



DZP/48/DM/24

Tychy, 12.02.2024r.

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla całego szpitala” – nr sprawy: 32/23/ZP/PN

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, maskę do wysokich stężeń tlenu z drenem o długości 210 cm oraz tasiemką mocującą z wiązanymi końcami, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Opisany przedmiot zamówienia gwarantuje bezpieczeństwo i skuteczność przeprowadzanej procedury medycznej. Proponowany asortyment jest powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej. Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, maskę z nebulizatorem, z drenem o długości 210 cm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Opisany przedmiot zamówienia gwarantuje bezpieczeństwo i skuteczność przeprowadzanej procedury medycznej. Proponowany asortyment jest powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej.

Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 132 867 750,00 zł



Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 91, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemności 10L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 110, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, patyczki kosmetyczne o długości 7,5 cm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 110, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, ręczniki jednorazowe z włókniny 50 x40 cm, w opakowaniu po 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem 150 opakowań? Opisany przedmiot zamówienia gwarantuje bezpieczeństwo i skuteczność przeprowadzanej procedury, a sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu. Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Próznociąg położniczy jednorazowego użytku, posiadający odpowiednio wyprofilowany, ergonomiczny uchwyt, ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni w postaci czytelnej podziałki oraz łatwo dostępny zawór zwalnający próżnię. Wskaźnik siły ciągu, pozwala uniknąć przekroczenia bezpiecznej wartości i tym samym zmniejszyć możliwość komplikacji. Elastyczne połączenie między pelotą, a uchwytem pozwala na bezproblemowe manewrowanie oraz właściwe umiejscowienie peloty. Dostępne są atraumatyczne miseczki w kształcie grzyba o średnicy 50mm, odpowiednie do zastosowania w przypadku każdego ułożenia płodu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7 - dotyczy pakietu 27 pozycja 3

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanych odprowadzeń.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga asortymentu kompatybilnego z kardiomonitorem Comen NC 12.

Pytanie nr 8 - dotyczy pakietu 87 pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji dla kogo ma być przeznaczony mankiet.

Odpowiedź: Mankiet ma być przeznaczony dla osoby dorosłej. Zamawiający wymaga mankietów w pełnej rozmiarówce.

Pytanie nr 9 - dotyczy pakietu 87 pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy mankiety ma być jedno czy dwu drenowy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga mankiety jednodrenowego.

Pytanie nr 10 - dotyczy pakietu 87 pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanych czujnika.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga asortymentu kompatybilnego z kardiomonitorem GE B125.

Pytanie nr 11 - dotyczy pakietu 87 pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji dla kogo ma być przeznaczony czujnik? Dla dorosłych czy dzieci ?

Odpowiedź: Czujnik ma być przeznaczony dla dorosłych.

Pytanie nr 12 - dotyczy pakietu 87 pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o zakończeniu czujnika. Typu klips czy silikon ?

Odpowiedź: Typu klips.

Pytanie nr 13 - dotyczy pakietu 36 poz. 1 i 2

Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny dopuści do zaoferowania jako produkt równoważny wysokiej jakości produkt wg poniższej charakterystyki:

p1. Silikonowa tuba wentylacyjna, typ T-Tube,

otwór wewnętrzny 1,14 mm, długość 12mm (możliwość przycięcia)

lub

otwór wewnętrzny 1,27 mm, długość 6mm , sterylna pakowana pojedynczo , do wyboru przez zamawiającego?

p.2 Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego, sterylny, pakowany pojedynczo śr. 1,02 mm oraz śr. 1.14 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14 - dotyczy pakietu 85

Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny dopuści do zaoferowania jako produkt równoważny, kompatybilny z pojedynczym zasilaczem regulowanym opasek zaciskowych na sprężone powietrze lub z pompką ręczną.:

p.1 Opaska zaciskowa na ramię (część robocza opaski długość x szerokość 46 x 10cm) wielorazowego użycia ?

p.2 Opaska zaciskowa stożkowa na udo (część robocza opaski długość x szerokość 61 x 12cm) wielorazowego użycia ?

p.3 Opaska zaciskowa stożkowa na udo (część robocza opaski długość x szerokość 76 x 12cm) wielorazowego użycia ?

p.4 Opaska zaciskowa stożkowa na udo (część robocza opaski długość x szerokość 86 x 12cm) wielorazowego użycia ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15 - dotyczy pakietu 62 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylną osłonę na uchwyt lampy operacyjnej o średnicy kołnierza 118 mm i głębokości 150 mm? Kołnierz z nacięciami dla lepszego trzymania na uchwycie. Otwór o średnicy 15 mm - zapobiegający spadaniu. Pakowana pojedynczo w opakowanie folia papier, opakowanie zbiorcze 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16 - dotyczy projektowanych postanowień umowy §5 ust. 14

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów zawartych w §5 ust. 14 wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17 - dotyczy projektowanych postanowień umowy §6 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na uzupełnienie braków ilościowych lub wymianę przedmiotu na nieposiadający wad do – 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18 - dotyczy projektowanych postanowień umowy §7, ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 1, w sposób następujący:

1. Strony postanawiają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kar umownych. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa zastrzeżoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19 - dotyczy projektowanych postanowień umowy §7, ust. 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §7, ust. 2, w sposób następujący:

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości **2%** wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych,
- b) w wysokości **2%** wartości netto niedostarczonego w terminie towaru w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji,
- c) w wysokości **10% wartości netto niezrealizowanej części umowy** w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiada Wykonawca,
- d) w wysokości różnicy pomiędzy ceną określoną w formularzu asortymentowo – cenowym, a ceną zakupu interwencyjnego, w przypadku konieczności dokonania zakupu interwencyjnego na podstawie § 5 ust. 14 niniejszej umowy, **przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z formularza asortymentowo-cenowego.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 - dotyczy projektowanych postanowień 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, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej.

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. W razie zaistnienia 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21 - dotyczy projektowanych postanowień umowy §7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 7 ustępu 5 o następującej treści:

5. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, jeżeli jest to spowodowane wystąpieniem okoliczności siły wyższej, za którą Strony uznają na przykład klęski żywiołowe, pożary, powódzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22 – dot. pakietu 94 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze (210x280x215) przy jednoczesnym przeliczeniu na 24 składanki. Jeżeli chodzi o kompatybilność papieru z aparatem jest on w pełni kompatybilny tylko zawiera mniej kartek w składance co bezpośrednio nie ma wpływu na działanie aparatu EKG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 – dot. pakietu 94 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści papier termiczny gładki w rozmiarze 110x30, ponieważ taki rozmiar preferuje Producent aparatów ZODIAC 901?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24 – dot. pakietu 94. poz.12

Czy Zamawiający w tej pozycji wymaga papieru o wymiarach (110x7m), który to papier jest dedykowany do spirometrów MicroLab firmy CareFusion?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 25 – dot. pakietu 94 poz.13

Czy Zamawiający w tej pozycji wymaga papieru o wymiarach (57x20m), który to papier jest dedykowany do defibrylatorów DefiMax Plus firmy Emtel?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 25 – dot. pakietu 47

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w pełnych opakowaniach zbiorczych nie mamy możliwości sprzedaży asortymentu z podziałem na sztuki. Czy zamawiający zwiększy zapotrzebowanie następującego

asortymentu: kaniula donosowa 20 szt (opakowanie a'20 szt.), filtr powietrza 6 szt. (opakowanie a'2 szt.),
złącze pacjenta do tracheostomii 20 szt. (opakowanie a'20 szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do przetargu w pakiecie nr 75 poz. 1:
Kateter hsg 7Fr, jednorazowy, sterylny, długość sondy 315 mm. Średnica 1,6 mm. Sonda dwukanałowa. Balon 1 ml, 10 mm uszczelniający ujście wewnętrzne kanału szyjki macicy. Kanał roboczy z zabezpieczeniem odpływu. Między Kateterem hsg / sis 5 Fr (Ø1,6mm) a hsg 7Fr (Ø2,2 mm) występuje różnica 0,60 mm, co jest niezauważalną wartością, ponieważ przy np. hegarowaniu kanału szyjki macicy, aby założyć kateter rozszerzamy ją do 2,8 mm, więc użycie katetera 5Fr jest równoznaczne z kateterem 7Fr. Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny. Prosimy o dopuszczenie w/w materiałów w przetargu, a możliwość złożenia oferty konkurencyjnej, pozwoli na znaczne obniżenie ceny zakupów, finansowanych ze środków publicznych oraz obniżenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27 - Czy Zamawiający wydzieli w przetargu w pakiecie nr 75 poz. 2: Kateter hsg 7Fr, jednorazowy, sterylny, długość sondy 315 mm. Średnica 1,6 mm. Sonda dwukanałowa. Balon 1 ml, 10 mm uszczelniający ujście wewnętrzne kanału szyjki macicy. Kanał roboczy z zabezpieczeniem odpływu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28 dot. pakietu nr 55

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu alternatywnego do opisanego w SWZ, tj.:

Pozycjonery wykonane z wysokiej jakości polimeru (wiskoelastomer), który równomiernie rozkłada siłę nacisku pacjenta i w ten sposób niweluje przyczynę powstawania odleżyn. Wiskoelastomer nie zawiera lateksu i silikonu. Dzięki temu jest hipoalergiczny, wielokrotnego użytku, wodoszczelny; Nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki ochronnej, przezierny dla promieni RTG, nieprzewodzący ładunków elektrycznych; Możliwość podgrzania/schłodzenia. Wskazana dezynfekcja ogólnie dostępnymi środkami stosowanymi na bloku operacyjnym

Pozycja 1 Pozycjoner KRAŻEK o wymiarach 20x7x5cm.



