na etapie ofertowania kodów UDI oferowanych wyrobów stanowi naruszenie art. 106 ustawy Prawo zamówień publicznych - zasady żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, a zatem stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kodów UDI-DI lub odpowiednio EAN/GTIN a nie UDI.

Pytanie Nr 2

zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ w zakresie wzoru umowy (załącznik 4 do SWZ):

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do projektu umowy zapisów dotyczących zapewnienia warunków przechowywania i transportu, o których mowa w art. 14 ust. 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych: „Zamawiający zapewni, aby wyroby medyczne objęte zakresem przedmiotowej umowy były przechowywane i transportowane wewnątrz w ramach ośrodka zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.”

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 3

2) Wnosimy o dokonanie zmiany § 6 ust. 7. projektowanych postanowień umowy poprzez obniżenie wysokości określonej w tym postanowieniu kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy do 10% wynagrodzenia brutto Wykonawcy. Określona w projektowanych postanowieniach umowy kara

umowna z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy w wysokości aż 20 % wynagrodzenia [netto/brutto] Wykonawcy jest rażąco wygórowana. Jak wskazuje się w orzecznictwie „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z 24.01.2014 r., I CSK 124/13).

Również Krajowa Izba Odwoławcza orzekła, że Zamawiający zobligowany jest do stosowania w postępowaniu takich środków, które są adekwatne do realizacji danego celu i proporcjonalne do jego istoty, co powinno przekładać się na jak najmniej dotkliwe dla wykonawcy postanowienia, postanowienia o karach umownych nie powinny zaprzeczać charakterowi prawnemu instytucji kary umownej, kary umowne nie powinny stanowić sankcji oderwanej od wagi danego naruszenia obowiązków, ani też prowadzić do nieuprawnionego wzbogacenia Zamawiającego kosztem Wykonawcy (wyrok KIO z 16.07.2020 r., KIO 1089/20). Choćby udostępnione na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych przykłady negatywnych i dobrych praktyk kontraktowych jasno określają, że kary umowne za zaodstąpienie od umowy nie powinny być wyższe niż 10% wynagrodzenia umownego wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

Pytania do wzoru umowy (załącznik 3, 4 do SWZ):

1) Wnosimy o dokonanie zmiany § 6 ust. 6 i ust. 12 projektowanych postanowień umowy poprzez obniżenie określonej w w nim maksymalnej wysokości kar umownych z 30% do 20 % wynagrodzenia netto Wykonawcy.

Rolą art. 436 pkt 3 PZP nakazującego określenie maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony jest ochrona interesów wykonawców przed nieuzasadnionym zastrzeżeniem w umowie wysokich kar umownych (M. Sieradzka (red.), Komentarz do art. 436 PZP [w:] Prawo zamówień publicznych. Komentarz, Warszawa 2022). Zawarta w umowie maksymalna wysokość kar w wysokości aż 30% wynagrodzenia Wykonawcy jest rażąco wygórowana. Tak określona kara umowna prowadzi do zachwiania relacji pomiędzy wysokością wynagrodzenia za dostawę produktów na podstawie umowy a wysokością kary umownej. Zgodnie z orzecznictwem Krajowej Izby Odwoławczej maksymalna wysokość kar umownych powinna wynosić od 10% wynagrodzenia netto do 30% wynagrodzenia brutto (wyrok KIO z 22.08.2023 r., 2327/23). Co więcej, w orzecznictwie uznaje się, że nawet 20% wynagrodzenia umownego może być uznana za karą rażąco wygórowaną (por. wyrok Sądu Najwyższego z 27.04.2022 r., II CSKP 59/22, wyrok Sądu Apelacyjnego w Poznaniu z 29.06.2022 r., I AGa 205/21). Co prawda 436 pkt 3 PZP nie określa maksymalnego poziomu kar wiążącego wszystkich zamawiających, jednak w jednej z wersji projektu ustawy proponowano, aby łączna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć właśnie 20% wartości netto umowy (E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2024, art. 436). Powyższe uzasadnia obniżenie maksymalnej wysokości kar umownych co najmniej do 20% wynagrodzenia netto Wykonawcy.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 5

2) Wnosimy o dokonanie zmiany § 6 ust. 6. projektowanych postanowień umowy ponieważ stanowi on klauzulę abuzywną, o której mowa w art. 433 pkt 1 PZP i określenie, że kara umowna należna jest wyłącznie w przypadku zwłoki Wykonawcy, a nie opóźnienia.

Zgodnie z art. 433 pkt 1 PZP projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, chyba że jest to uzasadnione okolicznościami lub zakresem zamówienia, zatem niedopuszczalne jest wprowadzanie reguł odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie tj. każde przekroczenie wymaganego w umowie terminu na wykonanie zobowiązania. Odpowiedzialność powinna być ustalana za zwłokę tj. kwalifikowane opóźnienie – zawinione bezpośrednio przez dłużnika (wyrok KIO z 20.3.2023 r., KIO 551/23). Jak orzekła Krajowa Izba Odwoławcza wprowadzenie w projektowanych zapisach umowy reguł odpowiedzialności wykonawcy (kary umowne za opóźnienie), które nie zostały precyzyjnie zdefiniowane przez zamawiającego, a

których językowe brzmienie sugeruje odpowiedzialność niezależną od winy wykonawcy, narusza równowagę kontraktową i zniechęca wykonawców do składania ofert w postępowaniu, a w konsekwencji ogranicza uczciwą konkurencję, ponadto – stanowi klauzulę abuzywną w rozumieniu art. 433 pkt 1 PZP (wyrok KIO z 14.10.2021 r., KIO 2762/21). Ponieważ umowa zawiera klauzulę abuzywną o której mowa w art. 433 pkt 1 PZP, a Zamawiający nie sprecyzował okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, zasadna jest zmiana tego postanowienia i określenie, że kara umowna należna jest wyłącznie w przypadku zwłoki Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega zapis w Załączniku Nr 3 do SWZ -Projekt umowy dostawy oraz w Załączniku Nr 4 do SWZ Projekt umowy mini bank w § 6 ust. 6 które otrzymują brzmienie:

Było:

6. W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % **wartości netto** nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 100,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 30 % wartości **umowy netto**.

Jest:

6. W przypadku zwłoki w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % **wartości netto** nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 100,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 30 % wartości **umowy netto**.

Pytanie Nr 6

3) Wnosimy o dokonanie zmiany § 6 ust. 6. projektowanych postanowień umowy poprzez wykreślenie zapisu: „nie mniej niż 100,00 zł dziennie” .

Odpowiedź: Brak zgody.

