



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W PRZASNYSZU**



06-300 Przasnysz, ul. Sadowa 9, centrala tel. 29 753 43 00, sekretariat 29 753 43 18, fax 29 753 43 80

NIP 761-13-33-881 REGON 000302480

www.szpitalprzasnysz.pl sekretariat@szpitalprzasnysz.pl

SPZZOZ.ZP/25/2021

Przasnysz, dnia 27.08.2021 r

**Do wszystkich,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPZZOZ w Przasnysz.

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnysz na zapytania udziela odpowiedzi.

Pytanie 1

Pakiet nr 18, Pozycja 1
Czy Zamawiający dopuści cewnik do przezskórnej nefrotomii o przekroju 10Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewodnik typu Lunderquista o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 25cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 10Fr o długości 20cm każdy, skalpel #11 oraz skrzydelka mocujące cewnik.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 6 dopuści przewodnicę o długości 67,3 cm lub 69,3 cm (do wyboru przez Zamawiającego); spełniającą pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w przewodnicę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 14 dopuści dren z trokarem tępym posiadający otwory ssące boczne (bez otworu końcowego tj. z zamkniętym zakończeniem); spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w dren.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 18 dopuści zestaw z drenem 12F/28,5 cm; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w zestaw z drenem.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 20 do odrębnego pakietu. Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty na pozostałe w pakiecie 14 pozycje.

Odp.. Zamawiający wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu tworząc Pakiet 14a.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 23 mógłby doprecyzować, czy zestaw ma być wyposażony m.in. w jednostopniowe rozszerzadło w kształcie „rogu nosorożca” oraz rurkę tracheostomijną.

Odp. Zamawiający wymaga zestaw był wyposażony m.in. w jednostopniowe rozszerzadło w kształcie „rogu nosorożca”. Nie wymagamy rurki tracheostomijnej w zestawie. nie wyraża zgody na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 23 mógłby doprecyzować, czy zestaw ma być zestawem do przezskórnej tracheotomii wykonywanej metodą Griggsa (zestaw pełny tj. z peanem wielorazowego użytku).

Odp. Zamawiający nie wymaga peanea wielorazowego użytku w zestawie.

Pytanie 8

Pakiet 2 poz.9-14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z zastawką antyzwrotną.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Pakiet 2 poz.9,14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul, których koreczek posiada trzpień powyżej krawędzi.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ..

Pytanie 10

Pakiet2 poz.9-14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul o następujących parametrach:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45
Szary	16 G	1,70 x 45
Biały	17 G	1,50 x 45
Zielony	18 G	1,20 x 45 1,20 x 38
Różowy	20 G	1,00 x 32
Niebieski	22 G	0,80 x 25
Żółty	24 G	0,70 x 19

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Pakiet 2 poz.15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul, których koreczek posiada trzpień powyżej krawędzi.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Pakiet 2 poz.15

Czy Zamawiający wymaga kaniul ze zdejmowanych uchwytem?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Pakiet 2 poz.15

Czy Zamawiający wymaga kaniul wyposażonych w 4 paski radiocieniujące?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 14

Pakiet 2 poz.17,18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 50-60ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Pakiet 2 poz.19-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 2-3ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-24ml

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet 2 poz.22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80szt/op.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Pakiet 2 poz.19-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z oznaczeniem kolorystycznym tylko na opakowaniu zbiorczym..

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 18

Pakiet 2 poz.25

Prosimy o dopuszczenie strzykawki z igła 0,33.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Pakiet 2 poz.27,28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 20

Pakiet 2 poz.15

PAKIET 2 POZ.31,36,37

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na POZOSTAŁY asortyment w pakiecie.

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 21

Pakiet 2 poz.35

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu tego samego producenta co kaniule.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22

PAKIET 2 POZ.35

Czy Zamawiający wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 23

Pakiet 8 poz.10,11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny SMMS.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań Zamawiającego.