Pozycja 2 Pozycjoner PÓŁWAŁEK o wymiarach 40x15x12cm.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 dot. pakietu nr 17

Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie elektrody silikonowej, płaskiej, na wkręt boczny. Zdjęcie poglądowe poniżej.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30 dot. pakietu nr 17 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie elektrod pakowanych w opakowania po 4szt. z odpowiednim przeliczeniem wielkości zapotrzebowania na 1op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31 dot. pakietu nr 55

Poz. 2 Prosimy o odstąpienie od parametru wodoszczelności.

Poz. 2 Prosimy o odstąpienie od parametru minimalizowania sił ścinających i tarcia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie.

Pytanie nr 32 dot. pakietu nr 66

Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie szczypców bipolarnych o długości 165mm

Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie szczypców bipolarnych o długości 165mm

Poz. 5 Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej, igły prostej o wymiarach 0,8 x 23mm

Odpowiedź: Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie szczypców bipolarnych o długości 165mm – Zamawiający dopuszcza

Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie szczypców bipolarnych o długości 165mm – Zamawiający dopuszcza

Poz. 5 Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej, igły prostej o wymiarach 0,8 x 23mm – Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33 dot. pakietu nr 97, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozmiarze 75 cm x 125 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 dot. pakietu nr 97, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy pakowany w opakowanie foliowe po 100 szt. z perforowanym otworem do wyciągania pojedynczych sztuk? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35 dot. pakietu nr 97, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy, który nie jest wyrobem medycznym i posiada stawkę VAT 23%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36 dot. pakietu nr 97, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nieprzemakalne prześcieradło o wymiarach 80cm x 210cm, foliowo – polipropylenowe, gramatura 40-45 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37 dot. pakietu nr 97, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną w rozmiarze min. 100x100x140 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38 dot. pakietu nr 97, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga rolkę o długości 25 mb? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 39 dot. pakietu nr 109, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch, którego rękawy zakończone są mankietami? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 40 dot. pakietu nr 78

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 78 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 78 do 10 dni od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41 dot. pakietu nr 78

(Dotyczy okresu ważności 12 m-cy.) Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy, a także sukcesywny charakter dostaw częściowych (w zależności od bieżącego zapotrzebowania), czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę wyrobów jednorazowych, sterylnych (tj.: zestaw drenów histeroskopowych płuczających jednorazowych) z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42 dot. pakietu nr 78

Prosimy o odstąpienie od wymogu podania terminu ważności w przypadku oferowania wyrobów wielorazowych, niesterylnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 43 dot. pakietu nr 78

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zapisanego we wzorze umowy §6 ust. 1. dotyczącego posiadania oznakowania w języku polskim i dopuszczenie wyrobów posiadających na opakowaniu informacji w oryginalnym języku producenta w języku angielskim. Opis produktu zawarty jest w kartach katalogowych producenta oferowanych wyrobów wraz tłumaczeniem na język polski, które zostaną dołączone do oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 44 dot. pakietu 1 pozycja 1-7:

Czy zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45 dot. pakietu 1 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści kaniulę z przepływem 196ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46 dot. pakietu 1 pozycja 3

Czy zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 90ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47 dot. pakietu 1 pozycja 4

Czy zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 61ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48 dot. pakietu 1 pozycja 5

Czy zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 31ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49 dot. pakietu 1 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści kaniulę neonatologiczną, która posiada 2 paski widoczne w promieniach RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50 dot. pakietu 1 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści kaniulę 26G i 24G o przepływie 13ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51 dot. pakietu 2 pozycja 1:

Czy Zamawiający wymaga koreczka do kaniul w opakowaniu typu twardego blistera umożliwiającego wyjście koreczka nie powodującego jego kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 52 dot. pakietu 2 pozycja 1:

Czy zamawiający wymaga koreczka do kaniul z trzepniem poniżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 53 dot. pakietu 2 pozycja 2:

Czy Zamawiający wymaga koreczka typu Kombi w opakowaniu typu twardego blistera umożliwiającego wyjście koreczka nie powodującego jego kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 54 dot. pakietu 2 pozycja 2:

Czy zamawiający wymaga aby koreczek typu Kombi posiadał trzepień poniżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 55 dot. pakietu 3 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści 2 częściowe 20 ml pakowane w opakowaniu zbiorczym po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56 dot. pakietu 6 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści strzykawki Chirana do pomp infuzyjnych, które pracują na programie Braun Omnifix w wymienionych przez zamawiającego pompach, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta strzykawek oraz instrukcją użycia strzykawki na opakowaniu jednostkowym strzykawki, ale bez potwierdzenie w instrukcji pomp, pozostałe zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawek kompatybilnych z pompą Terumo Syringe.

Pytanie nr 57 dot. pakietu 12 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 58 dot. pakietu 12 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści maseczkę tlenową z nebulizatorem zamiast ustnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 59 dot. pakietu 15

Czy zamawiający dopuści: Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z fiolek wielodawkowych Posiada filtr bakteryjny, łącznik Luer-Lock z zatyczką zapewniającą szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie Wyprofilowany uchwyt, ostro zakończony kolec?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 60 dot. pakietu 41 pozycja 1-5:

Czy zamawiający dopuści strzykawki 3 częściowe Luer-Lock z rozszerzoną skalą pomiarową tj. 2/2,5ml, 5/6ml, 10/12ml, 20/22ml, 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61 dot. pakietu 41 pozycja 1-3:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za strzykawki 3 częściowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 100 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-ceowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62 dot. pakietu 41 pozycja 4:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za strzykawki 3 częściowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63 dot. pakietu 41 pozycja 5:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za strzykawki 3 częściowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 16 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64 dot. pakietu 106 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 1,2x40?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65 dot. pakietu 106 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści tępą igłę do pobierania leków, która nie posiada filtra, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66 dot. pakietu 108

Czy zamawiający dopuści zawór bezigłowy:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie 320 ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67 dot. pakietu 108

Czy zamawiający dopuści zawór do pobierania leków:

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do fiolek, butelek
- Składa się z dwukanałowego kolca z ABS i zaworu wykonanego z biokompatybilnego kopoliestru z silikonową membraną
- Posiada filtr powietrza 0,2 μ i odpowietrznik
- Pomaga zachować sterylność leku w fiolce
- Czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.
- Przystosowany do użycia z krwią, alkoholem, lipidami, chemioterapeutykami, chloroheksydyną
- Pakowany po 100 szt.

Objętość wypełnienia zaworu	Objętość wypełnienia zaworu i kolca	Przepływ
0,085ml	0,162ml	111,55ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 68 dot. pakietu 109

Czy w związku z Wiążącą Informacją Stawkową nr WIS 0115-KDST2-1.450.1204.2020.1.AW która wprost mówi, że fartuchy takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, a więc są Środkiem Ochrony Indywidualnej, Zamawiający wymaga fartuchów będących ŚOI ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej.

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że wyrobami medycznymi (objętych stawką VAT 8%) są tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1, prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby fartuch był wyrobem medycznym.

Jeżeli Zamawiający nie oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej.

4. Przez kogo i do czego będą używane opisane fartuchy?

Odpowiedź: Fartuchy będą używane przez personel medyczny i odwiedzających. Fartuchy będą służyły do wykonywania obowiązków służbowych oraz jako odzież wierzchnia dla odwiedzających.

Pytanie nr 69 dot. pakietu 109 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70 dot. pakietu 109 pozycja 2:

Czy w związku z Wiążącą Informacją Stawkową nr WIS 0115-KDST2-1.450.1204.2020.1.AW która wprost mówi, że fartuchy takie jak opisane przez Zamawiającego są objęte 23% stawką VAT, a więc są Środkiem Ochrony Indywidualnej, Zamawiający wymaga fartuchów będących ŚOI ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej.

W związku z wyrokiem KIO 1122/23 oraz aktualnym stanowiskiem URPLW MiPB wydanym na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), z których wynika, że wyrobami medycznymi (objętych stawką VAT 8%) są tylko fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, spełniające normę EN 13795-1, prosimy o informację czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby fartuch był wyrobem medycznym.

Jeżeli Zamawiający nie oczekuje fartuchów chirurgicznych opisanych wyżej, to czy dobrze rozumiemy, że Zamawiający oczekuje fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej kat. I?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga fartuchów będących Środkiem Ochrony Indywidualnej.

Przez kogo i do czego będą używane opisane fartuchy?

Odpowiedź: Fartuchy będą używane przez personel medyczny i odwiedzających. Fartuchy będą służyły do wykonywania obowiązków służbowych oraz jako odzież wierzchnia dla odwiedzających.