ZESTAW NR 12

Pytanie Nr 1 do Pakietu Nr 13:

Ze względu na możliwość zaoferowania produktów najwyższej jakości I Z PEWNĄ KORZYŚCIĄ EKONOMICZNĄ DLA SZPITALA, KTÓRY DOKONA WYBORU SPOŚRÓD WIĘKSZEJ ILOŚCI OFERT, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie uchwytów monopolarnych z elektrodą nożową, **spełniających wszystkie poniższe wymogi SWZ:**

1.0	Uchwyt monopolarny z elektrodą nożową	
1.1	Uchwyt do którego można podłączyć elektrody oraz podobne instrumenty do cięcia/koagulacji i za pomocą którego akcesoria te można połączyć z generatorem wysokich częstotliwości	Tak
1.2	Uchwyt przypomina kształtem długopis	Tak
1.3	Długość uchwytu: 15 - 17 cm	Tak
1.4	Uchwyt posiada na powierzchni bocznej dwa przyciski	Tak
1.5	Przyciski są różnej barwy od siebie i różnej od barwy uchwytu	Tak
1.7	Przyciski mają różne funkcje - cięcie oraz koagulacja	Tak
1.8	Uchwyt kompatybilny z elektrodami z trzonkiem d=2.4 mm	Tak
1.9	Kabel od uchwytu długości 3-5 m	Tak
1.11	Wraz z uchwytem pierwotnie zamontowana elektroda nożowa	Tak
1.12	Wyrób medyczny jałowy	Tak

1.13	Wyrób medyczny jednorazowy	Tak
1.14	Opakowanie bezpośrednie: 1 szt./op.	Tak
1.15	Opakowanie zbiorcze: do 50 szt./op.	Tak
1.16	Wyrób medyczny w pełni kompatybilny z aparatami Erbe/Valleylab (VIO300D, Force Elektrosurgical 5190, Force300, ICC300), wtyczka 3-bolcowa; w razie potrzeby Wykonawca oświadcza, że dostarczy na czas trwania umowy nieodpłatnie adaptory monopolarne pozwalające na przejście w 1-bolcową	Tak

Dla których przyciski oznakowane standardowo – **żółty/niebieski** nie posiadają dodatkowego „napisu” a kable i wtyczki mają kolor niebieski a nie biały.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 14

Prosimy o dopuszczenie elektrod z pierścieniem ekwipotencjalnym o następujących parametrach, które nie mają podkładu wykonanego na włókninie:

	<i>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. Wersja bez jednorazowego kabla w zestawie.</i>
MODELE	2030/2130/3031/2031/2131
MATERIAŁ	Hydrożel 1,5mm
POWIERZCHNIA KONTAKTU ELEKTRODY	85cm² (170,5mm x 128,5mm)
POWIERZCHNIA PRZEWODZĄCA	23cm²
PODŁĄCZENIE	Dwubiegunowe, rozstaw 23,4mm
IMPEDANCJA	≤ 50,0 Ohm
IŁOŚĆ SZTUK W OPAKOWANIU	50 sztuk w kartonie (każda elektroda pakowana osobno)
CERTYFIKATY	CE0123/ FDA510(K)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 13

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 52

Czy Zamawiający w Pakiecie 52 dopuści cewniki balonowe półpodatne :
Długości systemu doprowadzającego 142 cm oraz shaftu proksymalnego 2,1 F dla wszystkich rozmiarów i dystalnego 2,7 dla balonów 3,75-4,0 mm , pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 53

Czy Zamawiający w Pakiecie 53 dopuści Cewnik balonowy pokryty paklitakselem o parametrach :
cewnik balonowy pokryty paklitakselem bez nośnika polimerowego ilość substancji czynnej $\geq 3,5$
 $\mu\text{g}/\text{mm}^2$

ciśnienie nominalne 8 atm

ciśnienie RBP 14 atm

dostępne balony o średnicach 2.00 – 3.00 mm z przyrostem co 0,25mm;

2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm

długość użytkowa cewnika 142 cm.

dostępne długości 10,15,20,25,30mm

średnica shaftu: proksymalny - 2,1F; dystalny – 2,5F (dla średnicy 2,0 – 3,5) a 2,7F dla średnicy 4,0 mm.

niski profil przejścia bo jedynie 0,037” – dla optymalnego pokonywania zmian, gwarantuje także wysoką

elastyczność balonu przy dobrym RBP

balon składany pięciopunktowo.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 54

Czy Zamawiający w Pakiecie 54 dopuści Cewnik balonowy wysokociśnieniowy

średnice balonu (mm): 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 mm

różne długości balonu: 6; 8, 12, 15, 20, 27 mm

nominal pressure 12 atm. dla wszystkich rozmiarów

rated burst pressure 20 atm. dla wszystkich rozmiarów

distal shaft 2,5 F (dla cewników o śr. 2,0-3,75 mm)

distal shaft 2,7F (dla cewników o śr. 4,0-5,0 mm)

długość użytkowa cewnika 142 cm

cewnik kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (min.0,056”) w rozmiarach 2,00-4,00 mm oraz

cewnikiem 6F(min.0,068”) w rozmiarach 4,5 oraz 5,00 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 14

Pytanie Nr 1 do umowy

1. ad par. 3 ust. 13 oraz par. 4 ust. 5 wzoru umowy załącznik 3 do SWZ

Uprzejmie prosimy o dopisanie zastrzeżenia, że punkt nie dotyczy sytuacji, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 60 dni. Przy obecnym zapisie Zamawiający w zasadzie nie ponosi żadnych konsekwencji nie płacenia za kolejne dostawy, a Wykonawca pozbawiony jest jakiegokolwiek wpływu na taką sytuację.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do umowy

2. ad par. 6 ust. 6 wzoru umowy załącznik 3 do SWZ

Uprzejmie prosimy o zmianę minimalnej wysokości kary umownej na 20 zł dziennie, szczególnie, że Zamawiający nie zobowiązuje się do składania zamówień o wyznaczonej minimalnej wartości, stąd kara 100 zł/dziennie może stanowić nawet i kilkadziesiąt procent wartości zamówienia, którego dotyczyłaby ewentualna zwłoka w dostawie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 15

Pytanie Nr 1

Dotyczy pkt. 10 Formularza oferty:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy na „cito” do 3 dni roboczych.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Dotyczy §5 ust. 4 wzoru umowy (Załącznik nr 3 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych oraz dostarczenia towaru wolnego od wad do 72 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Dotyczy §6 ust. 6 wzoru umowy (Załącznik nr 3 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę wysokości kar umownych na: „(...) po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 20,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 20 % wartości umowy netto.”