Pytanie 24

Pakiet 8 poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów w uniwersalnym rozmiarze XL.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 8 poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów wykonanych z polipropylenu/polietylenu.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 26

Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie prześcieradeł z celulozy podfoliowanej, wzmocnionych 48 nitkami z wiskozy, wymiary 80 x 210 cm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie prześcieradeł z podfoliowanej miękkiej celulozy typu Airlad, chłonność min. 1040 ml, wymiary 80 x 220 cm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28

Pakiet 9, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wielowarstwowych serwet ochronnych o wymiarach 100 x 220 cm, chłonności min. 4.500 ml, z możliwością udźwigu do 150 kg?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 29

Odnosnie Pakietu nr 13 w poz. 21 „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odp. Zamawiający nie wymaga wykazu badań klinicznych.

Pytanie 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr. 13 poz. 21? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w/ pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 31

Pakiet nr 16, poz.1
Prosimy o dopuszczenie kleszczyków pokrywanych równoważną osłonką z tworzywa PE.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32

Pakiet nr 16, poz.2-3
Prosimy o dopuszczenie standardowych owalnych pętli do polipektomii, o śr. osłonki 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33

Pakiet nr 16, poz.4
Prosimy o dopuszczenie ustników mikrobiologicznie czystych, pakowanych indywidualnie w warunkach aseptycznych, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym, z etykietami samoprzylepnymi do dokumentacji.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę zestawu zawierającego 1 x zwijany przewód Y 60” o długości 150 cm z podwójnym zaworem zwrotnym -350 PSI?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35

Pakiet nr 13 poz. 10

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje papieru gładkiego czy z nadrukiem?

Odp. Zamawiający wymaga z nadrukiem.

Pytanie 36

Pakiet nr 13 poz. 10

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o wymiarach 80x25 z odpowiednim przeliczeniem na 4 szt.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet nr 13 poz. 17-20

Prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. – 50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Pakiet nr 13 poz. 17-20

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

Odp. Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 39

Pakiet nr 13 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie elektrody prostokątnej o wymiarach 55x35mm, w pozostałych parametrach bez zmian

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 40

Pakiet nr 16, poz. 3

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert dopuści zaoferowanie owalnych pętli obrotowych 25mm, z osłonką średnicy 2,4mm i długością roboczą 240cm.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41

Pakiet nr 16, poz. 4

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert dopuści zaoferowanie owalnych pętli obrotowych 32mm, z osłonką średnicy 2,4mm i długością roboczą 240cm.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 42

PAKIET

8

POZ.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek z osłona na oczy pakowaną po 50 szt/op.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Pakiet

2

poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,40x20mm

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Dotyczy pak.: 14

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 15 precyzyjny regulator przepływu – przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów, z regulacją prędkości przepływu w zakresie 5 ml/h – 250 ml/h?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Dotyczy projektu umowy § 4 ust. 1

Czy Zamawiający zmieni zapis na:

“Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych zamówień, w ciągu 3 dni od chwili otrzymania zamówienia mailaem lub faxem złożonych przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy magazynu szpitalnego, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

Pytanie 46

Pakiet nr 16

Czy zamawiający dopuści w
Poz. 2 W kleszczach chwytających rozwarcie 8,1 mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Poz. 3 Pętla do polipektomii owalne, jednorazowego użytku średnica pętli 24 mm,			
średnica	osłonki	2,3	mm
długość	robocza	230	cm.

Poz. 4 Pętla do polipektomii owalne, jednorazowego użytku, średnica pętli 35 mm, średnica osłonki 2,3 mm, długość robocza 230 cm.

Odp. Zamawiający na powyższe pytania nie wyraża zgody.

Pytanie 47

Pakiet 15 Dotyczy pozycji 1, 2

Czy Zamawiający wymaga, możliwości stosowania łyżki i rękojeści w polu magnetycznym, potwierdzonym pismem Producenta?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 48

Pakiet 8, poz. 13

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty w ww. postępowaniu zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 8 poz. 13 i utworzenie z niej osobnego zadania.

