



Gdańsk, dnia 18.01.2023 r.

nr sprawy: D10.251.92.B.2022

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia
publicznego**

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy Pzp. na „**DOSTAWA RÓŻNYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU III.**”

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp) Zamawiający udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ).

Zestaw 1.

Pytanie nr 1 – dot. części nr 100

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worka 200ml o wymiarach 85 x 185 mm, do trokara 10mm, z izolowaną samorozprężalną obręczą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 2.

Pytanie nr 1- dot. części nr 57

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do części 57 postępowania łącznika długości 20 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 3.

Pytanie nr 1- dot. części nr 19

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem”?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje.

Pytanie nr 3- dot. części nr 26

Czy Zamawiający dopuści membranę filtra wykonaną z materiałów polieterosulfon + goretex?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że postępowanie w obrębie części nr 26 zostało unieważnione.

Pytanie nr 4- dot. części nr 26

Czy Zamawiający dopuści filtr wentylujący wykonany z materiałów versapor + polietylen?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że postępowanie w obrębie części nr 26 zostało unieważnione.



Pytanie nr 5- dot. części nr 26

Czy Zamawiający dopuści jednowarstwowy dren wykonany w całości z poliuretanu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że postępowanie w obrębie części nr 26 zostało unieważnione.

Pytanie nr 6- dot. części nr 41 poz.1

Czy Zamawiający dopuści jednowarstwowy dren wykonany w całości z poliuretanu?

- rękaw silikonowy o długości 120cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw, bez kieszonki
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach, bez zastawki
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml
- System posiada badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania systemu do 29 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 41 poz.2

Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą (białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy, bez zastawki, mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 8- dot. części nr 45 poz.1

Czy Zamawiający dopuści dwie rury rozciągliwe dł. 160 cm po rozciągnięciu oraz dodatkową rurę do worka dł. 100 cm po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9- dot. części nr 45 poz.1

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę do worka o dł. 120 cm po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10- dot. części nr 45 poz.1

Czy Zamawiający dopuści złącza wykonane z materiału PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11- dot. części nr 45 poz.1

Czy Zamawiający dopuści układ bez zatyczki chroniącej przed zanieczyszczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12- dot. części nr 45 poz.1

Czy Zamawiający dopuści układ z zatyczką chroniącą przed zanieczyszczeniem dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 13- dot. części nr 45 poz.2

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę do worka o dł. 100 cm po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14- dot. części nr 45 poz.2

Czy Zamawiający dopuści złącza wykonane z materiału PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15- dot. części nr 45 poz.2

Czy Zamawiający dopuści układ bez zatyczki chroniącej przed zanieczyszczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16- dot. części nr 45 poz.2

Czy Zamawiający dopuści układ z zatyczką chroniącą przed zanieczyszczeniem dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17- dot. części nr 45 poz.3

Czy Zamawiający dopuści dodatkową rurę do worka o dł. 120 cm po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18- dot. części nr 45 poz.3

Czy Zamawiający dopuści trójnik Y z portami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19- dot. części nr 45 poz.3

Czy Zamawiający dopuści złącza wykonane z materiału PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20- dot. części nr 45 poz.3

Czy Zamawiający dopuści układ bez zatyczki chroniącej przed zanieczyszczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21- dot. części nr 45 poz.3

Czy Zamawiający dopuści układ z zatyczką chroniącą przed zanieczyszczeniem dołączoną osobno?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22- dot. części nr 54 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kankę Pool bez wymiennego światła wewnętrznego? Część perforowana jest na stałe połączona z częścią sztywniejszą, pełną.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23- dot. części nr 54 poz.6

Czy Zamawiający ma na myśli łącznik do drenów, schodkowy, o średnicy wewnętrznej na krańcu 6 mm oraz o średnicy zewnętrznej na schodku przy środku łącznika 15 mm?

Odpowiedź: Tak. Łącznik ma pasować do drenów o średnicy wewnętrznej od 6 do 15 mm lub od 7,8 do 14,3.

Pytanie nr 24- dot. części nr 64 poz.1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krztaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezlateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą



łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszone na rurce; rozmiary: 1; 1,5; 2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25- dot. części nr 64 poz.2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezłateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszone na rurce; rozmiary: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26- dot. części nr 64 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści zabezpieczenie przed zagryzieniem w postaci wzmocnienia materiału rurki?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 27- dot. części nr 64 poz.2

Czy Zamawiający dopuści odstąpi od wymogu „bezpieczeństwo pracy w polu MRI”?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 28- dot. części nr 99

Czy Zamawiający dopuści warstwy zewnętrzne wykonane z włókniyny polipropylenowej 30 g/m² w kolorze niebieskim/granatowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29- dot. części nr 99

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 110 x 110 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 4.