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 4

Dotyczy §6 ust. 12 wzoru umowy (Załącznik nr 3 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości netto umowy.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 4 poz. 1.8.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaworu bezigłowego posiadającego objętość wypełnienia wynoszącą 0,16 ml bez podania parametru przestrzeni martwej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 6 do pakietu Nr 4 poz. 1.10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie łącznika bezigłowego odpornego na ciśnienie 45 PSI (310 kPa), producent nie podaje parametru ciśnienia zwrotnego spełniającego wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 7

Dot. formularza oferty/parametry oceniane w SWZ

Prosimy o wyjaśnienie, jaki jest maksymalny termin dostawy: 3 dni robocze, jak w formularzu oferty, czy 5 dni roboczych, jak w SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że maksymalny termin dostawy wynosi 5 dni roboczych. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega Załącznik Nr 2 do SWZ -formularz oferty.

Pytanie Nr 8 do pakietu Nr 4

Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany zawór posiadał naprzeciwległe wypustki na korpusie łącznika pozwalające na stabilny uchwyt w palcach podczas dokręcania i odkręcania, zapobiegające ślizganiu się łącznika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 9 do pakietu Nr 4

Czy łącznik bezigłowy w pakiecie 4 powinien posiadać badania kliniczne, potwierdzające możliwość stosowania u przewlekle hemodializowanych pacjentów, przeznaczony do mocowania do nasadki cewnika dotętniczego i dożylnego, w okresie pomiędzy dializami i podczas dializ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 10 do pakietu Nr 4 poz. 1.6

Prosimy o dopuszczenie łącznika o potwierdzonym parametrze możliwości aktywacji 100 razy bez potwierdzonego parametru 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 11 do pakietu Nr 4 poz. 1.8.

Prosimy o dopuszczenie łącznika o objętości wypełnienia 0,16 ml bez podania parametru przestrzeni martwej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 12 do pakietu Nr 4 poz. 1.10

Prosimy o dopuszczenie łącznika bezigłowego odpornego na ciśnienie 45 PSI, producent nie podaje parametru ciśnienia zwrotnego spełniającego wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 13 do pakietu Nr 4 poz. 1.15

Prosimy o dopuszczenie produktu bez zawartej informacji o ilości dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 14 do pakietu Nr 18 poz. 1.2

Prosimy o dopuszczenie koreczków pakowanych pojedynczo w opakowanie typu blister, opakowanie zbiorcze a 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 15 do pakietu Nr 19

Czy Zamawiający wymaga, aby wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> miał zdolność zachowania sterylności dołączonej fiołki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni, potwierdzone dokumentem producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 16 do pakietu Nr 19 poz. 1.11

Prosimy o dopuszczenie produktu bez podania parametru grubości igły, posiadającego igłę plastikową o zdefiniowanej niskiej objętości wypełnienia 0,15 ml, co wskazuje na niewielką szerokość kanału. Igła skonstruowana w sposób umożliwiający łatwe przebicie membrany fiołki, produkt bezpieczny nie zawiera latexu, DEHP, PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 17 do pakietu Nr 19 poz. 1.8

Prosimy o dopuszczenie aparatu z igłą bez pokrycia, ale o konstrukcji w sposób umożliwiający łatwe przebicie membrany fiołki.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 18. do pakietu Nr 20

Prosimy o dopuszczenie produktu bez podania parametru grubości igły, posiadającego igłę plastikową o zdefiniowanej niskiej objętości wypełnienia 0,15 ml, co wskazuje na niewielką szerokość kanału. Igła skonstruowana w sposób umożliwiający łatwe przebicie membrany fiołki, produkt bezpieczny nie zawiera latexu, DEHP, PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 19 do pakietu Nr 20 poz. 1.7

Prosimy o dopuszczenie aparatu do wielokrotnego pobierania płynów z zatyczką (odpowiednik pkt 1.7) ,pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 20 do pakietu Nr 20 poz. 1.9

Prosimy o dopuszczenie filtra zapewniającego sączenie pobieranego płynu bez podania wielkość: porów 3-5 mikrometrów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu z zastrzeżeniem, że aparat musi pozwalać na oddzielenie cząstek stałych Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 21 do pakietu Nr 37

Prosimy o dopuszczenie cewnika o szybkości iniekcji pod ciśnieniem 4ml/sek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 22 do pakietu 44 poz. 1.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu bez potwierdzenia wartości średnicy kanałów (producent nie udostępnia danych, natomiast produkt jest powszechnie stosowany).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu pod warunkiem, że przyrząd pozwala na szybkie przekazanie bardzo gęstych leków (np. kontrastu). Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 16

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 18, poz. 1

Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych pojedynczo w twardych blistrach po 1 sztuce. Pakowanie po kilka sztuk na blistrze powoduje rozjaławianie pozostałych koreczków.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu 19, poz. 1

Proszę o dopuszczenie aparatu z filtrem zasłoniętym klapką.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 17

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 12 poz. 1.

poz. 1 Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm, impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =100 szt.(20 saszetek po 5 szt.)

Prosimy o odstąpienie od wymogu pierścienia bezpieczeństwa.

Wykonana zgodnie z normami IEC 60601-1:1995, IEC 60601-2-2:2006



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 12 poz.2

Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla noworodków, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 74x98 mm, powierzchnia całkowita 52 cm², powierzchnia przewodząca 33 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 31 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po

5 szt., op. zbiorcze =100 szt.

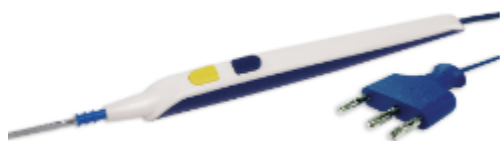
Prosimy o odstąpienie od wymogu pierścienia bezpieczeństwa.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 13

Prosimy o odstąpienie od wymogu "Przyciski są opisane", w przypadku, kiedy odróżnia je barwa.



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 13

Prosimy o dopuszczenie średnicy trzpienia 2,36mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 13

Prosimy o dopuszczenie opakowania zbiorczego 25 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 6 do pakietu Nr 13

Prosimy o odstąpienie od wymogu" w razie potrzeby Wykonawca oświadcza, że dostarczy na czas trwania umowy nieodpłatnie adaptory monopolarne pozwalające na przejście w 1-bolcową"

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 7 do pakietu Nr 14

Prosimy o dopuszczenie: Elektrody neutralnej dla dorosłych i dzieci, dzielonej REM, hydrożelowej, rozmiar 150x120 mm, powierzchnia całkowita 153 cm², powierzchnia przewodząca 104 cm², złącze szer. 23 mm x dł. 22 mm, na podkładzie z pianki o grubości 1,1, z hydrożelem o grubości 0,635 mm, impedancja <50 Ohm w zakresie częstotliwości od 200 kHz do 5Mhz, max. wzrost temp. < 6°C, pakowane w saszetkach po 5 szt., op. zbiorcze =100 szt.(20 saszetek po 5 szt.)