Odp. Zamawiający wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu tworząc Pakiet 8a.

Pytanie 49

Czy w Pakiecie nr 11 Zamawiający mógłby zmniejszyć wymaganą ilość próbek do 1 szt.?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie ilości.

Pytanie 50

Pakiet 1, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'90?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Pakiet 1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne dla niemowląt w 3 rozmiarach:

- obwód głowy 200-280 mm;

- 240-340 mm;

-300-400 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 52

Pakiet 1, pozycja 23,25

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Pakiet 1, pozycja 45

Czy Zamawiający dopuści golarzkę typu Gallant z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytą chromem? Wymiary ostrza wynoszą 0,8x3,6x0,01 cm, a rozmiar całkowitej golarzki 6,5x4,5cm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 54

Pakiet 2, pozycja 9-15

Czy Zamawiający dopuści kaniule z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55

Pakiet 2, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 6mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

pakiet 2, pozycja 17/18

Czy Zamawiający dopuści pojedynczą skalę pomiarową?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 57

Pakiet 2, pozycja 19-22

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym kontrastującym tłokiem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Pakiet 2, pozycja 19-22

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 59

Pakiet 2, pozycja 19-22

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w kolorystycznie oznakowanym opakowaniu zbiorczym, a nie jednostkowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Pakiet 2, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 1400 opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Pakiet 2, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z niezintegrowaną, dopakowaną igłą (0,4x13mm) ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62

Pakiet 2, pozycja 27,28

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kropłową wykonaną z elastycznego, medycznego PCV, bez zawartości ftalanów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63

Pakiet 2, pozycja 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 2, pozycji 31 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenia ofert większej liczbie wykonawców a Państwo pozyskanie rzeczywiście korzystania ofert?

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu.

Pytanie 64

Pakiet 2, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o właściwościach:

WŁAŚCIWOŚCI:

- Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
- Korpus z ABS-u (Chemo – kopolimer) z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt
- Ostry kolec biorczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej pojemności
- Wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika
- Szczelna zatyczka samozatrząskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem

Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (płynu)

Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli

Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem

Łącznik luer lock żeński kompatybilny?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 65

Pakiet 2, pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści wzierniki o średnicy 4,0mm?

Odp. W pakiecie 2 nie ma pozycji 39.

Pytanie 66

Pakiet 2, pozycja 38-40

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników a'100 z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp. W pakiecie 2 nie ma pozycji 38-40.

Pytanie 67

Pakiet 3, pozycja 12-20

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzer posiadające w odcinku dystalnym trzy otwory ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Pakiet 3, pozycja 21-29

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą ?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 69

Pakiet 3, pozycja 30-37

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemann posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70

Pakiet 3, pozycja 48-49

Czy Zamawiający dopuści cewniki pooperacyjne 3-drożny z zakończeniem Dufour, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, z balonami o pojemności 50 – 80ml ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71

Pakiet 3, pozycja 50

Czy Zamawiający dopuści cewniki pooperacyjne 3-drożny z zakończeniem Dufour, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, z balonami o pojemności 80 – 100ml ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 72

Pakiet 3, pozycja 51-52

Czy Zamawiający dopuści cewniki moczowodowe z zakończeniem Nelaton, wykonane z wysokiej klasy miękkiej masy plastycznej z dodatkiem nylonu, pakowane pojedynczo: folia/papier ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73

Pakiet 3, pozycja 53-61

Czy Zamawiający dopuści zglębniiki żołądkowe posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 74

Pakiet 3, pozycja 53

Czy Zamawiający dopuści zglębnik w rozmiarze CH5 zamiast CH4?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

Pakiet 3, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści zglębnik o długości 1250mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76