Pytanie nr 71 dot. pakietu 109 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu flizelinowe o gramaturze 3g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 72 dot. pakietu 98 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści worek urostomijny 1-częściowy z przylepcem, odpływ zamykany korkiem, możliwość przycinania 10-45 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73 dot. pakietu 98 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści worek urostomijny 2-częściowy, odpływ zamykany korkiem, rozmiar łączenia 40, 50, 60 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74 dot. pakietu 99 pozycja 2::

Czy zamawiający dopuści worek stomijny jednoczęściowy, otwarty, przezroczysty, z płytką hydrokoloidową z możliwością przycinania 10-76 mm, zaopatrzony w filtr węglowy z dodatkową warstwą folii ochronnej chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową, plastikowa zapinka rzepowa niepochlaniająca zapachów, worek z możliwością schowania zamkniętego odpływu worka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75 dot. pakietu 99 pozycja 5:

Czy zamawiający dopuści spray 50 ml do bezbolesnego i szybkiego usuwania przylepca ze skóry wokół stomii, formuła dla delikatnej skóry

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76:

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (dotyczy pakietów 98, 99, 100 – worki pakowane po 30 szt., paski mocujące po 20 szt.,)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77 dot. pakietu 71:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 78 dot. pakietu 71 poz. 2:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to

prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 79 dot. pakietu 71 poz. 1:

Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, a także komfort obsługi urządzenia, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny na dowolną ilość iniekcji. Argumentem przemawiającym za wyrażeniem zgody jest fakt, iż z pewnością będzie miało to wpływ na korzystniejsze wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego oraz ograniczenie ilości utylizowanych materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 80 dot. pakietu 71 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza zamienniki wężyków pompy o czasie pracy (sterylności) 12h lub maksymalnie do 40 iniekcji? Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania wężyków o sterylności 12h lub maksymalnie do 40 iniekcji, Wykonawca powinien zaoferować ich dwa razy więcej niż wężyków o sterylności 24h tak aby pokryć ten sam okres czasowy możliwości wykonywania badań.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 81 dot. pakietu 71:

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 82 dot. pakietu 71:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem **CT Motion**.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 83 dot. projektowanych postanowień umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby umieścić taki zapis w umowie:

Wykonawca ma obowiązek dokonania napraw wstrzykiwaczy w sytuacji gdy ich uszkodzenie powstanie w wyniku stosowania Przedmiotu dostawy dostarczonego przez Wykonawcę. Jeżeli Wykonawca będzie uchylał się od obowiązku naprawy, zobowiązany będzie do pokrycia kosztów 100 % wartości kosztu naprawy w/w urządzenia. Za podstawę żądania przez Zamawiającego kosztów naprawy wstrzykiwaczy uważa się pisemną opinię lub ekspertyzę serwisu urządzenia.

Naprawa urządzenia wykonana zostanie w autoryzowanym serwisie producenta. Koszty związane z naprawą, opinią i/lub ekspertyzą oraz transportem ponosi Wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 84 dot. projektowanych postanowień umowy, §5 ust. 9:

„Przyjmowanie dostaw przedmiotu zamówień Zamawiający zapewnia w każdy dzień roboczy w godzinach 7:00 do 13:00 po telefonicznym powiadomieniu o terminie dostawy upoważnionego pracownika”.

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy przez dodanie zapisu „...po telefonicznym lub e-mailowym powiadomieniu o terminie dostawy ...”. Prośbą swą motywujemy tym, że informacja mailowa jest trwała i zawsze na piśmie. Przy telefonicznym powiadomieniu Wykonawca nie będzie mógł potwierdzić chęci skontaktowania się z Zamawiającym w celu poinformowania o dostawie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 85:

Prosimy Zamawiającego o uznanie powyższego wymogu za spełniony w pakiecie 71, jeśli: **Etykiety (oznaczenia fabryczne) zastosowane przez producenta posiadają jednoznaczny i niebudzący wątpliwość rysunek wężyków oraz nr katalogowy wyrobu medycznego, który umożliwi identyfikację produktu.** Zgodnie z art. 12 ust. 4 Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, dopuszcza się dla wyrobów przeznaczonych do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczanych profesjonalnym użytkownikom (nie pacjentom) oznakowania lub instrukcje obsługi w języku angielskim. **Ponadto etykiety (oznaczenia fabryczne) zastosowane przez producenta posiadają informacje w języku angielskim oraz wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych znaków.** Poza tym dostarczane są do profesjonalnego użytkownika, jakim jest personel medyczny szpitala. Wężyki pompy oraz pacjenta posiadają opis w postaci symboli oraz prostych zwrotów w języku angielskim tłumaczących te symbole a w każdym opakowaniu zbiorczym znajduje się instrukcja obsługi w języku polskim.

Rozporządzenie MDR mówi:

art. 12.4 Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 86 dot. projektowanych postanowień umowy, §7:

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby łączna wysokość kar umownych nie przekroczyła 30%.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 87 dot. projektowanych postanowień umowy, §7, ust. 2, pkt 1) i 2)

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 5% jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 1%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 88 dot. projektowanych postanowień umowy, §6, ust.10

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako specyfikacji dostawy faktury, która byłaby dostarczona wraz z towarem. Faktura zawiera nazwę handlową, nr partii, datę ważności, ilość, cenę jednostkową netto i brutto oraz wartość zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 89 dot. pakietu nr 15:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 15 jałowego przyrządu jednorazowego użytku do bezigłowego pobierania i dostrzykiwania produktów leczniczych, posiadającego dwa filtry: filtr bakteryjny 3µm oraz filtr cząsteczkowy 5µm, posiadającego skuteczność bakteriobójczą >99,999% oraz okres ważności 4 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 90 dot. projektowanych postanowień umowy, § 7 pkt 2.3 umowy:

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do 3% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 91 dot. pakietu nr 85 poz. 3 :

Z uwagi na rozmiar opaski czy Zamawiający zgodzi się doprecyzować, iż ma być ona kompatybilna z podwójnym zasilaczem regulowanym opasek zaciskowych zamiast pojedynczym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że opaska ma być kompatybilna z podwójnym zasilaczem.

Pytanie nr 92 dot. projektowanych postanowień umowy, § 7:

Czy Zamawiający zmieni §7 :

- a. ust. 2 pkt 1 z „5%” na w wysokości „0,5% wartości niedostarczonego towaru”,
- b. ust. 2 pkt 2 z „5%” na „0,5% wartości reklamowanego towaru”?

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej.

Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych.

Należy zauważyć, iż kara umowna, tracąc charakter surogatu odszkodowania (art. 483 §1 k.c.) prowadziaby do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (wyrok SN z 17 marca 1988 r., sygn. akt IV CR 58/88). Warto dodać, iż zgodnie z ustawą Kodeks cywilny kara umowna ma charakter odszkodowawczy, a nie prewencyjny. Ustalając wysokość kar umownych strony powinny brać pod uwagę jej zasadniczo kompensacyjny charakter. Tezę taką wyrażono w wyroku Zespołu Arbitrów z dnia 23 sierpnia 2007r. (sygn. akt UZP/ZO/0-1030/07): „W zakresie zarzutu dotyczącego wysokości kar umownych Zespół Arbitrów zauważa, iż zgodnie z kodeksem cywilnym kara umowna ma charakter odszkodowawczy, kompensacyjny a nie prewencyjny jako silny środek oddziaływania na niesolidnych wykonawców, zapewniający należyte wykonanie umowy”. Obecne zapisy SWZ nie oddają charakteru odszkodowawczego tej instytucji prawa cywilnego.

W rozumieniu art. 484 §1 k.c. (vide: wyrok SN z 20 maja 1980 r., sygn. akt I CR 229/80, OSNC 1980/12/243). Należy pamiętać, iż zastrzeżenie kary umownej podlega kontroli ze względu na ogólne zasady dotyczące treści czynności prawnych (art. 58 k.c.), jak i zakresu swobody stron w zakresie kształtowania stosunku prawnego (art. 3531 k.c.). W konkretnych okolicznościach żądanie kary umownej może zostać uznane za sprzeczne z tymi zasadami.

Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 93 dot. projektowanych postanowień umowy:

Czy Zamawiający doda zapis w §8 ust. 1, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami, oraz dookreśli w §8 ust. 1 pkt 1 iż termin pięciokrotnego niedotrzymania terminu odnosi się do kolejnych dostaw, a nie całego okresu umowy ?

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno - gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadzi zmian w projektowanych postanowieniach umowy. Termin pięciokrotnego niedotrzymania terminu odnosi się do kolejnych dostaw.

Pytanie nr 94 dot. pakietu nr 74 poz. 1

Czy w Pakiecie nr 74 w poz. 1 powinny być zaofiarowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 95 dot. pakietu nr 74 poz. 1

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie z Pakietu nr 74 poz. 1 do odrębnego pakietu. Wydzielenie z pakietu pozwoli na wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 96 dot. pakietu nr 42 poz. 1:

W związku z tym, że opakowanie oświetlaczy szerokokątnych 25G kompatybilnych z aparatem Constellation firmy Alcon zawiera 12 sztuk uprzejmie prosimy o dopuszczenie opakowania zawierającego 12 sztuk oraz określenie ile opakowań należy zaofiarować tj. jedno czy dwa opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oraz wymaga zaofiarowania 1 opakowania.

Pytanie nr 97 dot. projektowanych postanowień umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §3 projektu umowy ustępów nr 5 i 6?

