



**Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego**

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. 71/325-03-56 do 59; 71/326-13-27 do 31; sekretariat 71/395-74-26; fax 71/326-06-22



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wrocław, dnia 27.10.2020r.

Dotyczy: PN 46/20 **Dostawa drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku -
uzupełnienie**

Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy udziela odpowiedzi na zadane pytania

Zadanie 1

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kranika o odporności na ciśnienie do 3 barów, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kranik trójdrożny z optycznym identyfikatorem otwarty/zamknięty, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone korkami, kranik wykonany z poliwęglanu, odporne na ciśnienie 4,0 bar, sterylny z przedłużaczem 10 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne tylko z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego tylko z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 3

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania zestawów z nebulizatorem w jednym rozmiarze dla dzieci. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

zadanie 3-5

2. czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym , wzmocniony wzdłużnie 6-cioma pasami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 4

1. Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe ze śladowymi ilościami ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na maski do podawania tlenu dla dorosłych wykonana z medycznego PVC, sterylizowana tlenkiem etylenu, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu wykonaną z nietoksycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 11

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów, światowego lidera, Arrow, o następującym składzie: Zestaw do kaniulacji dużych naczyń zakładany metodą Seldingera, w składzie minimum: kateter 8,5F/20cm, igła 18Gx6,35cm, prowadnik typu J -.032"x 60cm , rozszerzadło 9F, strzykawka 5ml, skrzydełka do z mocowania cewnika (stałe i ruchome) - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 12

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter dwuświatłowy 7F/20cm, igła 18G/6,35cm, prowadnik typu J -.032"x 60cm , rozszerzadło tkankowe stopniowane, , strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 14,15,16, 17, 40,41

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi igły. Oferowane przez nas igły są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) bardzo wyraźnie widać kolor nasadki, który jest zgodny z kodem kolorystycznym, nie sposób pomylić zatem rozmiarów igieł. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 18

Czy Zamawiający dopuści elektrody z pianki PE?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 19

1.Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wysokie wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej, ściągane gumką, o wymiarach: wysokość 47cm, szerokość 38,5 cm, w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2.Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty pakowane po 100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 20,

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 21

1.czy zamawiający dopuści worek bez portu do pobierania próbek?

2.Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 22

Prosimy o doprecyzowanie wymaganych elektrod- elektroda ma być wykonana z pianki z włókniny?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje elektrody wykonanej z hypoalergicznymi materiałami – pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Zadanie 18, 22, 56

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 23

1.Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem.

Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Proszę Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do godzinowej zbiórki moczu z komorą o poj. 400ml oraz worka o poj. 2 600ml. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 24

1. Prosimy o dopuszczenie przewodnic światowego lidera Rusch w rozmiarach 2,5mm dł.250mm (tworzywo), 3,5mm dł.335mm, 4.0 i 5.0mm i dł. 366mm. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści przewodnicę intubacyjną pokrytą gładkim PCV w rozmiarach:

2.0 - długość 27,5 cm; 3.3 – długość 34,0 cm; 4.7 – długość 34,0 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 29

1. Prosimy o dopuszczenie przewodnic światowego lidera, układ oddechowy jednorazowy, rozciągliwy anestetyczny dla dorosłych w skład którego wchodzi 2 rury rozciągane do 2,4m złącznikiem Y, kolanko z portem do capno dodatkowa gałąź rozciągalna do 1,5m, worek oddechowy 2l. Opakowanie folia, biologicznie czysty. Na opakowaniu etykieta z nazwą w j.polskim, kodem EAN, datą ważności, numerem katalogowym. Zestaw pozbawiony lateksu, DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści dwie rury rozciągane do długości 180cm, jedna rura rozciągalna do 100cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 31

1. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje informacji o braku ftalanów na opakowaniu jednostkowym. Dopuszcza, ale nie wymaga opakowania papier – folia.

2. Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetoczeń krwi z miejscem na zabezpieczenie drenu po użyciu (aby zacisk rolkowy w przyrządzie do przetaczania płynów wyposażony był w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, a nie żeby igła była wciskana w miejsce wlotu lub wylotu drenu) ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie 33

Czy Zamawiający w Zadaniu 33 w pozycji 2 dopuści kateter epiduralny o długości ok. 90 cm; spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Zadanie 36

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h₂₀, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 37

1. Czy zamawiający dopuści precyzyjny regulator z możliwością regulacji w zakresie 5-250ml/h (dla gęstości 10%) i 5-200 ml/h (dla gęstości 40%)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy zamawiający dopuści dren bez zastawki antyrefluksyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy zamawiający dopuści logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną tylko na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń z precyzyjną regulacją przepływu w postaci walca, z podwójną skalą, z regulacją przepływu 5-250 ml/h, dla roztworów o gęstości 10% i 20%, z jednoczęściową elastyczną komorą kroplową, bez logo lub nazwy producenta na wyrobie (na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym znajdują się informacje na temat nazwy własnej wyrobu, nazwy producenta, daty przydatności do użycia) o długości 195 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

zadanie 38

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik Foley 2- drożny o pojemności balonu 10 ml, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 39

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z gliceryną dostępne tylko w długości 40cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 43

1. Czy Zamawiający dopuści koreczki Luer-Lock pakowane w opakowania a'250szt z logiem i nazwą producenta tylko na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania a 250 szt. - pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga koreczka luer lock posiadającego trzpień poniżej krawędzi koreczka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 45

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski do podawania tlenu dla dorosłych wykonanej z medycznego PCV posiadająca aluminiową kształtkę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. czy zamawiający dopuści dren o długości ok. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na maskę do podawania tlenu dla dorosłych z rezerwuarem wykonaną z medycznego PVC, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu wykonaną z nietoksycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „pozbawiona metalowych elementów, do użytku w środowisku MRI”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 46

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia i dopuszczenie szczoteczek niesterylnych, z uwagi na fakt, że szczoteczki zawierające gąbkę nasączoną środkiem dezynfekcyjnym (4% glukonianem chlorheksydyny) nie są poddawane procesowi sterylizacji, czyli nie są jałowe. Antyseptyczność zapewnia detergent o bardzo silnym działaniu bakteriobójczym oraz szczelne opakowanie.

Odpowiedź: Tak – Zamawiający usunie zapis o sterylności – patrz zmiana SIWZ.

Zadanie 47

Czy Zamawiający dla bezpieczeństwa pacjenta odstąpi od zapisu stosowania zgłębników żołądkowych wykonanych z PCV do 4 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 48

1. Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę

producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

2. Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną czytelną skalą rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek 50 ml ze skalą rozszerzoną do 60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu wpisanej strzykawki w menu pompy i dopuszczenie strzykawki kompatybilnej z pompą potwierdzonej oświadczeniem Producenta strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp posiadającej logo umożliwiające identyfikację wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 49

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp posiadającej logo umożliwiające identyfikację wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby proponowana strzykawka miała skalowanie co 1ml na całej jej długości do 60ml a nie tylko do 50ml?

Odpowiedź: Tak.

Zadanie 49,87

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez

wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Zadanie 50

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów do kaniulacji dużych naczyń zakładanych metoda Seldingera, światowego lidera Arrow, w składzie minimum: kateter jednoświatłowy 5F/16cm, igła 18G/6,35cm, przewodnik typu J -0.032"x 45cm, rozszerzadło tkankowe stopniowane, strzykawka 5ml - wszystkie elementy pakowane na jednej tacy w opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do kaniulacji dużych naczyń o poniższych parametrach :

Cewnik wykonany z PUR, w całości kontrastujący w RTG w rozmiarze 4,5F/15cm. Cewnik wyposażony w integralną przedłużkę, skrzydełka do zamocowania. W zestawie znajdują się : cewnik, igła do nakłucia, przewodnica „J” w pochewce do obsługi jedną ręką, strzykawka.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 51

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do uszu w opakowaniach a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 53