Pakiet 3, pozycja 62-68

Czy Zamawiający dopuści drenu Kehr, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, o długości ramion 45 x 18cm, w opakowaniu podwójnym: opakowanie zewnętrzne: papier/folia, opakowanie wewnętrzne perforowana folia ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,36mm i długości 210cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 78

Pakiet 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką o średnicy wewnętrznej 3,9mm i długości 260mm

z drenem o długości 210cm x 5,6mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80

Pakiet 6, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nityl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczno-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 81

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, których grubość wynosi na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,17\pm 0,01$ mm, długości 280-290 mm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 82

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice ginekologiczne, które zapewniają pewny chwyt dzięki teksturze na całej powierzchni palców i dłoni?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 83

Pakiet 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykonane z włókniny polipropylenowej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84

Pakiet 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu o wysokości min 47 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85

Pakiet 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykończone gumką i dodatkowo wiązane?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86

Pakiet 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykonane z włókniny polipropylenowej oraz polietylenu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87

Pakiet 8, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne bez osłony na oczy?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 88

Pakiet 8, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne pakowane a'50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89

Pakiet 8, pozycja 6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 6 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 90

Pakiet 8, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści fartuch z fizeliny występujący w rozmiarze L (długość 120cm, obwód 140cm) i XL (długość 125cm, obwód 150cm)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 91

Pakiet 8, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny występujący w rozmiarze od M do XXL?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 92

Pakiet 8, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Pakiet 8, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94

Pakiet 8, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 95

Pakiet 8, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny wykonany z tkaniny typu spunbond laminowanej folią?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 96

Pakiet 8, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97

Pakiet 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98

Czy Zamawiający w pak 18 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do przezskórnej nefrostomii. Cewnik typu J, wykonany z poliuretenu, otwory drenujące rozmieszczone na pętli cewnika, łącznik Luer-Lock, jednorazowy kranik regulujący przepływ moczu. Wymiary cewnika Ch 10, długość 30 cm. Igła punkcyjna dwuczęściowa, ze stali medycznej, średnica 17,5G, długość użytkowa 20cm, widoczna w USG. Prowadnica typu lunderquist, średnica 0,038", pokryta teflonem, sztywna z giętką 1,5 mm kocówką Typu J. Rozszerzadło widoczne w RTG, długość 17,5 cm. Uniwersalny łącznik do worka na mocz z męskim Luer-Lock (11cm)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie

99

Czy Zamawiający w pak 18 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem zamkniętym od strony nerki, Wersja z prowadnicą. Cewnik wykonany poliuretanu, widoczny w promieniach RTG, otwory drenujące rozmieszczone w trzonie u pętli cewnika, znakowany dla dokładnego umiejscowienia, umożliwiający drenaż do 12 miesięcy, średnica pętli pęcherzowej i nerkowej 2 cm. Wymiary cewnika – średnica 6Ch, długość 28 cm. Prowadnica – średnica 0,035", powlekana teflonem, długość 100 cm, sztywność standardowa, zakończenie proste elastyczne. Popychacz długość 45 cm. Zestaw wyposażony w zacisk?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 100

Dotyczy pakietu nr 10

Zwracamy się prosbą do Zamawiającego o dopuszczenie błękitutrypanu w opakowaniach zawierających 10 sztuk fiolek o pojemności 1 ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Dotyczy zapisów projektu umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §4 ust. 1 wzoru umowy i umożliwienie przyjmowania zamówień składanych mailowo lub za pośrednictwem faksu.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu.