Uzasadnienie:

Umowa o zamówienie publiczne powinna zapewniać stabilność stosunku umownego, w szczególności w zakresie kwestii ceny. Przyznanie Zamawiającemu prawa do korzystania z promocji i upustów stoi w istotnej sprzeczności ekonomicznej z interesem Wykonawcy, który nie widzi uzasadnienia obniżenia ceny w takim przypadku. Cena ofertowa jest bowiem kalkulacją uwzględniającą prognozę zarówno obniżek jak i podwyżek cen w taki sposób aby zapewnić Wykonawcy rentowność. Zastosowanie obniżki cen wobec Zamawiającego, a następnie podwyższenie cen na rynku producentckim w dalszym okresie zaburzałoby zatem równowagę finansową Wykonawcy, stawiając go tym samym w sytuacji niskiej opłacalności zamówienia, a nawet jej braku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 98 dot. projektowanych postanowień umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić §4 ust. 1 umowy w ten sposób, że aktualna stawka VAT będzie stosowana zgodnie z obowiązującymi przepisami bez konieczności zawierania aneksu do umowy?

Uzasadnienie:

Strony nie mają żadnego wpływu na wysokość stawki podatku od towarów i usług, dlatego aktualna stawka powinna być stosowana zgodnie z obowiązującymi przepisami bez konieczności zawierania aneksu do umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 99 dot. projektowanych postanowień umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić §4 ust. 3 i 4 umowy w ten sposób, że:

- 1) Poziom zmiany całości kosztów niezbędnych do realizacji umowy uprawniający do waloryzacji wynagrodzenia przekroczy 4%,
- 2) Maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia wyniesieni 15%,
- 3) Obniżenie wynagrodzenia nie nastąpi poniżej ceny ofertowej?

Uzasadnienie:

- Oferta jest składana w warunkach wysokiej inflacji i niepewnej sytuacji gospodarczej, dlatego poziom zmiany kosztów wykonania umowy uprawniający do waloryzacji wynagrodzenia powinien zostać obniżony, a maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia powinna zostać podniesiona;
- Cena ofertowa uwzględnia prognozy ewentualnych obniżek cen na rynku, dlatego ewentualne obniżenie wynagrodzenia nie powinno następować poniżej tej ceny;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 100 dot. projektowanych postanowień umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §5 ust. 14 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Niezrealizowanie dostawy z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy w ciągu 3 dni roboczych od daty przyjęcia zamówienia upoważnia Zamawiającego do dokonania zakupu interwencyjnego u innego Wykonawcy z uwzględnieniem postanowień §7 ust 2 pkt 4) niniejszej umowy.”?

Uzasadnienie:

Zakup zastępczy powinien być dopuszczalny tylko wówczas, gdy brak terminowej dostawy wynika z winy Wykonawcy, a nie działania osób trzecich lub wystąpienia siły wyższej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 101 dot. projektowanych postanowień umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §7 ust. 1 i 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „1. Strony postanawiają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kar umownych. łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% łącznej wartości umowy, natomiast w przypadku danej zwłoki – 10% wartości netto towarów pozostających w zwłoce. Zamawiający może żądać odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- 1) w wysokości 0,5 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych
- 2) w wysokości 0,5 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji
- 3) w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,
- 4) w wysokości różnicy pomiędzy ceną określoną w formularzu asortymentowo – cenowym, a ceną zakupu interwencyjnego, w przypadku konieczności dokonania zakupu interwencyjnego na podstawie § 5 ust. 14 niniejszej umowy.”?

Uzasadnienie:

- Górny limit naliczania kar umownych powinien zostać obniżony, a ponadto zasadnym jest ustanowienie górnego limitu dla danego uchybienia/ danej zwłoki. W przeciwnym wypadku suma kar umownych mogłaby przekroczyć wartość dostawy;
- Kary umowne powinny zostać obniżone do 0,5% dziennie. Wyższa kwota jest zbyt wygórowana i pozostaje w zbyt dużej dysproporcji w porównaniu do ewentualnej szkody, jaką może ponieść Zamawiający;

- Kara umowna za odstąpienie od umowy powinna być naliczana w oparciu o wartość jeszcze niezamówionego asortymentu, w przeciwnym wypadku miałyby zawsze tę samą wysokość, bez względu na stopień realizacji umowy;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 102 dot. projektowanych postanowień umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §8 ust. 1 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Niezależnie od podstaw odstąpienia od umowy przewidzianych w przepisach Ustawy Prawo zamówień publicznych lub Ustawy Kodeks cywilny odstąpienie od niezrealizowanej części umowy przez Zamawiającego może nastąpić w przypadkach:

1) pięciokrotnego niedotrzymania przez Wykonawcę terminu realizacji dostaw częściowych z powodu okoliczności leżących po jego stronie,

2) niewywiązania się przez Wykonawcę z powodu okoliczności leżących po jego stronie z realizacji obowiązków określonych w §6 ust. 3 lub ust. 6 w ciągu kolejnych 7 dni kalendarzowych po terminie przewidzianym na ich realizację

- w terminie 14 dni od dnia uzyskania informacji o zdarzeniach stanowiących podstawę odstąpienia od umowy.”?

Uzasadnienie:

- Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa wyrobów medycznych, odstąpienie od umowy powinno więc być dopuszczalne wyłącznie w stosunku do jeszcze jej niezrealizowanej części;

- Odstąpienie od umowy powinno być dopuszczalne tylko w przypadku okoliczności zależnych od Wykonawcy;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 103 dot. pakietu nr 2 poz. 1-2:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 104 dot. pakietu nr 3 poz. 6:

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105 dot. pakietu nr 3 poz. 6-7:

Czy zamawiający wydzieli poz.6-7 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 106 dot. pakietu nr 3 poz. 1-4:

Czy zamawiający dopuści skalę bez rozszerzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 107 dot. pakietu nr 12 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108 dot. pakietu nr 20 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści długość drenu min. 90 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 109 dot. pakietu nr 20 poz. 11:

Czy zamawiający dopuszcza standardową stazę automatyczną, która może być czyszczona i dezynfekowana wacikiem nasączonym alkoholem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110 dot. pakietu nr 20 poz.1-3,5-6,13,11

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,5-6,13,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 111 dot. pakietu nr 97 poz. 5-6

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 112 dot. pakietu nr 97 poz.5

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 113 dot. pakietu nr 97 poz.5

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114 dot. pakietu nr 97 poz.5

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 m, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 115 dot. pakietu nr 97 poz.5

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wskazane przeliczenie.

Pytanie nr 116 dot. pakietu nr 97 poz.6

Czy zamawiający dopuści szerokość podkładu 33-38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 117 dot. pakietu nr 97 poz.5-6

Czy 1 szt. = 1 rolka?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 118 dot. pakietu nr 97 poz.1

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 69 cm x 107 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 119 dot. pakietu nr 101

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120 dot. pakietu nr 109 poz. 1

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121 dot. pakietu nr 109 poz. 1

Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony mankietem ze ściągaczem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 122 dot. pakietu nr 109 poz. 1

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 123 dot. pakietu nr 109 poz. 3,4

Czy zamawiający dopuści ochroniacze bez dodatkowej warstwy antypoślizgowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 124 dot. pakietu nr 111 poz. 5,6

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-6 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 125 dot. pakietu nr 111 poz. 5

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyczepu do przetaczania bez ftalanów z informacją na

etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 126 dot. pakietu nr 111 poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 127 dot. pakietu nr 111 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 128 dot. pakietu nr 111 poz. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 129 dot. pakietu nr 111 poz. 6

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 130 dot. pakietu nr 111 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach: całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 131 dot. pakietu nr 67

Czy Zamawiający dopuści: miska nerkowata stalowa dł.170mm o poj. 250 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 132 dot. pakietu nr 68

Czy Zamawiający dopuści: kleszczyki naczyniowe typrochester-pean proste długość 185 mm skok ząbków 0,9 mm oraz kleszczyki naczyniowe typ rochester-pean proste długość 225 mm skok ząbków 0,9 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 133 dot. pakietu nr 68

Czy zamawiający dopuści: łyżeczka kostna typ bruns dł. 165 mm figura 00 główka okrągła średnicy 4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 134 dot. pakietu nr 68

Czy Zamawiający dopuści: łyżeczka kostna typ bruns dł. 165 mm figura 1 główka okrągła średnicy 6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 135 dot. pakietu nr 68

Czy Zamawiający dopuści: łyżeczka kostna typ uffenorde dł.145 mm lewa główka owalna szerokość 6,7 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 136 dot. pakietu nr 68

Czy Zamawiający dopuści: imadło chirurgiczne typ hegar z zapadką długość 205 mm część robocza z twardą wkładką szczęki ząbkowane krzyżowo skok 0,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137 dot. pakietu nr 68

Czy Zamawiający dopuści: uchwyt skalpela nr 3 długość 125 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 138 dot. pakietu nr 68

Czy Zamawiający dopuści: szczypce kostne bane-hartmann 175mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 139 dot. pakietu nr 68

Czy Zamawiający dopuści: rozwieracz do gipsu typ hennig dł. 270 mm 10 5/8" szerokość szczęki 49 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 140 dot. pakietu nr 12 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do podawania tlenu z drenem o długości 210 cm, dobrze przylegająca do twarzy, jednorazowego użytku, niesterylna, wykonana z medycznego PP i z mankietem z elastycznego TPE, anatomiczny kształt bez konieczności stosowania blaszki – bezpieczeństwo w MRI, z gumową tasiemką wokół głowy. W dwóch rozmiarach: dorośli i dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 141 dot. pakietu nr 12 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski do wysokich stężeń tlenu, dla dorosłych, miękkiej anatomiczny kształt bez konieczności stosowania blaszki – bezpieczeństwo w MRI, z częściową recyrkulacją, z odpornym na zgniatanie przewodem tlenowym dł. 210 cm i wysokoelastycznym paskiem mocującym z zatopionymi końcami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 142 dot. pakietu nr 12 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z maską i drenem o długości 210 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 143 dot. załącznika nr 4 do SWZ

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 2 pkt 1) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 144 dot. załącznika nr 4 do SWZ

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 2 pkt 2) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 145 dot. Pakietu 1 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G o przepływie 90 ml/min, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 146 dot. Pakietu 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G o przepływie 61 ml/min, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 147 dot. Pakiet 1 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 22G o przepływie 36ml/min, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 148 dot. Pakiet 1 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bez portu górnego przeznaczoną do małych, delikatnych żył o następujących parametrach:

- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock
- Dostępna w dwóch rozmiarach: 24 g i 26 g
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
26 x 3/4"	0,6 x 19	fioletowy	17
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 149 Pakiet 1 pozycja 6

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje badań klinicznych dołączonych do oferty wyłącznie dla pozycji 6, gdzie Zamawiający oczekuje poliuretanu o wpływie potwierdzonym klinicznie?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje badań klinicznych dołączonych do oferty wyłącznie dla pozycji 6.