Prosimy o odstąpienie od wymogu pierścienia bezpieczeństwa.
Wykonana zgodnie z normami IEC 60601-1:1995, IEC 60601-2-2:2006



Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 18

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 19 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu do poboru leku z fiolki z fitrem odpowietrzającym 0,45 µm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 29 poz. 1A, 1B

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worka z podziałką co 100 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawk do przepłukiwania do procedur aseptycznych zakwalifikowanych jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4 do Pakietu Nr 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawk do przepłukiwania do procedur aseptycznych podwójnie sterylizowanych wewnątrz i na zewnątrz radiacyjnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 19

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 21

Czy Zamawiający dopuści analogicznie jak w poprzednim postępowaniu kombinezon obecnie używany przez Szpital: Jednocześnieowy kombinezon ochronny do stosowania w farmacji onkologicznej przy produkcji leków cytostatycznych, przeznaczony do pracy w pomieszczeniach czystych; sterylny lub sterylizowany, pakowany pojedynczo, dostępny w różnych rozmiarach : S, M, L, XL, XXL, XXXL (lub odpowiednich); spełnia wymagania dla środków ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z dyrektywą UE 2016/425, ponadto spełniający normy: EN 14126 typ 4B, 5B, 6B; EN 14605 typ 4; EN 13982-1 typ 5, EN 13034 typ 6

Konstrukcja: wyposażony w kaptur z dopasowującą go do twarzy gumką, wszystkie szwy oklejone taśmą, zamek błyskawiczny z przodu przykryty patką zaklejaną na taśmę klejącą, wyposażony w dodatkową patkę uszczelniającą podbródek, zaklejane na taśmę klejącą rękawy z pętelkami do przełożenia kciuka (zapobiegające zsuwaniu rękawów), nogawki szczelnie połączone ze skarpetkami; elastyczne wykończenia rękawów i kaptura niestykające się bezpośrednio z ciałem użytkownika - osłonięte w tunelu wykonanym z materiału ochronnego

Właściwości: nieemitujący zanieczyszczeń mechanicznych i chroniący przed ich emisją; antystatyczny (EN1149-5:2008); wykonany z wysokiej gęstości polietylenu umożliwiającego transfer powietrza i pary wodnej (oddychającego) celem zapewnienia odpowiedniego komfortu termicznego podczas użytkowania (przepuszczalność powietrza ISO 5636-5 <45 S, opór 37 przenikania pary wodnej zgodnie z PN-EN31092 poniżej 20m²xPa/W); odporny na przekłucie wg normy EN 863 -

minimum 10 N, odporność na ścieranie materiału wg EN530 - Metoda 2 - >100 ; wytrzymałość na zginanie materiału wg ISO 7854B >100 000 cykli; wytrzymałość szwów wg EN ISO 13935-2 przynajmniej 75N; odporny na przenikanie typowych cytostatyków (min. 10 substancji o klasie 5 >240 min).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kombinezon jak w pytaniu. Do oferty należy dołączyć wykaz przenikania cytostatyków – substancja /czas.

ZESTAW NR 20

Pytanie nr 1 do pakietu Nr 27

Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowania zbiorczego proponowanego przez Wykonawcę podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie opakowania zawierają 100 szt. zestawów.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 27

Dot. poz. 2 formularza cenowego - Wykonawca zwraca się z prośbą o weryfikację ilości zestawów podanych w formularzu cenowym. Wyjaśniamy, że obecnie zestawy pakowane są w opakowania zbiorcze zawierające 100 szt. zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie poz. 1.0 historycznie dokonywał dodatkowych zamówień na opakowania zbiorcze. W zakresie 2.0 ze względu na niskie zapotrzebowanie Zamawiający dokonywał zamówień po 5-10 szt.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 27

Dot. formularz ofertowego w zw. z rozdz. 15 SWZ – Wykonawca wnosi o dostosowanie formularza ofertowego do kryteriów oceny oferty podanych w SWZ. Wykonawca wskazuje, że zgodnie z SWZ Wykonawcy mogą podać termin dostaw do max. 5 dni, w formularzu ofertowym widnieje natomiast wartość max. 3 dni.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że maksymalny termin dostawy wynosi 5 dni roboczych. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmiane ulega Załącznik Nr 2 do SWZ -formularz oferty.

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 27

Dot. par. 2 ust. 9 i par. 3 ust. 9 wzoru umowy – Prosimy o modyfikację zapisów w ten sposób, aby minimalna wartość, która zostanie zamówiona podczas trwania umowy wynosiła 80% wartości umowy.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 27

Dot. par. 3 ust. 3 wzoru umowy – Wykonawca prosi o wykreślenie zapisu.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 6 do pakietu Nr 27

Dot. par. 3 ust. 13 wzoru umowy - Wykonawca prosi o wykreślenie zapisu.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 7 do pakietu Nr 27

Dot. par. 6 ust. 12 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony umowy wynosiła 20% wartości netto umowy?

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 8 do pakietu Nr 27

Dot. pkt 10 załącznika nr 2 do SWZ i par. 3 ust. 1 pkt a) wzoru umowy – Prosimy o modyfikację zapisów w ten sposób, aby termin dostawy na „cito” wynosił 2 dni robocze licząc od dnia otrzymania telefonicznego lub pisemnego zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie Nr 9 do pakietu Nr 27

Dot. pkt 9 Formularza ofertowego Załącznika nr 2 do SWZ i par. 5 ust. 1 wzoru umowy –

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin ważności asortymentu był nie krótszy niż 6 lub 9 (wybrać) miesięcy licząc od daty dostawy? W ocenie Wykonawcy, biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy, a także sukcesywny charakter dostaw częściowych, zapis w obecnym brzmieniu wydaje się być nieproporcjonalny.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 21

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stosowania portów z cytostatykami?

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 4

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy bez dołączonej instrukcji użycia wraz z wyrobem, gdyż jest to wyrób medyczny niskiego ryzyka, o ugruntowanej pozycji na rynku, który można bezpiecznie używać bez instrukcji przez wykwalifikowany personel medyczny?