Pytanie 102

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3 oraz 7 poz 1-2

W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony osobistej zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnymi z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz przebadane przed przenikalnością związków chemicznych wg. norm EN ISO 374-1:2016/Type B; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz odpornymi na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5:2016.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 2 Pakietu nr 6 rękawic winylowych wysokiej jakości zgodne z aktualną regulacją o Środkach Ochrony Indywidualnej – (EU) 2016/425. lecz w wyższej „lepszej” kategorii 3, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 3 Pakietu nr 6 wysokiej jakości rękawic nitylowych o powierzchni wewnętrzna polimeryzowana lub chlorowana i polimeryzowana, ułatwiająca zakładanie, pakowane po 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 1 Pakietu nr 7 wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, o grubościach: palec min. 0,22mm, dłoń min. 0,21mm, mankiet min. 0,16mm i długości min.295mm., o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106

Dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy o potwierdzenie czy rękawiczki chirurgiczne w Pakiecie nr 7 winny być sterylizowane radiacyjnie?

Odp. Zamawiający potwierdza.

Pytanie 107

Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie i wycenę w ofercie przetargowej ochraniaczy na obuwie wysokich (ok. 40cm) wykonanych z włókniny polipropylenowej powlekanej folią polietylenową (PP+PE) wiązanych na troki?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 108

Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 9 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie i wycenę w ofercie przetargowej fartuchów w rozmiarze uniwersalnym?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 109

Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 10 i 11 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie i wycenę w ofercie przetargowej fartuchów z włókniny SMMMS?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 110

Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 11 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie i wycenę w ofercie przetargowej fartuchów w rozmiarach M-XXL?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 111

Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 11 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie i wycenę w ofercie przetargowej fartuchów jałowych?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 112

Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 11 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie i wycenę w ofercie przetargowej fartuchów w rozmiarze uniwersalnym?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 113

Pakiet 6 poz.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic będących zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III, typ C (Rozporządzenie (UE) 2016/425).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 114

Pakiet 6 poz.2 i 3

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady 2017/745 (MDR) w sprawie wyrobów medycznych i rozporządzenia 2016/425/UE dotyczącego środków ochrony indywidualnej prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie produktów zgodnych z aktualnymi regulacjami prawnymi.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 115

Pakiet 6 poz.3 oraz pakiet 7 poz.1-2

W związku z wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374- 4 i EN ISO 16523-1 , rękawice zgodne z EN ISO 374-1, 2, 5.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 116

Pakiet 6 poz.3 oraz Pakiet 7 poz. 1 i 2

Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Odp. Zamawiający nie odstępuje.

Pytanie 117

Pakiet 7 poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24 mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 118

Pytania dot. projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację §5 ust. 1 lit. a) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Kary dotyczą niezrealizowanej części zamówienia.

Pytanie 119

Pytania dot. projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 określającego zgodnie z treścią art. 436 pkt 3) ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony. Postanowienie to jest obligatoryjnym elementem umowy w sprawie zamówienia publicznego w rozumieniu przywołanych przepisów.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu § 5 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4, który otrzymuje brzmienie:

§ 5 ust. 4. Zamawiający ma prawo doliczyć Dostawcy kary umowne:

1) za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 2% wartości niezrealizowanego jednostkowego zamówienia składanego przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy za

każdy dzień zwłoki jeżeli wina leżeć będzie po stronie Dostawcy, jednak nie więcej niż z 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.

Zamawiający odstąpi od naliczania kar jeżeli Dostawca udokumentuje, że przyczyny zmiany terminu dostawy nie leżą po jego stronie.

Pytanie 120

Pytania dot. projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści pkt 1) i dodanie w konsekwencji ust. 8 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 121

Pytania dot. projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 pkt 3) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim stawki procentowej do 5%.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 122