Pytanie nr 150 Pakiet 1 pozycja 3-6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 151 Pakiet 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków do kaniul za opakowanie a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 152 Pakiet 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koreczki Combi w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 153 Pakiet 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków combi opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154 Pakiet 3 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 155 Pakiet 3 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 156 Pakiet 3 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20ml za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 157 Pakiet 3 pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie wielkości opakowania. Jednostką miary są opakowania, ale nie określono w opisie przedmiotu zamówienia ilości sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający określa 100 sztuk w opakowaniu.

Pytanie nr 158 Pakiet 3 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 50ml z rozszerzeniem do 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159 Pakiet 3 pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek cewnikowych za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 160 Pakiet 3 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 10ml z końcówką typu luer-lock przeznaczona do pomp infuzyjnych typu ASCOR?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 161 Pakiet 3 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 162 Pakiet 3 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml z końcówką typu luer-lock przeznaczona do pomp infuzyjnych typu ASCOR?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 163 Pakiet 3 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml z końcówką typu luer-lock przeznaczona do pomp infuzyjnych typu ASCOR?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 164 Pakiet 4 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 165 Pakiet 5 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 1ml do podawania insuliny skalowane co 0,02ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 166 Pakiet 6 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści standardową strzykawkę 50/60ml przeznaczoną do pomp infuzyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 167 Pakiet 6 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu Janeta o poj. 100ml ze stożkiem ściętym pod kątem 45 stopni, z dołączonymi dwoma łącznikami luer?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 168 Pakiet 6 pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 169 Pakiet 7 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły motylek dostępne w rozmiarach od 18G do 26G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 170 Pakiet 7 pozycja 1-4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 171 Pakiet 7, pozycje 5

Czy Zamawiający wydzieli lub usunie ww. pozycje do osobnego zadania? Zwiększy to konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 172 Pakiet 10, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu, rozmiary: Ch18, Ch 20, Ch 21, Ch 24, Ch26, Ch27, Ch 30, Ch 33, Ch 36 o długości 50cm z sześcioma otworami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 173 Pakiet 10, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści dreny T-Kehr wykonane z 100% silikonu, o długości ramion 45cm x 9cm x 9cm oraz w rozmiarach: Ch8, Ch10, Ch12, Ch14, Ch16, Ch18, Ch20, Ch22, Ch24?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 174 Pakiet 10, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona dostępne w rozmiarach: CH8, CH10, CH12, CH14, **CH15**, CH18, bez znaczników głębokości, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 175 Pakiet 10, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu ran wykonany z medycznego 100% silikonu, z 6 otworami naprzemianległymi, dostępny w rozmiarach: CH8, CH10, CH12, CH14, CH15, CH18, CH20, CH21, CH24, CH26, CH27, CH30, CH33, CH36, bez znacznika głębokości, z niebieską linią kontrastującą w promieniach RTG, sterylny, pakowany podwójnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 176 Pakiet 10, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką Yankauer z otworem centralnym i 4 otworami bocznymi odbarczającymi zapobiegającymi przysysaniu się końcówki do tkanek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 177 Pakiet 10, pozycja 22-23

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley CH10 pakowany podwójnie (wewnętrzne foliowe, zewnętrzne papierfolia)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 178 Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski do podawania tlenu z drenem sterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 179 Pakiet 9, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 180 Pakiet 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maski do podawania tlenu z drenem i workiem sterylne przeznaczone do wysokiej koncentracji tlenu, posiadające regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą, z drenem odpornym na zagięcia o przekroju gwiazdkowym o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 181 Pakiet 12, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z maską do podawania tlenu i drenem 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 182 Pakiet 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z łącznikiem typu T F/M, ustnikiem, rurką karbowaną i drenem w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 183 Pakiet 12, pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy jednorazowego użytku sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 184 Pakiet 12, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 762cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 185 Pakiet 18 - Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy w rozmiarze 16 x 26cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 186 Pakiet 18 - Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy w rozmiarze 21 x 38cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 187 Pakiet 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki skalowane linearnie co 1ml i cyfrowo co 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 188 Pakiet 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 189 Pakiet 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki na mocz sterylne z drenem 90cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 190 Pakiet 20, pozycja 2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 191 Pakiet 20, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków do worków na mocz za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 192 Pakiet 20, pozycja 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 193 Pakiet 20, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści szkiełka z szlifowanymi brzegami, z obustronnym matowym polem do opisu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 194 Pakiet 20, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek za opakowanie a'144 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 195 Pakiet 20, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników do otoskopu za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 196 Pakiet 20, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę aplikatorów do otoskopu za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 197 Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze uniwersalnym wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 198 Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii w rozmiarze L i XL wykonane z włókniny SMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 199 Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 200 Pakiet 24 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kaczki o pojemności 1200ml z przykrywką o długości szyjki ok. 8-8,5cm (w zależności od miejsca pomiaru)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 201 Pakiet 24, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści basen o wymiarach: 51cmx29,9cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 202 Pakiet 24, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści nerkę medyczną dostępną w dwóch rozmiarach 20cm i 28cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 203 Pakiet 24, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do zbiórki moczu wykonane z twardego polietylenu, o pojemności 2500ml, z podziałką co 100ml (od 200 do 2500ml), o średnicy otworu 7,5 cm, z nakrętką, uchwytem i portem dodatkowym do pobierania próbek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 204 Pakiet 24, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści miskę z pulpy celulozowej (masy papierowej) do mycia pacjentów o średnicy 30cm, wysokości 9,2cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 205 Pytanie nr 141 Pakiet 24, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści miskę z pulpy celulozowej (masy papierowej) do mycia pacjentów o wymiarach: 31,5cmx25,5cmx11cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 206 Pakiet 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojnik o pojemności 250ml z jedną przykrywką z uniwersalnym ustnikiem (z otworem o średnicy 8mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 207 Pakiet 41, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 3ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 208 Pakiet 41, pozycja 1-3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 209 Pakiet 41, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę 20ml za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 210 Pakiet 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 50ml z rozszerzeniem do 60ml?

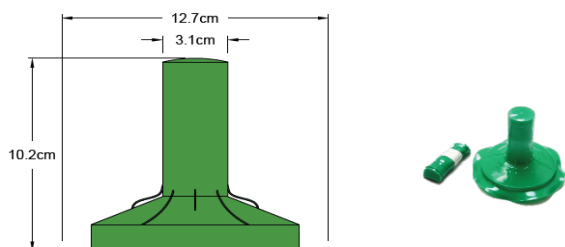
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 211 Pakiet 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę 50ml za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 212 Pakiet 62, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści poniższą jednorazową, sterylną osłonkę na uchwyty lamp chirurgicznych z kołnierzem ochronnym zapobiegającym przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy, przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwytu, nie wymagają zastosowania adaptera. Pakowana pojedynczo w opakowanie folia-papier. Średnica kołnierza 12,7 cm, uchwyt 3,1 cm, wysokość produktu 10,2 cm?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 213 Pakiet 74, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczotkę typu „wachlarz” o długości 205mm, długości włókien 27mm i szerokość włosa 20mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 214 Pakiet 74, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści szczotkę cytologiczną prostą wykonaną z polipropylenu(uchwyt), stali nierdzewnej (rdzeń) oraz nylonu (włosie)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 215 Pakiet 74, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczotek cytologicznych za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 216 Pakiet 74, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści sterylne wzierniki ginekologiczne w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 217 Pakiet 79, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę pod pośladki z torbą do zbiórki płynów, o wymiarach 114 x 150 cm, spełniająca pozostałe wymagania?



114x150cm
1szt./pc.