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 6

Czy Zamawiający dopuści końcówkę metalową mikrochirurgiczną o długości 16cm bez mandrynu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 6

Czy Zamawiający dopuści końcówkę metalową mikrochirurgiczną bez możliwości doginania, z ergonomicznie ukształtowanym pojedynczym załamaniem krzywizny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 17

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o powierzchni zmrożonej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 6 do pakietu Nr 17

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia do użycia do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 7 do pakietu Nr 18

Czy Zamawiający dopuści koreczek luer-lock każdy pakowany oddzielnie w twardej blister, koreczki niepołączone razem na pasku, każdy z koreczków z oznaczonym miejscem ułatwionego otwierania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 8 do pakietu Nr 18

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków luer-lock za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 9 do pakietu Nr 19

Czy Zamawiający dopuści aparat do poboru leku z fiolki z filtrem odpowietrzającym 0,1 µm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 10 do pakietu 19

Czy Zamawiający dopuści aparat do poboru leku z fiolki z filtrem płynu 5µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 11 do pakietu Nr 19

Czy Zamawiający dopuści aparat do poboru leków z zatyczką samozatrząskową (zamiast zastawki)?



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 12 do pakietu Nr 20

Czy Zamawiający dopuści aparat do poboru leków z zatyczką samozatrząskową (zamiast zastawki)?



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 13 do pakietu 25 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Couvelaire oraz Dufour z balonem 50-80ml dla rozmiarów CH18, CH20, oraz z balonem 80-100ml dla rozmiarów CH22-24?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 14 do pakietu Nr 25 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Couvelaire oraz Dufour z rozmiarem i pojemnością balonu na kanale głównym cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 15 do pakietu Nr 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z możliwością stosowania przez 7 dni, skalowany od 25ml i co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 16 do pakietu Nr 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 17 do pakietu Nr 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem 90cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 18 do pakietu Nr 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem 150cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 19 do pakietu Nr 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu bez portu do pobierania próbek, skalowany co 100ml, w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 20 do pakietu Nr 29 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z drenem o średnicy 7mm ±0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 21 do pakietu Nr 31 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści aparat z filtrem odpowietrzającym 0,1µm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 22 do pakietu Nr 39

Czy Zamawiający dopuści zestaw do ośrodkowego pomiaru ciśnienia żylnego składający się z osobno pakowanego przyrządu do infuzji z drenem 150cm oraz jednorazowego zestawu do ośrodkowego monitorowania ciśnienia żylnego zawierającego skalę w formie rurki manometru zakończonej filtrem hydrofobowym, z podziałką w zakresie -3 do +36 cmH₂O oraz umieszczoną wewnątrz czerwoną kulką. Skala połączona ze standardowym kranikiem trójdrożnym z drenem o długości 105cm zabezpieczonym koreczkiem i wyposażonym w dodatkowy port do podawania leków. W zestawie uchwyt do zamocowania skali na stojaku wyposażony w czerwony ramię do ustalenia poziomu "0" oraz dodatkowa gumka mocująca? Jednocześnie zwracam się z prośbą o wyrażenie zgody na zaznaczenie w wykazie asortymentowo-cenowym dopuszczenia bez wskazywania spełniania konkretnych parametrów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 23 do pakietu Nr 44

Czy Zamawiający dopuści aparat przelewowy o średnicy kanału 1,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych parametrów.

ZESTAW NR 22

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 3

Czy w zadaniu 3 poz. 1 Zamawiający ma na myśli adapter umożliwiający pobranie diety z worka typu EasyBag strzykawką typu ENFit - produkt o nazwie Freka Bolus Adapter?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z projektu umowy zapisu § 3 ust. 13 oraz § 4 ust. 5 dotyczącego obowiązku realizacji umowy w przypadku nie zapłacenia w terminie przez Zamawiającego kwot wynikających z faktur za dostarczony towar?

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę umowy w § 6 ust. 6, poprzez wykreślenie z zapisu minimalnej kary w wysokości 100,00 za każdy dzień opóźnienia w dostawie? W przypadku zamówień o niskiej wartości ww. kara jest wyraźnie zawyżona. Pozostawienie w dotychczasowym zapisie kary w wysokości 0,5% wartości nie zrealizowanej w terminie dostawy jest wystarczające, szczególnie jeżeli

weźmiemy pod uwagę, że Zamawiający ma prawo do żądania odszkodowania przekraczającego wartość zastrzeżonych kar umownych.

Odpowiedź: Brak zgody.

ZESTAW NR 23

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 18

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający dopuszcza lub/i wymaga 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: Zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający dopuszcza koreczki pakowane w opakowanie typu tyvec, każdy koreczek osobno, niezłączony z innymi w blister?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 29, poz.1

Czy zamawiający dopuści dren o długości 90 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 29, poz.2

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

Odpowiedź: Brak możliwości wydzielenia. Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 24

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający w pkt. 1.4 dopuści produkt o średnicy wacika- $2.80 \text{ mm} \pm 0.50 \text{ mm}$?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający w pkt. 1.4 dopuści produkt o średnicy wacika lub $2.40 \text{ mm} + 1.0 - 0.5 \text{ mm}$?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający pkt. 2.9 pod opisem „Wymazówka pakowana indywidualnie (tj. każda sztuka sterylnie i osobno zapakowana)“ rozumie, iż każda wymazówka jest pakowana indywidualnie w próbkę transportową okrągłodenną, zabezpieczona etykietą, która chroni przed otwarciem. Produkt spełnia

wymóg sterylności. Wymazówka w probówce transportowej zabezpieczona naklejką, jest pakowana po 100 sztuk w pudełku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający pkt. 2.10 pod opisem „Wymazówka w opakowaniu“ rozumie, iż każda wymazówka jest pakowana indywidualnie w probówkę transportową okrągłodenną, zabezpieczona etykietą, która chroni przed otwarciem. Produkt spełnia wymóg sterylności. Wymazówka w probówce ransportowej zabezpieczona naklejką, jest pakowana po 100 sztuk w pudełku?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo- cenowym.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający dopuści w pkt. 3.2 trzonek plastikowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 6 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający dopuści w pkt. 3.8 opakowanie typu blister folia- papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 7 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający dopuści w pkt. 3.10 wyrób medyczny klasy Is?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 8 do pakietu Nr 45

Czy Zamawiający dopuści w ppkt. 4.8 opakowanie typu blister folia- papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 25

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 4

Czy Zamawiający dopuści zawór bezigłowy o parametrach:

- Bezigłowy port wykonany jest z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu
- Zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port
- Doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych
- Prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji
- Mały rozmiar portu
- Przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów
- Możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowany EO
- Czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji
- Przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji
- Objętość wypełnienia 0,13 ml



- Przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl
- Objętość refluksu (przy odłączeniu): 0,02 ml
- Brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego
- Wykonany z PC i silikonu
- Do dezynfekcji można użyć alkoholu
- Można połączyć ze strzykawką lub zestawem infuzyjnym Air Stop?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu, z zachowaniem wymogu odporności na lipidy/cytostatyki (1.3) oraz instrukcję obsługi 1.14-1.15. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 19

Czy Zamawiający dopuści aparat do poboru leku z fiołki o parametrach:

- Bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiołek z gumowym korkiem oraz butelek
- Dwuświatłowy
- Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji
- Wyposażone w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm
- Możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi
- Specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiającego całkowite opróżnienie butelki/fiołki
- Płaska powierzchnia membrany
- Dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem
- Bez lateksu, PCV oraz DEHP
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 28

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z łącznikiem bez samozamykającej się zastawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 29, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści worek do 7-dniowej zbiórki moczu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 29, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worek do 14-dniowej zbiórki moczu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 6 do pakietu Nr 30

Czy Zamawiający dopuści system do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika(port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiołką 5-10 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 kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- Regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz średnicą oraz informacją „UP”
- 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 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 oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- 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
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 26

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 22, poz. 1

Zestaw do szynowania moczowodów Double-J sterowalny 4.7Ch/26cm oraz 4.7Ch/28cm:

- Cewnik poliuretanowy, znakowany co 5cm, otwarty/zamknięty, o wymiarach 4.7Ch/26cm oraz 4.7Ch/28cm,
- Prowadnica stalowa pokryta teflonem, o wymiarach 0.028"/125cm,
- Popychacz sterowalny 53cm, wstępnie połączony z cewnikiem,
- Zacisk,
- drenaż do 6 mies.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 23, poz. 1

Zestaw poszerzadeł z rozrywalną koszulką:

- Rozszerzadła o wymiarach 8, 10, 12, 14, 16Ch/18cm,
- Rozrywalna koszulka spasowana z najgrubszym rozszerzadłem,
- Widoczne w RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 25, poz. 1

Cewnik trójdrożny z końcówką Couvelaire'a:

- Cewnik trójdrożny, przezroczysty z 100% silikonu,
- Usztywniona końcówka Couvelaire'a z asymetrycznymi otworami drenażowymi po bokach,

- O wymiarach: śr. 16, 18, 20, 22 i 24Ch, dł. 42cm,
- Balon o poj.:
 - 40ml dla cewnika 16Ch,
 - 50ml dla cewnika 18Ch,
 - 60ml dla cewnika 20Ch,
 - 70ml dla cewnika 22Ch,
 - 80ml dla cewnika 24Ch.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 29, poz.1

Worek do zbiórki moczu:

- Punkt poboru moczu na uniwersalnym łączniku stopniowym,
- Zawór zwrotny (NRV),
- Wzmocnione pętle do zawieszania,
- Zawór krzyżowy do łatwego opróżniania jedną ręką,
- Powłoka hydrofobowa,
- Mikrofiltr na worku na mocz,
- Podwójnie zgrzewanie brzegów worka,
- Wąż o dużej pojemności z zaciskami,
- Dokładność skali co 100 ml,
- Podwójne sterylne opakowanie,
- Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 29, poz.2

Worek do zbiórki moczu z komorą kroplową:

- Bezigłowy punkt poboru moczu na uniwersalnym stopniowanym łączniku z nasadką lub igłowy punkt poboru moczu na uniwersalnym łączniku,
- Bardzo duża komora kropłowa ze zintegrowanym zaworem zwrotnym,
- Uchwyt na worek z dodatkowym sznurkiem i pętlą do zawieszenia,
- Zawór krzyżowy do łatwego opróżniania worka jedną ręką,
- Mikrofiltry z powłoką hydrofobową w komorze kropłowej i worku na mocz,
- Elastyczny i odporny na zginanie wąż z zaciskami suwakowymi,
- Wentylacja worka nieprzepuszczająca bakterii i cieczy,
- Testowane zgodnie z DIN EN ISO 8669-2,
- Dokładność skali co 25 ml (od 25 do 100 ml) i co 100 ml (od 100 do 2000 ml),
- Podwójne sterylne opakowanie (EO),
- Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 27

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 18

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 poz. 1 dopuści wycenę koreczków pakowanych pojedynczo, koreczki otwierane indywidualnie? Opakowanie zbiorcze x100szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 31 poz. 1,2

Czy Zamawiający w Pakiecie 31 poz. 1, 2 dopuści wycenę przyrządu/aparatu do pobierania leków z fiolki z otworami biorczymi zlokalizowanymi w odległości 10mm mierząc od szczytu kolca?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 38

Czy Zamawiający w Pakiecie 38 dopuści wycenę strzykawek do przepłukiwania, posiadających cylinder wykonany z polipropylenu; korek zamykający o długości 18mm.; należących do klasy medycznej IIa? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 28

Pytanie Nr 1 do pakietu 2 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na obwód z dodatkową rurą rozciągliwą do 180 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 29

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 51

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 51 dopuści do zaoferowania cewnik balonowy do PTCA będący przełomowym połączeniem technologii balonów semi compliant (balon półpodatny) i non compliant (balon niepodatny), który w zależności od zastosowanego ciśnienia zachowuje się jak balon SC lub NC? Balon charakteryzuje się wybitną łatwością sterowania oraz odpornością na wielokrotne przechodzenie przez naczynia dzięki innowacyjnej powłoce hydrofilnej. Konstrukcja cewnika balonowego pozwala na użycie jednego produktu przy dwóch zastosowaniach.

Dane techniczne:

Długość cewnika - 141 cm

Profil wejścia - 0,016"

Profil przejścia - 0,023"

Powłoka - Hydrofilna

Markery - Płatynowo-irydowe

Sposób złożenia balonu - 3 fałdy

Materiał balonu - Nylon 12

Ciśnienie znamionowe cewnika półpodatnego (SC) - 6/8 atm

Ciśnienie znamionowe cewnika niepodatnego (NC) - 12/14 atm

Ciśnienie RBP - 16/18/20 atm

Długość końcówki - 3 mm

Zgodny cewnik prowadzący - 5F (6F do techniki kissing balloon)

Średnica SC (mm): 1,25; 1,50; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00

Średnica NC (mm): 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50

Długość (mm): 6, 10,15, 20, 25, 30

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 52:

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 52 dopuści do zaoferowania cewnik balonowy do PTCA będący przełomowym połączeniem technologii balonów semi compliant (balon półpodatny) i non compliant (balon niepodatny), który w zależności od zastosowanego ciśnienia zachowuje się jak balon SC lub NC? Balon charakteryzuje się wybitną łatwością sterowania oraz odpornością na wielokrotne przechodzenie

przez naczynia dzięki innowacyjnej powłoce hydrofilnej. Konstrukcja cewnika balonowego pozwala na użycie jednego produktu przy dwóch zastosowaniach.