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego przyrządu do pobierania leków z filtrem antybakteryjnym 0,2 μ m, z zaworem zabezpieczającym lek przed wyciekaniem pełniącym funkcję zastawki, bez logo producenta na wyrobie, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Filtr antybakteryjny 0,2 μ m jest parametrem lepszym od opisanego w SIWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 μ m. Zaproponowany przyrząd posiada logo producenta na opakowaniu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Wymóg logo producenta na wyrobie nie znajduje żadnej podstawy prawnej, ani użytkowej, ponadto jest naruszeniem zasady uczciwej konkurencji zawartej w art. 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych, gdyż ogranicza ilość potencjalnych wykonawców. Zaproponowany przyrząd jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej i jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że filtr będzie umiejscowiony w linii przepływu, a zawór pełniący funkcję zastawki zapewni pełną szczelność zapobiegając przed wyciekami w trakcie codziennego użytkowania oraz pobierania roztworów z pojemników (o pojemnościach do 1L) ze szczególnym uwzględnieniem pozycji leżącej i odwróconej, a także przy otwartej klapce przyrządu i odłączonej strzykawce. Wszystkie parametry powinny być potwierdzone kartą techniczną.

Zadanie 54

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne kaniule z PU, przepływy adekwatne do średnicy i długości kaniul w zakresie od min. 23ml/min dla średnicy 24G do 305ml/min dla średnicy 14G, zabezpieczone koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi z logo producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 55

1. Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 25mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „przezierne dla promieni RTG

Dot. Załącznik nr 1 – Formularz asortymentowo- cenowy, Zadanie nr 56

2. Czy Zamawiający dopuści elektrodę dla dorosłych do Holtera bez specjalnej tarki do przygotowania skóry na ochronnym nośniku? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 58

1. Wnosimy o dopuszczenie opaski identyfikacyjnej dla dorosłych o długości 24cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Różnica w długości jest nieznaczna i nie ma wpływu na funkcjonalność opaski. Zaproponowana opaska jest powszechnie stosowana w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 60

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek intubacyjnych Rusch, wykonanych z medycznej odmiany PCV. Pozostałe zgodnie z siwz jednokierunkową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w Zadaniu 60 oczekuje, aby rurka posiadała centymetrowe oznaczenia głębokości na korpusie rurki po dwóch stronach (dla rurek w rozmiarach 2,0 – 6,0 mm)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby rurka posiadała centymetrowe oznaczenia głębokości na korpusie rurki po dwóch stronach.

Zadanie 64

Czy Zamawiający dopuści 4-drożne sondy Sengstakena wykonane z silikonu o długości 85cm dostępne w rozmiarach CH 16, 18, 20?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 65 pozycja1

1. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawkę trzyczęściową do tbc 1 ml w rozmiarze 0,45x12 bez nazwy producenta na wyrobie, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki do tuberkuliny 1ml z igłą fabrycznie zamontowaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny posiadającej logo umożliwiające identyfikację wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 68

Czy Zamawiający wymaga

„Kaniule nosowe do zastosowania ze zmienną wartością ciśnienia przepływu w zależności od trybu wentylacji nieinwazyjne. Ramiona wykonane z PCV zakończone bezpośrednio adapterem o średnicy 15 mm wykonane z poliuretanu umożliwiającym podłączenie do układu oddechowego respiratora lub resuscytatora do otrzymania ciągłego dodatniego ciśnienia w drogach oddechowych. Noski

wykonane z PVC nie zawierającego ftalanów. Długość jednego ramienia jednej rurki około 28 cm /+ - 3 mm zaś w przypadku rozmiarów pediatrycznych 37 cm /+ - 5 mm Dodatkowo produkt ma zawierać niezależny adapter umożliwiający podłączenie standardowego drenu tlenowego. Każdy produkt musi posiadać pierścień o-ring wykonany z silikonu do przytrzymania kaniuli, kolor pierścienia wskazuje rozmiar kaniuli. Produkt niesterylny. Oznakowanie kolorem niebieskim O-ringa. Odstęp w przegrodzie nosowej: 4,8 mm, średnica zewnętrzna ramion donosowych: 3,5 mm „

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 69

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga

„Kaniule nosowe do zastosowania ze zmienną wartością ciśnienia przepływu w zależności od trybu wentylacji nieinwazyjne. Ramiona wykonane z PCV zakończone bezpośrednio adapterem o średnicy 15 mm wykonane z poliuretanu umożliwiającym podłączenie do układu oddechowego respiratora lub resuscytatora do otrzymania ciągłego dodatniego ciśnienia w drogach oddechowych. Noski wykonane z PVC nie zawierającego ftalanów. Długość jednego ramienia jednej rurki około 28 cm /+ - 3 mm zaś w przypadku rozmiarów pediatrycznych 37 cm /+ - 5 mm Dodatkowo produkt ma zawierać niezależny adapter umożliwiający podłączenie standardowego drenu tlenowego. Każdy produkt musi posiadać pierścień o-ring wykonany z silikonu do przytrzymania kaniuli, kolor pierścienia wskazuje rozmiar kaniuli. Produkt niesterylny. Oznakowanie kolorem pomarańczowym O-ringa.