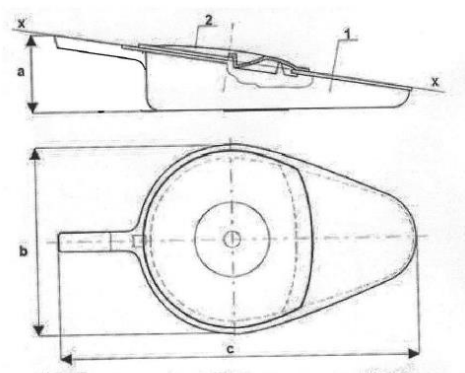
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 218 Pakiet 79, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę bez oznaczenia prawej i lewej strony produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 219 Pakiet 86, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści basen sanitarny biały, który można sterylizować w atmosferze suchego powietrza o temperaturze 130 °C, oraz w autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temperaturze 126°C. Można go myć i dezynfekować powszechnie używanymi do tego celu środkami o następujących wymiarach:



a = 142,0mm b = 299,mm c = 515,0mm
poz. 1 – zbiornik; poz. 2 – pokrywa
rączka – 95 mm

?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 220 Pakiet 86, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaczkę plastikową z przykrywką o pojemności 1200 ml o długości ok. 25,5cm i wysokości ok. 15,5cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 221 Pakiet 88, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,16mm+/-0,01, na dłoni 0,12mm+/-0,01?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 222 Pakiet 88, pozycja 1

Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.

Pytanie nr 223 Pakiet 88, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed i po starzeniu min. 10N?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 224 Pakiet 88, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-1 (potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 225 Pakiet 91, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady posiadające szczelne dwustopniowe (dwufunkcyjne) zamykanie, pozwalające zamknąć wieko tymczasowo lub permanentnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 226 Pakiet 94, pozycja 2,4

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru za opakowanie a'5 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 227 Pakiet 94, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści papier KTG 112x90x160 z odpowiednim przeliczeniem ilości do 188 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 228 Pakiet 94, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści rolkę termiczną 57x5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 229 Pakiet 94, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru za opakowanie a'10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 230 Pakiet 94, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści papier EKG 210x280x200, z odpowiednim przeliczeniem ilości do 24 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 231 Pakiet 94, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści papier EKG 210x280x215, z odpowiednim przeliczeniem ilości do 23 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 232 Pakiet 94, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści papier EKG w rozmiarze 210mmx30m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 233 Pakiet 94, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści papier termoczuły 57x30?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 234 Pakiet 94, pozycja 13-14

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 235 Pakiet 95, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego gwarantującego pełną kompatybilność i najwyższą jakość wydruku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 236 Pakiet 95, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści papier EKG 110mmx35m z odpowiednim przeliczeniem do 258 rolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

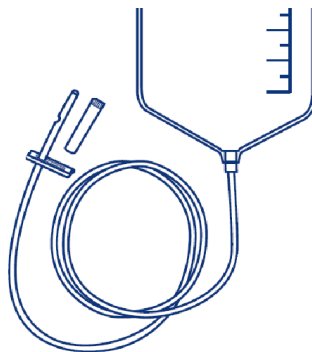
Pytanie nr 237 Pakiet 95, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru EKG za opakowanie a'5 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 238 Pakiet 96, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z natłuszczoną końcówką zabezpieczoną zatyczką o kształcie jak na załączonym schemacie?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 239 Pakiet 96, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z drenem 115cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 240 Pakiet 97, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści higieniczne prześcieradło wykonane z papieru laminowanego folią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 241 Pakiet 97, pozycja 2, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 242 Pakiet 97, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści chustę w rozmiarze 96x96x136cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 243 Pakiet 97, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm, wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g, pakowany a'25 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 244 Pakiet 101, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną w kolorze białym (nieprzezroczysta) o szerokości w części opisowej 25mm, w części regulacyjnej 13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

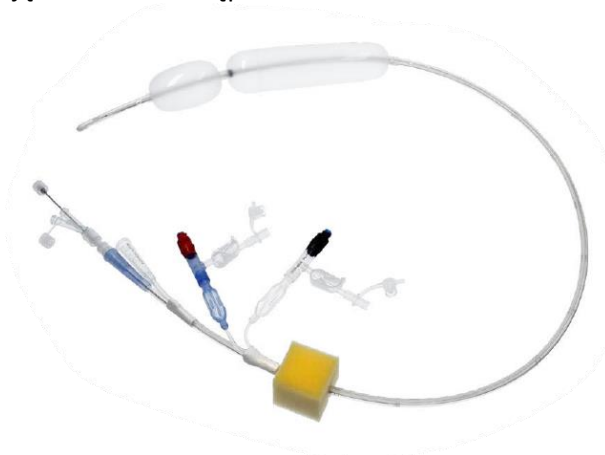
Pytanie nr 245 Pakiet 101, pozycja 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 246 Pakiet 107, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści 4-światłową sondę Sengstakena wykonaną z miękkiego i elastycznego silikonu zapobiegającego uszkodzeniu błony śluzowej przełyku. Dająca możliwość odessania zawartości żołądka dzięki dużemu światłu kanałów. Wyposażona w prowadnicę znacznie skracającą czas założenia w porównaniu do standardowych sond. Niskociśnieniowy balon o średnicy 32 mm i wewnętrznym ciśnieniu nie przekraczającym 40 mm/Hg. Gąbkowa podkładka umożliwiającą zamocowanie sondy w nozdrzach. Zaciski na drenach ułatwiające otwieranie oraz zamykanie linii do manometru. Numeryczne znaczniki głębokości na 25, 30, 35, 40, 45 i 50 cm od początku balonu przełykowego. Linia kontrastująca w RTG na całej długości sondy. 2 pierścienie pomiędzy balonami kontrastujące w RTG. Dostępna w rozmiarze CH18 i CH20?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 247 Pakiet 108, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o długości 24mm, z podzielną membraną, gdzie płyn przepływa przez środek, z zerowym wypływem wstecznym, bez wyrzutu pozytywnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 248 Pakiet 109, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 249 Pakiet 109, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego fartucha oczekuje- sterylne czy niesterylne?

Odpowiedź: Niesterylne.

Pytanie nr 250 Pakiet 109, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany w całości z podfoliowanej włókniny polipropylenowej o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 251 Pakiet 109, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 252 Pakiet 109, pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga, aby ochraniacze posiadały warstwę antypoślizgową i dopuści gramaturę ochraniacza 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 253 Pakiet 109, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z mocnej, nieślizgającej się i wytrzymałej folii polietylenowej o grubości 18 μ m, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo. Wymiary 41 cm x 15cm. Kolor niebieski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 254 Pakiet 110, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szpatułki laryngologiczne o szerokości 17mm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 255 Pakiet 110, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę patyczków kosmetycznych za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 256 Pakiet 110, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na wymiociny za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 257 Pakiet 110, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści szyny palcowe bez podkładu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 258 Pakiet 110, pozycja 6

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 259 Pakiet 110, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści ręcznik jednorazowy z włókniny 30x40cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 260 Pakiet 110, pozycja 9

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 261 Pakiet 111, pozycja 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 262 Pakiet 111, pozycja 5

Czy Zamawiający oczekuje przyrzędu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 263 Pakiet 111, pozycja 5-6

Czy Zamawiający oczekuje przyrzędu do przetaczania płynów infuzyjnych z niebieskim koreczkiem filtra, identyfikującym rodzaj przyrzędu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 264 Pakiet 111, pozycja 5-6

Czy Zamawiający oczekuje przyrzędu do przetaczania płynów infuzyjnych z standardowym kolcem ściętym ołówkowo 4-płaszczynowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 265 Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §7 ust. 2 pkt. 1), 2), 3):

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

1) w wysokości **0,5 %** wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru,**

2) w wysokości **0,5 %** wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru,**

3) w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia netto, określonego w § 3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 266 - Czy w pakiecie nr 55, pozycja 2 – zamawiający dopuści pozycjoner półwałek przeciwodleżynowy wykonany z pianki i medycznego żelu poliuretanowego, pokryty trwałą powłoką poliuretanową, rozkłada ciężar ciała i obniża ucisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, minimalizując siły ścinające i tarcia, chroniące przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelne, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry - do dezynfekcji ogólnie dostępnymi środkami, żel nie wycieka w przypadku przecięcia powłoki, przezierny dla promieni RTG, nieprzewodzący ładunków elektrycznych, wolny od lateksu i ftalanów, możliwość stosowania w rezonansie magnetycznym, wyrób medyczny, niejadalny, wielokrotnego użytku o wymiarach 400x150x100?

Pytanie nr 267 - Dot. §7 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający zmniejszy łączną maksymalną wysokość kar do 20%?

Odpowiedź: Zamawiający zmniejszy łączną maksymalną wysokość kar do 30%.

Pytanie nr 268 Dot. §7 ust. 2.3) wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar do 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 269 Dot. §7 ust. 2.1-2.2) wzoru umowy

Prosimy o zmniejszenie kary z 5% do 1,5% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 270 Dot. Pakietu 1 Poz.1- 6

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie rozmiary kaniul pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 271 Dot. Pakietu 2 Poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koreczka w opakowaniu typu folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 272 Dot. Pakietu 4 Poz.1-2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie wymagał skalowania co 1 ml na całej długości skali (wraz z rozszerzeniem), czy tylko skalowania do skali nominalnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 273 Dot. Pakiet u4 Poz.1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane strzykawkki były wpisane w oryginalną instrukcję użycia pomp, zgodnie z zaleceniami producenta użytkowanych przez Państwa pomp w placówce?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 274 dot. pakietu 12 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści maskę do wysokich stężeń tlenu z workiem i drenem 210 cm? Gumka mocująca niezatopiona końcami w masce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 275 Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 1-2 dopuści wycenę za opakowanie a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 276 Prosimy o doprecyzowanie jakiego rozmiaru igły motylek Zamawiający oczekuje w Pakiecie 7 poz. 1?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igły w rozmiarze od 18G do 26G.