Dane techniczne:

Długość cewnika - 141 cm
Profil wejścia - 0,016”
Profil przejścia - 0,023”
Powłoka - Hydrofilna
Markery - Platynowo-irydowe
Sposób złożenia balonu - 3 fałdy
Materiał balonu - Nylon 12
Ciśnienie znamionowe cewnika półpodatnego (SC) - 6/8 atm
Ciśnienie znamionowe cewnika niepodatnego (NC) - 12/14 atm
Ciśnienie RBP - 16/18/20 atm
Długość końcówki - 3 mm
Zgodny cewnik prowadzący - 5F (6F do techniki kissing balloon)
Średnica SC (mm): 1,25; 1,50; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00
Średnica NC (mm): 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50
Długość (mm): 6, 10, 15, 20, 25, 30

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 56:

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 56 dopuści do złożenia stent wieńcowy najnowszej generacji uwalniający sirolimus, łączący platformę Co Cr z biostabilną abluminalną matrycą polimerową, posiadający elastyczną, ultracienką strukturę rozpórek pozwalającą na dojście do krętych oraz trudnych zmian? Unikalne, hydrodynamiczne niskoprofilowe oraz owalne rozpórki stentu minimalizują zakłócenia przepływu krwi zwiększając długofalowe bezpieczeństwo. Stent posiada możliwość znacznych doprężeń.

Dane techniczne:

Dostępne średnice: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm
Dostępne długości: 8, 12, 15, 18, 23, 28, 32, 36, 40 mm
Bardzo dobry dostęp do bocznic - max średnica otwarcia pojedynczej celi stentu wynosi 3,9 mm.
Możliwość doprężenia stentu o rozmiarze 2,0-2,5 mm do 3,7 mm oraz stentu o rozmiarze 3,0-4,0 mm do 5,8 mm bez zniszczenia struktury stentu
Materiał – stop Co Cr
Grubość rozpórki – 68 µm
Budowa stentu – struktura otwartokomórkowa i elastyczna
Polimer – biostabilny polimer akrylowy
Pokrycie stentu - abluminalne
Materiał balonu – nylon 12
Znaczniki pozycjonujące – ramienny i udowy w obszarze rurki hypotube
Markery radiologiczne – 2 złote w obszarze balonu
Długość użytkowa systemu wprowadzania - 141 cm
Profil wejścia – 0,016”
Profil przejścia – 0,023”
Skrót perspektywiczny - $\leq 2,0\%$
Siła promieniowa - $\geq 0,17\text{N/mm}^2$
Odrzut (recoil) – 4,0%
Lek: sirolimus (rapamycyna)
Dawka leku: 0,90 µm/mm²
Ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów

Ciśnienie RBP – 17 barów
Zgodny cewnik prowadzący – 5F
Zgodny przewódnik – max 0,14”
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 30

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 22

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby prowadnica miała długość 150 cm oraz średnicę 0.028”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 22

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje 6 miesięcznego czasu implantacji potwierdzonego przez producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby worek posiadał filtr zapobiegający balonowaniu się worka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu o przepływie 165ml/min, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy zaworu o prostym torze przepływu, neutralnym ciśnieniu bez względu na kolejność klemowania i przezroczystej obudowie w celu wizualizacji toru przepływu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 31

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 4

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany każdy osobno w opakowaniu zbiorczym op=50 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 19

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany każdy osobno w opakowaniu zbiorczym op=100 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 20

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany każdy osobno w opakowaniu zbiorczym op=50 szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 32

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 9

Czy Zamawiający dopuści kompresy neurochirurgiczne o następującej charakterystyce:

Materiał: włóknina wiskozowo-poliestrowa

Wysoka chłonność: 800%

Niestrzepiące

Gramatura 40 g/m²

Ze znacznikiem RTG na całej długości

Posiadają na stałe przymocowaną nitkę kontrastującą w promieniach RTG, która umożliwi szybką i nieinwazyjną identyfikację pozostawionego w polu operacyjnym kompresu, a jednocześnie ułatwia usunięcie go z pola operacyjnego

Wyrób medyczny jałowy

Wyrób medyczny jednorazowy

Opakowanie bezpośrednie: blister, 10 kompresów/op.

Opakowanie zbiorcze: 25 blistrów/op.

Rozmiar dla poz. 1 – 15 x 100mm, pozostałe rozmiary zgodne

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:

Dot.

§ 3.

TERMIN I WARUNKI DOSTAWY

13. Z uwagi na charakter działalności prowadzonej przez Zamawiającego, nie zapłacenie w terminie przez Zamawiającego kwot wynikających z faktur za dostarczony towar nie uzasadnia i nie może powodować wstrzymania przez Wykonawcę kolejnych dostaw dla Zamawiającego wynikających z zawartej umowy.

Czy Zamawiający zgodzi się dodać do wzoru umowy „chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie należności za dostarczony towar przekracza 60 dni” ?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie dotychczasowej treści § 3 ust. 13 wzoru umowy może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, skuteczność § 3 ust. 13 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana na podstawie np. art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie Nr 3 do wzoru umowy

§ 6.

ODSTĄPIENIE OD UMOWY I KARY UMOWNE

6. W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie części dostawy nie mniej niż 10,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 10 % wartości umowy netto.

Odpowiedź: Brak zgody.

ZESTAW NR 33

Pytanie 1 do pakietu Nr 14

Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści elektrody neutralna jednorazowego użytku, dzielone po obwodzie, powierzchnia 110cm², wymiary 122x174mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt.?