Pytania dot. projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 3 projektu umowy poprzez wskazanie minimalnego poziomu realizacji umowy. UZASADNIENIE: Przedmiot umowy powinien być określony w taki sposób, by wykonawca mógł ustalić minimalny, pewny zakres lub wielkość przyszłego swojego świadczenia oraz wysokość odpowiadającego mu świadczenia zamawiającego. Wymiar tego zakazu jest dwojaki. Po pierwsze, chroni on wykonawcę przed stratami ponoszonymi w związku z koniecznym zabezpieczeniem świadczenia w maksymalnym zakresie, w sytuacji gdy rzeczywisty zakres realizacji umowy jest znacznie mniejszy czy wręcz znikomy. Po drugie, zgodnie z art. 99 ust. 1 PZP przedmiot zamówienia, a co za tym idzie – przedmiot umowy, opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Krajowa Izba Odwoławcza w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 roku, sygn. akt KIO 2346/16 uznała za niedopuszczalny brak pewności po stronie wykonawcy co do jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Izba wskazała, że zastrzeżenie takie prowadzi także do naruszenia uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku

jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego.

Odp. Zamawiający modyfikuje par 7 dodając w nim ust 4 o treści:

„4. Zamawiający gwarantuje realizację umowy na poziomie min. 60% asortymentu wykazanego w załączniku nr 2”.

Pytanie 123

Pytanie dot. pakietu nr 16, pozycji numer 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych kleszczy biopsyjnych pokrytych hydrofilną powłoką redukującą tarcie i ułatwiającą przejście przez kanał roboczy endoskopu nawet przy jego znacznym zagięciu; posiadające możliwość wykonania biopsji stycznej, z markerami sygnalizującymi pozycję narzędzia w kanale roboczym oraz moment wysunięcia z endoskopu, śr. 2,4 mm, do kanału roboczego 2,8 mm, dł. narzędzia?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 124

Pytanie dot. pakietu nr 16, pozycji numer 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych kleszczy chwytających typu „zab szczura”; do kanału roboczego 2.0, rozwarcie 4.5 mm, dł. 180 lub kleszczy chwytających typu „zab szczura” do kanału roboczego 2.8, rozwarcie 9 mm, dł. 230 mm (do wyboru przez Zamawiającego)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 125

Pytanie dot. pakietu nr 16, pozycji nr 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku, okrągłej, ze sztywnego drutu plecionego, pozwalające na wykonywanie zarówno gorącej jak i zimnej polipektomii, śr. 25 mm, śr. osłonki: 2.4 mm., dł. 240 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126

Pytanie dot. pakietu nr 16, pozycji nr 4: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pętli do polipektomii jednorazowego użytku, okrągłej, ze sztywnego drutu plecionego, pozwalające na wykonywanie zarówno gorącej jak i zimnej polipektomii, śr. 35 mm, śr. osłonki: 2.4 mm., dł. 240 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127

Pytanie dot. pakietu nr 16, pozycji nr 5: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ustnika do gastroskopii jednorazowego użytku, wykonany z termoplastycznego polimeru – polipropylenu, dostępny w trzech różnych rozmiarach spełniających różne zapotrzebowanie kliniczne oraz anatomiczne, posiadający duże boczne otwory pozwalające na kontrolę podczas wprowadzania endoskopu oraz zapewniające możliwość odsysania wydzieliny, wyposażony w zaokrągloną obręcz zębową zabezpieczającą wargi, dziąsła i zęby pacjenta oraz elastyczne taśmy mocujące, niejaloowy?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższy ustnik jeżeli jest oddzielnie pakowany i ma na opakowaniu termin ważności i naklejkę do dokumentacji.

Pytanie 128

Pytanie dot. pakietu nr 16, pozycji nr 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwustronnej szczoteczki do czyszczenia kanałów endoskopów jednorazowego użytku, śr. włosia 5 mm, dł. 240 cm, śr. cewnika 1.65 mm, dł. włosia: 13 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131

Pakiet 3

Poz. 48, 49 , 50

Prosimy o dopuszczenie , analogicznie do poszczególnych pozycji

Cewnik pooperacyjny 3-drożny zakończenie Dufour wykonany z półsztywnego latexu z balonem 80 ml. z linią RTG CH 18, 20 i 22 Opakowanie podwójne: wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 132

Pakiet 5

Poz. 13

Prosimy o dopuszczenie: Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu.