Pytanie nr 277 Czy Zamawiający w Pakiecie 41 poz. 1-3 dopuści wycenę za opakowanie a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 278 Czy Zamawiający w Pakiecie 41 poz. 4 dopuści wycenę za opakowanie a 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 279 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 108 zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego o całkowicie przezroczystej obudowie i z wbudowaną płaską uszczelką silikonową w postaci podzielnej membrany. Długość 35mm, ma przezroczysty, prosty szlak silikonowy bez przestrzeni martwych, który pozwala wyraźnie widzieć drogę płynu, co ułatwia przepłukiwanie. Nadaje się do ciśnieniowych pomp infuzyjnych, jest kompatybilny z krwią, lipidami, można go stosować w onkologii. Natężenie przepływu 540ml/min zgodnie z normą ISO 10555, możliwość aktywacji 600 razy, z „wyrzutem negatywnym” 0,02ml. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności, opis w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 280 Pakiet nr 10, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści cewnik w rozmiarach CH16, CH18, CH20?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 281 Pakiet nr 10, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści dren wykonany z silikonu o długości 45cm i całkowitej długości ramienia 18cm, reszta zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 282 Pakiet nr 10, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 700mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 283 Pakiet nr 10, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści jednorazowy dren bez możliwości sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 284 Pakiet nr 10, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści dren z balonowymi rozszerzeniami co 80cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 285 Pakiet nr 10, pozycja nr 12-13 – Czy zamawiający dopuści dren o stałej średnicy?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na różnorodność posiadanego sprzętu co wiąże się z różnymi średnicami końcówek.

Pytanie nr 286 Pakiet nr 10, pozycja nr 12 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 287 Pakiet nr 10, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści butelkę o pojemności 300ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 288 Pakiet nr 10, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści cewnik do drenażu wykonany z medycznego PCV, posiadający jeden otwór centralny o 5 otworów bocznych (niezależnie od rozmiaru), występujący w rozmiarach od Ch16 do CH36, skalowany, pakowany w pojedyncze opakowanie, reszta zgodna z SWZ?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 289 Pakiet nr 10, pozycja nr 22-23 – Czy zamawiający dopuści cewnik Foley lateksowy jednostronnie silikonowany?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 290 Pakiet nr 12, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maski jałowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 291 Pakiet nr 12, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści maski z drenem o długości 210cm i wysokoelastycznym paskiem mocującym przytwierdzonym do otworów w masce, reszt zgodna z SWZ?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 292 Pakiet nr 12, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści maski z drenem o długości 210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 293 Pakiet nr 12, pozycja nr 6-7 – Czy zamawiający dopuści jałowy dren?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 294 Pakiet nr 20, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści dren o długości 90cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

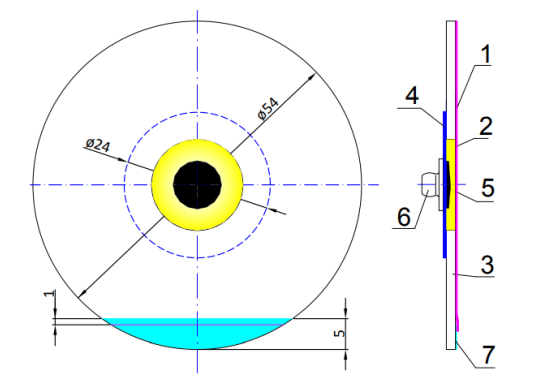
Pytanie nr 295 Pakiet nr 20, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści stazy automatyczne z możliwością dezynfekcji poprzez zanurzenie w roztworze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 296 Pakiet nr 20, pozycja nr 12 – Czy zamawiający dopuści tacę o wymiarach 40x315x55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 297 Pakiet nr 22, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści elektrody jednorazowe, zastosowanie: HOLTER, badania wysiłkowe, monitoring, na podłożu z gąbki PE o grubości 1mm, posiadającą jednostronnie silikonowaną pokrywą PET, sensor Ag/AgCl, stalowa zapinka sensora, rozmiar 54mm?



W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 298 Pakiet nr 108, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści sterylne porty bezigłowe przeznaczone do zamknięcia portów infuzyjnych i do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji (pobierania próbek krwi i podaży leków i płynów). Przezierna obudowa, niebieska silikonowa membrana, czas stosowania 7dni, objętość wypełnienia 0,12ml, możliwość 200-krotnej aktywacji, przepływ 1500ml/10minut z 0.9% NaCl na wysokości 1m, odporność na ciśnienie do 200kPa. Pakowany pojedynczo?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 299 Pakiet nr 110, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści golarki pakowane po 50 sztuk, z przeliczenie ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 300 Pakiet nr 110, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści ręczniki o wymiarach 30cm x 33cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 301 Pakiet nr 110, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści ręczniki o wymiarach 40cm x 70cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 302 Zadanie nr 1 pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.:

14G dł. 50mm. - przepływ 343ml/min;

z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna. Opakowanie max 50szt.

Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 303 Zadanie nr 1 pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.:

16G dł. 50mm. - przepływ 196ml/min;

z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość

przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna. Opakowanie max 50szt.

Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 304 Zadanie nr 1 pozycja nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.:

18G dł. 45mm. - przepływ 96ml/min;

z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna. Opakowanie max 50szt.

Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 305 Zadanie nr 1 pozycja nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.:

20G dł. 25mm. - przepływ 65ml/min;

z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegając wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna. Opakowanie max 50szt.

Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej

wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 306 Zadanie nr 1 pozycja nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu w rozm.:

20G dł. 25mm. - przepływ 65ml/min;

z portem bocznym (kominkiem) posiadającym mechanizm ograniczający przypadkowe otwarcie koreczka po obrocie o 180°, port umiejscowiony bezpośrednio w polu skrzydełek (na skrzyżowaniu osi skrzydełek i osi światła cewnika) wyposażonych w nacięcie ułatwiające dostosowanie do powierzchni skóry, z kolorystyczną identyfikacją rozmiaru kaniuli (kolorowe skrzydełka oraz korek), kaniula zabezpieczona filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi w momencie wkłucia z zamontowanym fabrycznie koreczkiem Luer-Lock z trzpieniem poniżej jego krawędzi. Mandryn (igła) z automatycznym metalowym (zatrzaskiem) zabezpieczeniem przed ekspozycją zawodową. Kaniula musi posiadać w pełni wtopione 4 paski radio cieniujące, na opakowaniu fabrycznie nadrukowana informacja rozmiaru (w formie śr. x dł.) oraz wartość przepływu i data ważności, bezpośrednio na kaniuli i mandrynie nazwa producenta celem identyfikacji, opakowanie typu blister - pack z mankietem do łatwego otwierania/rozwarstwiania opakowania na krótszym z boków o szerokości min 5mm. Sterylna. Opakowanie max 50szt.

Negatywna odpowiedź zmniejszy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym opisie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen opis asortymentu zawarty w pakiecie

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 307 Zadanie nr 10 pozycja nr 9

Czy Zamawiający dopuści : Dren Khera, rozmiary CH 9, Ch12, Ch15, Ch18, Ch21, Ch24, jednorazowego użytku, sterylne, miękkie lateks, długość drenu 500mm, ramiona 10cmx10cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 308 Zadanie nr 10 pozycja nr 16

Czy Zamawiający dopuści : Zestaw do odsysania pola operacyjnego typu Yankauer, jednorazowego użytku, sterylne, o długości drenu od 2100 do 3100 mm, obtopienie końca dystalnego oraz otwór centryczny i dwa otwory boczne gwarantujący odpowiednie odsysanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 309 Zadanie nr 11 pozycja nr 7

Czy Zamawiający dopuści : Introduktor w składzie – igła punkcyjna 1,3x63,5- 70 mm, prowadnica 70 cm /0,89 mm, dilatator, prowadnik w osłonce 115mm, zwór hemostatyczny, cewnik w osłonce, zastawką i osłonką Cath Gard. Rozmiar 8,5 F.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 310 Zadanie nr 12 pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści : Maski do wysokich stężeń tlenu, dla dorosłych, miękkie anatomiczny kształt, z regulowanym zaciskiem nosowym, z częściową recyrkulacją, z odpornym na zgniatanie przewodem tlenowym dł. 213 cm i wysokoelastycznym paskiem mocującym z zatopionymi końcami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 311 Zadanie nr 51 pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści : Zestaw do nefrostomii jałowy ,nietoksyczny F9-12 kateter typu Pigtail, przewodnik typu LUNDERQUISTA „J”0,38X80cm, igła wprowadzająca dwuczęściowa 18Gx20cm , rozszerzacz (dilatator)z rozrywaną koszulką, kołnierz mocujący z opaską, strzykawka 10ml, skalpel.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 312 Zadanie nr 88 pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści: Rękawica diagnostyczna i ochronna nitrylowa bezpudrowa, niesterylna , jednorazowego użytku , z przedłużonym mankietem. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Powierzchnia wewnętrzna bezpudrowa, chlorowana. AQL 1.0. Kolor niebieski. Kształt uniwersalny . Mankiet równomiernie rolowany. Długość rękawicy 290mm+/-10. Grubość na palcu 0,14mm+/-0,02, dłoni 0,09mm+/-0,02. Siła zrywu przed i po starzeniu min. 6N/min. 6N.Oznakowanie CE - wyrób medyczny klasy I zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745, Środek ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Rękawice zgodne z normą EN 455-1, EN 455-2 , EN 455-3, EN 455-4, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 15223-1, EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, EN 374-2, EN 374-4, EN 16523-1. Dopuszczone do kontaktu z żywnością na podstawie zgodności z Rozporządzeniem 10/2011,1935/2004,2023/2006 - informacja trwale umieszczona na opakowaniu. Zgodne z systemem zarządzania produkcją ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Przebadane na min. 14 substancji chemicznych wg normy EN 16523-1. Odporne na min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978. Opakowanie jednostkowe a'100sztuk. Rozmiar XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 313 Zadanie nr 1 pozycja nr 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie :

Kaniula dożylna z cewnikiem wykonanym z poliuretanu, bez portu górnego (kominka) w rozmiarach:

24G-14mm. X 0,7mm. - przepływ 26ml/min.;

24G-19mm. X 0,7mm. - przepływ 22ml/min.;

Małe delikatne skrzydełka z otworem lub bez skrzydełek (do wyboru przez zamawiającego), skrzydełka z otworem w kolorze identyfikującym rozmiar. Dwustopniowa identyfikacja wkłucia z filtrem hydrofobowym zapewniającym wizualizację prawidłowego wkłucia. Przegroda multidostępu. Metalowy zatrzask w technologii pasywnej zabezpieczający przed zakłuciem (ekspozycją zawodową). Sterylna.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 314 Dotyczy pakietu 80 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści w rozmiarze M/L?

Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 315 Dotyczy pakietu 80 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści podpaski poporodowe w rozmiarze

34cm x 11cm?

Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 316 Dotyczy pakietu 97 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 200cm x 90cm o gramaturze 43g/m² (skład: włóknina polipropylenowa oraz folia polietylenowo-polipropylenowa)?

Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 317 Dotyczy pakietu 97 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści chustę w rozmiarze 100x100x141 cm?

Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 318 Dotyczy pakietu 97 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści pokrycie higieniczne na kozetkę, jednorazowego użytku, niesterylne, o szerokości 33 cm, w rolkach długości 50 m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 319 Dotyczy pakietu 97 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści pokrycie higieniczne na kozetkę, jednorazowego użytku, niesterylne, o szerokości 33 cm, w rolkach długości 50 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 320 Dotyczy pakietu 97 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści podkład z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej?

Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 321 Dotyczy pakietu nr 109 poz.1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 17g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 322 Dotyczy pakietu nr 109 poz.2 Czy Zamawiający miał na myśli fartuch jałowy czy niejałowy?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli fartuch niejałowy.

Pytanie nr 323 Pytania dot. Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów w następujący sposób:

§ 7 Kary umowne

1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- 1) w wysokości **2 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych
- 2) w wysokości **2 % wartości netto niedostarczonego w terminie towaru** w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 324 Prosimy Zamawiającego o zmianę przewidzianej do zamówienia w pakiecie 64 poz. 1 ilości wkładów, na wielokrotność 50 szt., gdyż producent pakuje wkłady zbiorczo po 50 szt. Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów oraz pozwoli na rzetelne skalkulowanie kosztów dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie wskazane powyżej z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 325 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady (pakiecie 64 poz. 1), będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów oraz pozwoli na rzetelne skalkulowanie kosztów dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 326 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pakiecie 64 poz. 2 oraz poz. 3 wymaga w obu pozycjach tego samego zbiornika tj. zbiornik wielorazowy 2l do wkładów jednorazowych typu FLOVAC.

W związku z powyższym prosimy Zamawiającego, także o wyjaśnienie czym różni się poz. 2 oraz poz. 3 w pakiecie 64, gdyż zbiornik w poz. 2 jest także zbiornikiem wielorazowym do wkładów jednorazowych.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 2 wymaga zbiorników pasujących do wkładów jednorazowych, a w pozycji 3 pasujących do wkładów wielorazowych.

Pytanie nr 327 Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 328 Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowy przyrząd ma posiadać płaską i gładką membranę łatwą do dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 329 Pakiet 106 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pobierania i rozpuszczania leków z otworem centralnym 1,2 x 40 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 330 Pakiet 108

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zastawka dostępu bezigłowego - pojedyncza o ergonomicznym kształcie. Długość całkowita 3,3 cm. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Sterylno- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 331 Pakiet 108

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór ma nie wywoływać refluksu krwi do światła cewnika, czyli ma posiadać neutralne ciśnienie przy odłączaniu od zaworu końcówki luer?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wskazane rozwiązanie.

Pytanie nr 332 Pakiet 108

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zawór bezigłowy ma posiadać badania laboratoryjne lub kliniczne (dołączone do oferty) potwierdzające najmniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu z innymi dostępnymi na rynku zaworami wykonanymi w technologii pojedynczej zastawki? Pragniemy nadmienić, iż mniej drobnoustrojów transferowanych do wnętrza zaworu i dalej do światła cewnika, a w konsekwencji do organizmu pacjenta z obniżoną odpornością, tym mniejsze ryzyko zakażenia odcewnikowego i możliwość dłuższego utrzymania drożnego wklucia oraz zmniejszenie kosztów leczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wskazane rozwiązanie.

Pytanie nr 333 Pakiet 111 Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy 150 cm i 185 cm – do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wskazane rozwiązanie.

Pytanie nr 334 Pakiet 111 Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy drenu 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wskazane rozwiązanie.

Pytanie nr 335 Pakiet 111 Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy brak zawartości ftalanów (w tym DEHP) oraz lateksu w przedłużaczach do pomp ma być fabrycznie nadrukowana przez producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nadruk na opakowaniu.

Pytanie nr 336 Pakiet 111 Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy przezroczystych (poz. 2) i transparentnych (poz. 1 - bursztynowe) do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 337 Pakiet 111 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do system

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. kranik.

Pytanie nr 338 Pakiet 111 Poz. 4

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o długości 20 cm i 50 cm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długości przedłużaczy w przedziale 20 cm – 50 cm, zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 339 Pakiet 111 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych miał możliwość podwieszenia drenu na rolkowym regulatorze przepływu z miejscem na kolec komory po zużyciu

Pytanie nr 340 Pakiet 111 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kropłową wolną od PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązanie.

Pytanie nr 341 Pakiet 111 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 342 Pakiet 111 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo, co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wypływ z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza wskazane rozwiązanie.

Pytanie nr 343 Pakiet 111 Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów bursztynowe ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 344 Pakiet 111 Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrządy do przetoczeń bursztynowe mają być wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 345 Pakiet 111 Poz. 1-6

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dokona badania ofert zgodnie z treścią Rozdziału VIII i IX SWZ.

Pytanie nr 346 Pakiet 41 Poz.1 -5

1) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki były pakowane w opakowanie jednostkowe z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), co ułatwia aseptyczne otwarcie zawsze od strony tłoka

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki były przystosowane do przygotowywania i podaży leków cytostatycznych, potwierdzone oświadczeniem producenta dołączonym do oferty

3) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk z tłokiem i cylindrem z polipropylenu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wskazane rozwiązania

Pytanie nr 347 Pakiet 3 Poz.1 -4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawk z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 348 Pakiet 3 Poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 1 ml, jednorazowej, sterylnej, z polipropylenu, bezigłowa z końcówką Luer Lock. Wnętrzne strzykawki zawierająca silikonową powłokę. Strzykawka zawierająca pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem się tłoka. Uszczelniacz tłoka nie zawierający lateksu. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Opakowanie 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 349 Pakiet 3 Poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 1 ml, jednorazowej, sterylnej, z poliwęglanu, bezigłowa z końcówką Luer Lock. Wnętrzne strzykawki zawierająca silikonową powłokę. Strzykawka zawierająca pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem się tłoka. Uszczelniacz tłoka nie zawierający lateksu. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Rozmiar strzykawki 1 ml, średnica cylindra odpowiadająca średnicy strzykawki 3 ml. Opakowanie 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 350 Pakiet 3 poz. 6-7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 50 i 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 351 Pakiet 3 poz. 6-7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 50 ml i 100 ml z logo producenta na cylindrze w celu jej łatwej identyfikacji

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 352 Pakiet 4 poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji.

Zgodnie z art. 63 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z 7 kwietnia 2022 (Dz.U. 2022 poz. 974): „Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania wyrobu”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 353 dot. pakietu nr 70

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 70 złącza niskiego ciśnienia z trójnikiem Y (trójnik typu T oraz Y stosowane są stosowane zamiennie).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 354 dot. pakietu nr 70

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania w pakiecie nr 70 złącza niskiego ciśnienia o wytrzymałości ciśnieniowej 350 psi (parametr nie ma wpływu na użytkowanie, a wyższe psi poprawia poziom bezpieczeństwa)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 355 dot. pakietu nr 71

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie i wskazanie modelu pompy firmy Ulrich dla której wężyki ujęte zostały w pakiecie nr 71 postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wężyki były kompatybilne z wstrzykiwaczem kontrastu TYP CT MOTION ULRICH rok produkcji 2018, prędkość przepływu 0,1-10 ml/sek.

Powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacja treści SWZ są integralną częścią SWZ. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania i składania ofert, w tym załączników, druków i wymaganych dokumentów.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ, tj. zmianie ulega:

1.Termin składania ofert: 19.02.2024r 08:00

2.Termin otwarcia ofert: 19.02.2024r 08:05

3.Termin związania ofertą: 18.05.2024r.