Odstęp w przegrodzie nosowej: 5 mm Średnica zewnętrzna ramion donosowych: 4 mm „

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 70

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 25G, 26G, 27G dostępnych tylko z prowadnicą?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 71

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 71** sterylny zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z technika Ciagli **przy użyciu prowadnicy Seldingera, bez konieczności użycia wielorazowego peana?**

Zestaw zawiera:

- a. Skalpel
- b. Strzykawkę 5ml
- c. Iglę (14G) z teflonową osłonką
- d. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- e. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- f. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- h. 4 tampony z gazy 10x10cm
- i. Szczoteczkę do czyszczenia rurki
- j. Rurkę trachostomiijną z atraumatycznym inserterem (zestaw):

(zestaw) sterylna rurka tracheotomijna z mankietem i odsysaniem z nad mankietu lub bez (do wyboru) rozmiarach 7,8 lub 9 (do wyboru). Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierz obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi,

- 2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikami,
- Obturator,
- Tasiemkę mocującą,
- Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Fig. 1



Fig. 2



Poglądowe zdjęcie dotyczące silikonowej osłonki no-step. (fig. 1 i 2

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

zadanie 13, 72

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tych zadaniach drenów sterylnych posiadających zewnętrzne rowkowanie na całej długości zapobiegające załamywaniu się drenów i wyposażonych w osłonkę/zatyczkę do zamykania światła drenu chroniącą dren przed zabrudzeniem
2. Czy oferowane dreny mają być pakowane w podwójne opakowanie (wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier)?

Odpowiedź :Tak.

zadanie 72

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym zadaniu drenów o średnicy wewn. 6mm (zewnątrznej 8mm), pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga - pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

zadanie 73

1. Czy w zadaniu tym Zamawiający oczekuje zaoferowania proszku żelującego dopuszczonego do stosowania w placówkach medycznych czyli posiadającego oznakowanie CE?

Odpowiedź :Tak.

3. Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w saszetkach 20 g z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 1875 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

zadanie 74

1. Ze względu na nieścisłości zapisu w SIWZ prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tym zadaniu zestawów złożonych z : zestawu do drenażu czynnego i biernego klatki piersiowej i dwóch worków kolekcyjnych o łącznej pojemności min. 2500ml, z możliwością higienicznego opróżniania wydzielin do worka kolekcyjnego , wyposażonych w suchą zastawkę jednokierunkową i pompkę do ewakuacji powietrza i płynów będącą wskaźnikiem stanu rozprężenia płuca, płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie odpowiadającym 0-45 cm słupa wody.

Proponowane zestawy były już przedmiotem dostaw do Zamawiającego

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający w zad 74 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw 3 komorowy plastikowy do czynnego i biernego drenażu klatki piersiowej o pojemności komory na wydzielinę 2500 ml, mechaniczna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie 10-40 mm słupa wody, wyposażony w suchą zastawkę

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

zadanie 75

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy oferowane zestawy mają być pakowane w podwójne opakowanie (wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier) ze względu na przeznaczenie dla Bloku Operacyjnego?

Odpowiedź :Tak.

2.Czy kanka Yankauer w zestawie ma posiadać kontrolę siły ssania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

3.Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na zestaw do odsysania z pola operacyjnego złożony z drenu 3 metry i kanki Yankauera dł 3 m w rozmiarze CH25 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem CH30 o długości 400cm i końcówką Yankauera CH21?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

zadanie nr 77

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego przyrządu typu SPIKE o długości 7,5cm, objętości napełnienia $0,30 \pm 0,05$ ml, używany maksymalnie 140 razy lub 7 dni z odpowietrznikiem pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany przyrząd jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Posiada stosowne dopuszczenia do obrotu. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowaną długość, objętość napełnienia oraz możliwy czas użytkowania, natomiast oczekuje przyrządu bez odpowietrznika. Wszystkie parametry powinny być potwierdzone kartą techniczną.