Maska o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski.

Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni.

Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania.

Maska wyposażona w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6).

Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej

Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej.

Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta.

Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej.

Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej

Maska w rozmiarach: 3 / 4 / 5/ i zakresach wagowych odpowiednio: 30-50kg; 50-70 kg; 70-100kg;

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133

Pakiet

Nr

3

poz.

12-20:

1. Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia

Zestaw do przezskórnej nefrostomii. Cewnik typu J, cewnik wykonany z Vorteku, 29cm, 10CH, prowadnica Seldingera 0.038" 80cm, rozszerzadła dopasowane do rozmiaru cewnika, otwory drenujące rozmieszczone na pętli cewnika, łącznik Luer-Lock, jednorazowy kranik regulujący przepływ moczu. Uniwersalny łącznik do worka na mocz z męskim Luer-Lock

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 139

Pakiet 18

Poz. 2

Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem zamkniętym od strony nerki, Wersja z prowadnicą. Cewnik wykonany poliuretanu, widoczny w promieniach RTG, otwory drenujące rozmieszczone w trzonie u pętli cewnika, znakowany dla dokładnego umiejscowienia, umożliwiający drenaż od 4 tygodni do 6 miesięcy, średnica pętli pęcherzowej i nerkowej 2 cm. Wymiary cewnika - średnica 6Ch, długość 28 cm. Prowadnica - średnica 0,035", powlekana teflonem, długość 100 cm, sztywność standardowa, zakończenie proste elastyczne. Popychacz długość 43 cm. Zestaw wyposażony w zacisk.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 140

pakiet 1, poz. 21-211,24-29,32-40,44-45,
Czy zamawiający wydzieli poz.21-211,24-29,32-40,44-45 do osobnego pakietu lub dopuści składanie ofert częściowych na wybrane pozycje, 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 141

pakiet 2, poz. 17-18
czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142

pakiet 2, poz. 27-28
Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 143

pakiet 2, poz. 27-28

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

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 144

pakiet 2, poz. 35
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145

pakiet 2, poz. 35
Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.
Odp. Zamawiający odstępuje od wymogu.

Pytanie 146

pakiet 8, poz. 9
czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?
czy zamawiający wymaga rękaw zakończony mankietem?
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zapytania.

Pytanie 147

pakiet 8, poz. 10
czy zamawiający odstąpi od wymogu etykiety typu TAG?
Odp. Zamawiający nie odstąpi od wymogu.

Pytanie 148

pakiet 8, poz. 11
czy zamawiający dopuści fartuch jałowy?
Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 149

pakiet 8, poz. 13
Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, klasa III, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczną gumka, elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m²; spełniający normy EN ISO 13688:2013, EN ISO 13982-1:2004/A1:2010, EN 13034:2005/A1:2009; EN ISO 14126, w rozmiarze M, L, XL, XXL ?
Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 150

pakiet 8, poz. 1-9,12
Czy zamawiający wydzieli poz.1-9,12 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odp. Zamawiający nie wydziela powyższych pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 151

dotyczy pakietu nr 1, poz. 32-35

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania masek pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 152

dotyczy pakietu nr 2, poz. 1

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły w rozmiarze 0,4x18 zamiast 0,4x19?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 153

dotyczy pakietu nr 2, poz. 9-14

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania kaniul z 4 paskami RTG?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 154

dotyczy pakietu nr 2, poz. 19-22

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

Odp. Zamawiający oczekuje zaoferowania powyższych strzykawk

Pytanie 155

dotyczy pakietu nr 2, poz. 19-22

Czy Zmawiający oczekuje zaoferowania strzykawk z podwójną skalą pomiarową?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 156

dotyczy pakietu nr 2, poz. 19-22

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawk pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 157

dotyczy pakietu nr 2, poz. 19-22

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158

dotyczy pakietu nr 2, poz. 25

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z igłą w rozmiarze 0,33 zamiast 0,3?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 159

dotyczy pakietu nr 2, poz. 28

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z dużą i wygodną w użytkowaniu komorą kroplowa o długości minimum 65mm w części przezroczystej?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 160

dotyczy pakietu nr 2, poz. 28

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów z nazwą producenta bezpośrednio na przyrządzie w celu identyfikacji bez opakowania?