Wyrób w pełni kompatybilny z aparatami Erbe/Valleylab (VIO300D, Force Elektrosurgical 5190, Force300, ICC300)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 34

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 38 poz. 1.5.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do procedur aseptycznych bez graficznego oznaczenia obszaru sterylnego na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 38 poz. 1.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do procedur aseptycznych z koreczkiem zamykającym o długości ok 1,8 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 38 poz. 1.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do procedur aseptycznych zarejestrowanych w klasie IIa

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 35

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 35 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyłącznie łącznika do maski? Łącznik ten pozwala na połączenie z każdą maską z wejściem o średnicy 22 mm posiadaną przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 36

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 18 poz. 1.2. Korki do pracowni cytostatycznej

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości równoważne koreczki luer-lock, światowego lidera w ich produkcji firmy B.Braun /Niemcy/, pakowane indywidualnie w pojedynczych opakowaniach /nie w blistrach/, co zapewnia znacznie korzystniejsze warunki do ich użytkowania, szczególnie w warunkach pracy w pracowni cytostatycznej, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 18 poz. 1.0

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane koreczki luer-lock, ze względu na ich przeznaczenie do użytkowania w szczególnych warunkach pracowni cytostatycznej, powinny posiadać konstrukcję zapewniającą wygodny, pewny uchwyt, poprzez swój ergonomiczny kształt z kilkupłaszczyznową powierzchnią chwytną, która to powierzchnia zapewniają optymalne warunki kliniczne dokręcenia do

każdego złącza luer lock.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3 do pakietu Nr 18

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane koreczki luer-lock, ze względu na ich przeznaczenie do użytkowania w szczególnych warunkach pracowni cytostatycznej, powinny posiadać specjalny pierścień dociskowy, który to element zapewnia optymalne warunki kliniczne dokręcenia do każdego złącza luer lock, szybkie i skuteczne, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy z substancjami toksycznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4 do pakietu Nr 25 poz. 1.3. Cewniki urologiczne specjalistyczne

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki typu Couvelaire trójdrożne, wykonane z termoplastycznego PCV typu Soft, z balonem o pojemności 50ml lub 75ml do wyboru Zamawiającego wykonanym z lateksu - światowego lidera w produkcji tego typu cewników - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 5 do pakietu Nr 25 poz. 1.3.

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki typu Couvelaire trójdrożne, powinny posiadać długość ok. 42cm oraz dwa otwory boczne (przelewowe) położone naprzeciw siebie, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 6 do pakietu Nr 25 poz. 2.3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki typu Dufour trójdrożne, wykonane z termoplastycznego PCV typu Soft, z balonem wykonanym z lateksu - światowego lidera w produkcji tego typu cewników - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 7 do pakietu Nr 25 poz. 2.3

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki typu Dufoura trójdrożne, powinny posiadać długość ok. 42cm oraz ze względu na ich przeznaczenie kliniczne min. dwa duże otwory boczne, (przelewowe) naprzemianległe i oddalone od siebie, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 8 do pakietu Nr 25 poz. 2.9

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki typu Dufour trójdrożne, z oznaczeniem min. rozmiaru cewnika i pojemności balonu na korpusie cewnika (jego ujściu) oraz na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym - światowego lidera w produkcji tego typu cewników - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie Nr 9 do pakietu Nr 30 poz. 1.19 Zamknięty system do odsysania pacjenta

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na wskazany w SWZ wymagany czas używania systemu, powinny one w sposób całkowicie skuteczny izolować pacjenta od cewnika poprzez konstrukcję zawierającą min. 1 jednoelementową, samodomykającą się zastawkę komory płuczącej oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, uaktywnianą automatycznie włączeniem podciśnienia (bez żadnych dodatkowych manipulacji) oraz min. 1 zastawkę typu peep, oczyszczającą cewnik w komorze płuczącej

- które to elementy zapewniają możliwość, wielogodzinnego, bezpiecznego użytkowania wymaganego w SWZ (do 48 godzin lub dłużej - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 10 do pakietu Nr 30 poz. 1.20

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu ze względu wielogodzinny czas użytkowania systemu, a tym samym wielogodzinny kontakt dróg oddechowych z wyrobem oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, oferowane systemy powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 11 do pakietu Nr 39 poz. 1.0 +2.0 Zestaw do OCŻ

W związku z zaprzestaniem produkcji przez producenta oraz brakiem na rynku innych przyrządów do pomiaru OCŻ, spełniających wymogi SWZ - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na: skalę manometryczną, wykonaną z trwałego plastiku ze wskaźnikiem położenia „0” w postaci dodatkowej odchylanej w dowolną stronę strzałki, z filtrem odpowietrzającym, z czerwoną, ruchomą kulką oznaczającą badany poziom ciśnienia, kranikiem trójdrożnym, z drenem łączącym o długości min. 110cm oraz dodatkowym portem, łącznikiem luer-lock i zintegrowanym uchwytem, pakowane w jednym zestawie w opakowanie folia-papier oraz dodatkowo osobno pakowanego przyrządu do przetoczeń, kompatybilnego ze skalą, spełniającego parametry jako poniżej:

Przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych z dwuczęściową komorą kropłową, gdzie dolna część komory (dodrenowa) powinna być elastyczna, o porównywalnej wielkości do sztywnej (dokolcowej) części komory, obie części komory oddzielone, sztywnym pierścieniem stabilizującym, komora oznaczona logo producenta, komora z odpowietrznikiem zaopatrzonym w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min. 99,999994 % oraz wirusów (VFE) min. 99,9996 %, stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz dodatkowe miejsce do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu w postaci pochewki na kolec, pakowane w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

ZESTAW NR 37

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 53 dopuści cewnik balonowy posiadający dawkę 2.0 µg/mm²? Dawki leków podawane są w wartościach µg/mm² – czy Zamawiający dopuści balon posiadający dawkę w tych wartościach ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga nie mniej niż 3.0 µg/mm² (3.0 mikrogramy/milimetr kwadratowy).

ZESTAW NR 38

Pytanie Nr 1 do pakietu Nr 20

Czy zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z zaworem stanowiącym samozamykający się korek i pełniący funkcję zastawki zapobiegającej wyciekaniu płynu po odłączeniu strzykawki, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie Nr 2 do pakietu Nr 29, poz. 2

Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu bez komory kropłowej, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zmianie ulega termin składania ofert, otwarcia ofert oraz termin związania ofertą:

Było:

1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/994981> w terminie **do dnia 21.11.2024 r. do godziny 11:00.**
2. Otwarcie ofert odbędzie się **w dniu 21.11.2024 r. o godzinie 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 12.1

Winno być:

1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/994981> w terminie **do dnia 28.11.2024 r. do godziny 11:00.**
2. Otwarcie ofert odbędzie się **w dniu 28.11.2024 r. o godzinie 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 12.1.

Było:

1. **Termin związania ofertą do dnia 18.02.2025 r.**
Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni.**

Winno być:

1. **Termin związania ofertą do dnia 25.02.2025 r.**
Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni.**

Załączniki po zmianach:

1. **Załącznik Nr 2 do SWZ Formularz oferty**
2. **Załącznik Nr 3 do SWZ – Projekt umowy dostawy**
3. **Załącznik Nr 4 do SWZ – Projekt umowy mini bank.**

Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie przy uwzględnieniu udzielonych odpowiedzi na pytania Wykonawców. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.

Z up. Dyrektora WCSKJ
Przemysław Bogdanowicz