Zadanie 77

1. Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego przyrządu typu SPIKE, o objętości napełnienia $0,30 \pm 0,05\text{ml}$, używany maksymalnie 72h z odpowietrznikiem pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany przyrząd jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Posiada stosowne dopuszczenia do obrotu. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 96 h możliwości użytkowania - podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek i butelek z gumowym korkiem, dwuświatłowy, przeznaczony do wielokrotnych aspiracji, o długości 8cm, bez lateksu, PCV oraz DEHP, możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin, pasuje do standardowych złączy luer oraz luer-lock, w pełni szczelny z bezpiecznym połączeniem, płaska powierzchnia membrany, dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków typu Spike o objętości wypełnienia 0,65ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 79

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik do odsysania bez oznaczenia numerycznego rozmiaru na cewniku oraz bez dodatkowego otworu w opakowaniu do zawieszenia przy stanowisku pacjenta, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 80

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik do odsysania bez oznaczenia numerycznego rozmiaru na cewniku oraz bez dodatkowego otworu w opakowaniu do zawieszenia przy stanowisku pacjenta, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 79, 80

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym, bez otworu do zawieszenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

zadanie 82

1. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawk z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednorstkowym ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej j.u. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości : 2-2,5 ml; 10-12 ml; Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym

asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga strzykawk dwuczęściowej w kontrastującym kolorze , z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 85

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Możliwość zaoferowania worków stomijnych spełniających wymagania SIWZ o pojemności 510 ml zamiast 650 ml.

Worki z większą pojemnością zostały wycofane z oferty firmy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 86

Czy Zamawiający dopuści strzykawk 20ml Luer-Lock skalowane co 0,5ml w opakowaniach a'50szt.?

Odpowiedź: W zadaniu 86 są szpatułki; natomiast jeżeli pytający miał na myśli zadanie 87, to Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie 87

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk 3 częściowej o poj.20ml w opakowaniu zbiorczym 120szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do pomp 20 ml posiadającej logo umożliwiające identyfikację wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem, że będzie to logo producenta – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 88, poz. 1 – jednorazowa sonda do pH-metrii z impedancją

1. SIWZ, pkt 3.4; Załącznik nr 2 do SIWZ: Formularz Oferty, pkt 3.4; Załącznik nr 5 do SIWZ: Istotne warunki umowy, pkt I.4, pkt IV.17

Czy Zamawiający skróci termin przydatności do użycia ww. produktów do 6 miesięcy, liczonych od dnia dostawy?

Uzasadnienie: Ww. wyroby medyczne, będące przedmiotem postępowania przetargowego, są wysokospecjalistycznymi wyrobami medycznymi jedнокrotnego użytku, produkowanymi poza obszarem Unii Europejskiej. Producent deklaruje dla ww. wyrobów 12-miesięczny termin przydatności liczony od daty produkcji. Biorąc pod uwagę wymagany przez Zamawiającego termin dostawy (3 dni robocze) nie jest możliwe zapewnienie wymaganego 12-miesięcznego terminu przydatności liczonego od dnia dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

2. Załącznik nr 1 do SIWZ: Formularz asortymentowo-cenowy

Czy Zamawiający zmieni ilość zamawianych produktów tak, aby wynosiła ona 10 lub wielokrotność tej liczby?

Uzasadnienie: Zamawiający określił ilość zamawianych produktów na 5 sztuk, natomiast wyroby te dostarczane są w opakowaniu handlowym 10 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę – patrz zmiana w SIWZ.

zadanie 91

1. Czy Zamawiający wymaga podwójnie podgrzewanego układu oddechowego o długości 150 cm z podgrzewanym ramieniem wydechowym wykonanym w technologii mikrokomórek przepuszczających nadmiar wilgoci na zewnątrz układu w zestawie z: przewodem ciśnieniowym, komorą nawilżacza z automatycznym poborem wody o objętości 280 ml i dodatkową ochroną respiratora w postaci niezależnego filtra o podwójnych ściankach o skuteczności filtrowania drobnoustrojów wirusowych >99,99%?

Odpowiedź:

Tak.