Odp. Zamawiający nie oczekuje zaoferowania przyrządów z nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie.

Pytanie 161

dotyczy pakietu nr 2, poz. 30

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu pakowanego fabrycznie razem z workiem do osłony podawanego leku przed światłem? Tylko takie rozwiązanie gwarantuje pełną osłonę podawanego leku na całej długości linii.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 162

dotyczy pakietu nr 3, poz. 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zglębniaka o długości 1250mm zamiast 1200mm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 163

dotyczy pakietu nr 3, poz. 62-68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu o długości 38cmx16cm?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 164

dotyczy pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka z drenem jednoświatłowym?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 165

dotyczy pakietu nr 8, poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha w rozmiarze uniwersalnym ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 166

dotyczy pakietu nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu papierowo-foliowego w rozmiarze 210x80?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 167

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35⁰C, igieł, cewników, zglębników 5-37⁰C, rurek intubacyjnych,

tracheostomijnych 5-40⁰C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odp. Zapewnienie odpowiednich warunków przechowywania i transportu sprzętu medycznego leży po stronie Wykonawcy i musi być zgodne z warunkami określonymi przez producenta.

Pytanie 168

Dotyczy Pakietu nr 16- poz. 2

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować kleszcze chwytające typu „zab szczura” oraz „długi krokodylki” (do wyboru zamawiającego) ;pozostałe parametry zgodne z opisem SWZ ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 169

Dotyczy Pakietu nr 16- poz. 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle do polipektomii owalne, obrotowe, jednorazowego użytku, średnicą pętli 10mm, 15,mm, 25 mm; pozostałe parametry zgodne z opisem SWZ ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 170

Dotyczy Pakietu nr 16- poz. 4

Czy Zamawiający w w/w wymaga szczotek czyszczących dwustronnych do czyszczenia endoskopów jednorazowego użytku, średnica szczoteczek 5mm i 11 mm, długości szczotek odpowiednio 20mm i 40mm i długości roboczej 230cm?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 171

Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.1.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych zamówień, w ciągu 3 dni roboczych od chwili otrzymania zamówienia telefonicznie lub na piśmie złożonych przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy magazynu szpitalnego, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 172

Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.6.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Reklamacje Zamawiającego będą załatwiane rozpatrywane przez Wykonawcę, nie później niż w ciągu 14 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie”.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 173

Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.7.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Dostarczenie nowego przedmiotu umowy nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy w ślad za pozytywnie rozpatrzoną reklamacją.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 174

Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.8.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zrealizowania umowy w niepełnym zakresie jednak nie mniejszym niż 70% wartości umowy. W takiej sytuacji Zamawiający jest zobowiązany do poinformowania Wykonawcy o tym fakcie w terminie min 1 miesiąca dni przed upływem terminu zakończenia umowy. Powyższy zapis wynika z faktu, że ilości podane w umowie są orientacyjne.”

Odp. Odp. w pyt. 122.

Pytanie 175

Dotyczy wzoru umowy § 5.

Prosimy o dodanie do powyższego § kolejnego punktu o następującej treści:

„Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację zamówień w przypadku zwłoki w płatności faktur wymagalnych powyżej 21 dni, do momentu uregulowania wszystkich należności.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 176

Dotyczy wzoru umowy § 6. ust.6.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w przypadku wystąpienia następujących okoliczności:

-nieterminową 3-krotną realizacją dostaw z wyłącznej winy Wykonawcy,”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Z poważaniem:

DYREKTOR
SP ZZOZ w Przasnyszu

mgr Grzegorz Magnuszewski