2. W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na możliwość wyceny pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

zadanie

92

1. Czy Zamawiający wymaga podwójnie podgrzewanego układu oddechowego dla przepływów > 4l/min. o długości 150 cm i objętości ściśliwej 760 ml z podgrzewanym ramieniem wydechowym wykonanym w technologii mikrokomórek przepuszczających nadmiar wilgoci na zewnątrz układu, w komplecie z komorą nawilżacza o pojemności 280 ml z automatycznym poborem wody i systemem podwójnego pływaka i konstrukcją wymuszającą odpowiedni obieg gazu w celu jego optymalnego nawilżenia? Układ w zestawie z kompletem adapterów umożliwiających stosowanie w szerokiej gamie respiratorów dla noworodków w tym Draeger Babylog. Układ z możliwością podawania tlenu azotu.

Odpowiedź: Tak.

2. W związku z faktem, że producenci nawilżaczy ostrzegają przed zastosowaniem akcesoriów niezatwierdzonych przez danego producenta, czy Zamawiający w celu zapewnienia wysokiego bezpieczeństwa pacjentów wymaga, aby kompatybilność układu oddechowego była potwierdzona stosownym dokumentem przez

producenta MR850 będącym na stanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający wymaga kompatybilności układu z respiratorem Babylog produkcji firmy Draeger potwierdzonej stosownymi dokumentami?

Odpowiedź: Tak.

4. W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na możliwość wyceny pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

5. Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy : podwójnie podgrzewany, rury wewnątrz układu gładkie, układ kompatybilny z nawilżaczem MR850. Ramię wdechowe i wydechowe o długości 1,6 m. (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i zapewniający optymalne nawilżenie podawanego gazu. Układ zawierający portowe trójniki T 8M/8F, 22M/22M, złącze 15F, złącze 8M/15M, rurka adaptera, kolanko 22F/22M, 9-11F/22M, złącza 15F, 10M,8F/15M, złącza 11F, adapter grzałki 15F/22F. Część wydechowa skonstruowana z materiału przepuszczającego wilgotność na zewnątrz – system VentiMyst. **Co zapewnia bezpieczną pracę i zapobiega przedostaniu się nadmiaru wilgoci do respiratora oraz zatkaniu filtra na końcu układu wydechowego.** Układ do użycia przez 14 dni. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Układ podany powyżej jest przystosowany do respiratorów z przepływem powyżej > 4 l / min

Zaawansowane aktywne nawilżanie VentiMyst® zapewnia pełne nawilżanie bez nadmiernego gromadzenia się skroplonej pary wodnej.

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ

Zadanie 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego instrumentu laparoskopowego ssąco-płuczającego z przeźroczystą rękojeścią i drenem rozgałęzionym na dwa - zakończony grotem, posiada dwa przyciski: ssanie oraz

płukanie - oznaczone kolorystycznie, proksymalnie umieszczona irygacja zapobiega zablokowaniu ssaka przy odsysaniu. Ssak matowy, tępo zakończony z otworami bocznymi: 2 końcówki 5mm lub 10mm o długości 38cm lub 44cm. Narzędzie umożliwiające pobranie posiewu z wnętrza ssaka. Miękkie, łatwe do rozdzielania, bez ftalanów, przewody o niskim stopniu skręcalności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 94

1. Czy Zamawiający oczekuje filtra antybakteryjnego do płynów dla noworodków?

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający dopuści wytrzymałość na ciśnienie do 3,5 bara?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 95

1. Czy Zamawiający dopuści przepływ 400-440 ml/min oraz objętość 0,10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaworu bezigłowego posiadającego objętość wypełnienia 0,085 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań klinicznych dotyczących bezpiecznego użycia do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 98

1. Czy Zamawiający dopuści elektrody dzielone, owalne dla dorosłych i dzieci, o powierzchni przewodzenia 110cm², powierzchnia całkowita 170 cm², pokryte hydrożelem oraz wyposażone w specjalny pas, który zapewnia bezpieczne rozproszanie prądu na całej powierzchni elektrody, co zapewnia maksymalne bezpieczeństwo pacjenta podczas zabiegu oraz eliminuje powstanie oparzeń od strony elektrody biernej, bez kabla, pakowane po 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytania dotyczące SIWZ I WARUNKÓW UMOWNYCH

1. GRUPA KAPITAŁOWA

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź : tak

Pytanie 5 - dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź : tak

Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź : tak

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

3. Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. – pkt. 16

4 . Pytanie nr 1 do SIWZ

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Kwestia transportu leży po stronie Wykonawcy i podobnie jak w przypadku magazynowania oczywistym jest dla Zamawiającego, że przedmiot zamówienia jest przechowywany i transportowany zgodnie z zaleceniami producenta. W przypadku dostarczania wyrobów uszkodzonych w jakimkolwiek stopniu lub o pogorszonej jakości będą one przedmiotem reklamacji.

5. Pytanie nr 2 do SIWZ

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne** chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Kwestia transportu leży po stronie Wykonawcy i podobnie jak w przypadku magazynowania oczywistym jest dla Zamawiającego, że przedmiot zamówienia jest przechowywany i transportowany zgodnie z zaleceniami producenta. W przypadku dostarczania wyrobów uszkodzonych w jakimkolwiek stopniu lub o pogorszonej jakości będą one przedmiotem reklamacji.

6. Pytanie nr 3 do SIWZ

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Kwestia transportu (w tym odpowiedniego zabezpieczenia towarów) leży po stronie Wykonawcy i podobnie jak w przypadku magazynowania oczywistym jest dla Zamawiającego, że przedmiot zamówienia jest przechowywany, transportowany i zabezpieczony zgodnie z zaleceniami producenta. W przypadku dostarczania wyrobów o uszkodzonych opakowaniach lub w jakimkolwiek stopniu o pogorszonej jakości - będą one przedmiotem reklamacji.

7. Pytanie nr 4 do SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomógł przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Dot. Załącznik nr 5 – Istotne warunki umowy punkt 3

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają

ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów umowy oraz SIWZ odnośnie terminu dostaw przedmiotu umowy zwracamy się z prośbą o modyfikacje w sposób następujący:

3. *Przedmiot zamówienia dostarczany będzie na zamówienie Zamawiającego w terminie(max. 5) dni roboczych od dnia złożenia zamówienia.*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Dot. Załącznik nr 5 – Istotne warunki umowy punkt 4 oraz 17

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

4. *Przydatność do użycia każdego dostarczonego do Zamawiającego przedmiotu zamówienia musi wynosić min.9 miesięcy.*

17. *Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar z terminem ważności min 9 miesięcy licząc od daty dostawy do siedziby Zamawiającego.*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. Dot. Załącznik nr 5 – Istotne warunki umowy punkt 13

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

13. *Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:*

1) *Karę umowną, za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca lub w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę, z przyczyn po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto.*

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

11. Dot. Załącznik nr 5 – Istotne warunki umowy punkt 19

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

19. *Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia towaru w zakresie jego wad widocznych i złożenia reklamacji ilościowych i jakościowych w terminie 7 dni roboczych od daty jego dostarczenia. Towar niekompletny, uszkodzony lub z terminem ważności niezgodnym z Wykonawca zobowiązany jest wymienić na własny koszt w terminie (max 3 dni roboczych) od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach drogą telefoniczną pod nr i fax lub drogą elektroniczną*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Dot. Załącznik nr 5 – Istotne warunki umowy II Kary Umowne

Zwracamy się z prośbą o dodanie do istotnych warunków umowy w punkcie II Kary Umowne zapisów o następującej treści:

16. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19 .

17. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.16.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. Dot. Załącznik nr 5 – Istotne warunki umowy II Kary Umowne

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do istotnych warunków umowy w punkcie II Kary Umowne, zapisów o następującej treści:

„16. Strony postanawiają, że zapisy ust. 13 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

17. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. Dot. Załącznik nr 5 – Istotne warunki umowy II Kary Umowne

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do istotnych warunków umowy w punkcie II Kary Umowne, zapisów o następującej treści:

„16. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w ust. 13 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. Dot. Załącznik nr 5 – Istotne warunki umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie poniższych zapisów do treści istotnych warunków umowy:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy

spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy „Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź: Zamawiający *podtrzymuje zapisy SIWZ.*

16. Dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zaakceptuje 30-dniowy termin płatności za faktury?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

17. Dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający obniży karę za odstąpienie od umowy z winy wykonawcy z 15% na 10% niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.