Pytanie nr 1- dot. części nr 100

Czy zamawiający dopuści:

Worek poliuretanowy o pojemności 225 ml i wymiarach 10,16 x 12,7 cm, z aplikatorem, do pobierania tkanek podczas procedur laparoskopowych; kompatybilny z trokarem 10 mm; worek z metalowymi, rozkładanymi widełkami utrzymującymi go w pozycji otwartej; worek z uchwytem i przytwierdzoną do niego nicią, służącą do zamykania worka i zwlania go z widełek; worek wyposażony w koralik umiejscowiony na końcu widełek, umożliwiający wielokrotne zamykanie i otwieranie worka oraz ułatwiający bezpieczne wyciągnięcie worka wraz z preparatem przez powłoki; worek wykonany z odpornego na rozerwanie poliuretanu, dno worka pogrubione?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.



Pytanie nr 2- dot. części nr 100

Czy zamawiający dopuści:

Worek poliuretanowy o pojemności 180ml i wymiarach 10,16 x 11,43 cm, z aplikatorem, do pobierania tkanek podczas procedur laparoskopowych; kompatybilny z trokarem 5 mm; worek z metalowymi, rozkładanymi widełkami utrzymującymi go w pozycji otwartej, worek z uchwytem i przytwierdzoną do niego nicią, służącą do zamykania worka i zwalniania go z widełek; worek wyposażony w koralik umiejscowiony na końcu widełek, umożliwiający wielokrotne zamykanie i otwieranie worka oraz ułatwiający bezpieczne wyciągnięcie worka wraz z preparatem przez powłoki, worek wykonany z odpornego na rozerwanie poliuretanu, dno worka pogrubione?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 5.

Pytanie nr 1- dot. części nr 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do wkłuc centralnych 3Fr dwuświatłowe G 22 / 22 i długości 6, 8, 10, 12,5 cm do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 1 poz.2

Czy Zamawiający dopuści cewniki do wkłuc centralnych 5,5 Fr dwuświatłowe G 17/17 I długości 8,12,5 i 15cm do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3- dot. części nr 1 poz.3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do wkłuc centralnych. 5,5 Fr trzyświatłowe G 19/21/21 I długości 8, 12,5 i 15 cm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4- dot. części nr 1 poz.4

Czy Zamawiający dopuści cewniki do wkłuc centralnych 20G jednoświatłowe, o długości 4, 6, 8, 12 cm do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5- dot. części nr 1 poz.5

Czy Zamawiający dopuści cewniki do wkłuc centralnych 22G jednoświatłowe o długości 4, 6, 8, 20 cm do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6- dot. części nr 2 poz.1a

Czy Zamawiający dopuści 2 światłowe 7,5F - światła /16G/18G o długości 16cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 2 poz.1b

Czy Zamawiający dopuści 2 światłowe 7,5F - światła /16G/ 18G o długości 20cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8- dot. części nr 2 poz.1c

Czy Zamawiający dopuści 2 światłowe 7,5F - światła/16G/18G długości 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 9- dot. części nr 2 poz.1d

Czy Zamawiający dopuści 3 światłowe 7,5F - światła /16G/18G o długości 16cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10- dot. części nr 2 poz.1e

Czy Zamawiający dopuści 3 światłowe 7,5F - światła /14G/18G/18G o długości 20cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11- dot. części nr 2 poz.1f

Czy Zamawiający dopuści 3 światłowe 7,5F - światła /14G/18G/18G o długości 30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12- dot. części nr 2 poz.1g

Czy Zamawiający dopuści 3-swiatłowe 9F - światła /16G/18G/14G długości 16 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13- dot. części nr 2 poz.1h

Czy Zamawiający dopuści 3-swiatłowe 9F - światła /16G/18G/14G długości 2 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14- dot. części nr 2 poz.1i

Czy Zamawiający dopuści 1-swiatłowe 14G dł 15 cm igła wprowadzająca 16 G 70mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15- dot. części nr 2 poz.1j

Czy Zamawiający dopuści 1-swiatłowe 16 G dł 15 cm , igła wprowadzająca 17G 70mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16- dot. części nr 2 poz.1k

Czy Zamawiający dopuści 1-swiatłowe 16G dł 20 cm, igła wprowadzająca 17G 70 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17- dot. części nr 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści długość zamiast 20 G 8 i 15 cm?

Reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18- dot. części nr 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści zestaw cewnik neonatologiczny/pediatryczny trzykanałowy rozm. 4,5 F

Długość; 6 cm, 8 cm, 12,5 cm, 20 cm, 30 cm?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19- dot. części nr 19

Czy Zamawiający dopuści zakrzywioną igłę Hubera z drenem łączącym 25 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 20- dot. części nr 23

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz przystosowany do ciśnienia 145 Psi o średnicy wew. drenu 2,5 mm - 4,0 mm

Lub przedłużacz przystosowany do 580Psi o średnicy wew. 1.0mm-2,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza średnicę 2,5-4,0mm.

Pytanie nr 21- dot. części nr 27

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 i 2 dopuści pompę ze zbiornikiem elastomerowym z silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 22- dot. części nr 61 poz.2

Czy Zamawiający dopuści silikonowy, jednoświatłowy cewnik typu Broviac, pediatryczny o długości cewnika 75 cm Fr do wyboru Zamawiającego 2,7 lub 4,2?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23- dot. części nr 74

Czy Zamawiający dopuści igłę do portu naczyniowego zakrzywioną (HUBERA) o rozmiarze 20Gx15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapis SWZ.

Zestaw 6.

Pytanie nr 1- dot. części nr 66 poz.1

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta zestawy do inkubatora są pakowane po 20 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 20 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednio tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. projektu umowy zał.3A

§6

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

- ust. 1) do 0,2% ?

- ust. 2) do 0,2% ?

- ust. 3) do 0,2% ?

- ust. 10) do 105 ?

Odpowiedź: Projekt umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 3- dot. projektu umowy zał.3A

Zgodnie ze zmienionym brzmieniem art. 439 PZP w zw. z wejściem w życie przepisów ustawy z dnia 7 października 2022 r. o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców, umowa w sprawie zamówienia publicznego, której przedmiotem są roboty budowlane, dostawy lub usługi, zawierana na okres dłuższy niż 6 miesięcy, obligatoryjnie określa zasady wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Ponieważ w załączonym do SWZ wzorze umowy brak jest ww. postanowień, wnosimy o zmianę umowy, celem dostosowania jej do

bezwzględnie obowiązującej dyspozycji art. 439 PZP. Mając na względzie art. 439 ust. 2-4 PZP, proponujemy wprowadzenie do umowy następującej klauzuli waloryzacyjnej:

1. Stosownie do treści art. 439 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający przewiduje możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w oparciu o półroczny wskaźnik inflacji ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, dalej jako „Wskaźnik”. W przypadku likwidacji Wskaźnika, zastosowanie znajdą inne, najbardziej zbliżone, wskaźniki publikowane przez Prezesa GUS.

2. Przez zmianę ceny materiałów lub kosztów rozumie się wzrost odpowiednio cen lub kosztów, jak i ich obniżenie, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie. Waloryzacji podlegać będą wszystkie ceny jednostkowe netto, każdorazowo po upływie 6 miesięcy od dnia podpisania umowy lub jej aneksacji.

3. W wyniku dokonania waloryzacji, odpowiedniej zmianie ulega wynagrodzenie określone w §1 Umowy. Strony sporządzają aneks do umowy potwierdzający zmiany wynagrodzenia w wyniku waloryzacji.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia projekt umowy z uwzględnieniem regulacji art. 439 PZP.

Zestaw 7.

Pytanie nr 1- dot. części nr 49

Czy Zamawiający dopuści układ wykonany z PE o stałej długości posiadający złącza wykonane z PP, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający nie określił w wymaganiach z jakiego tworzywa mają być wykonane obwody.

Pytanie nr 2- dot. części nr 49

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla noworodków z jednym portem na łączniku Y?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3- dot. części nr 59 poz.1

Czy Zamawiający dopuści czujniki przeznaczone dla pacjentów o masie ciała <3kg i >40 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 4- dot. części nr 59 poz.2

Czy Zamawiający dopuści czujniki przeznaczone dla pacjentów o masie ciała <3kg i >40 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5- dot. części nr 59 poz.3

Czy Zamawiający dopuści czujniki przeznaczone dla pacjentów o masie ciała 3-10 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6- dot. części nr 59 poz.4

Czy Zamawiający dopuści czujniki przeznaczone dla pacjentów o masie ciała 10-40 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 8.

Pytanie nr 1- dot. części nr 12 poz.1

Proszę o dopuszczenie znakowania kolorystycznego na opakowaniu zbiorczym zamiast jednostkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2- dot. części nr 12 poz.1

Proszę o odstąpienie od oznakowania kolorystycznego na rzecz wyraźnego oznakowania numerycznego poszczególnych pojemności strzykawk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3- dot. części nr 12 poz.1

Proszę o doprecyzowanie, czy zapis „tłok w kolorze innym niż cylinder” oznacza, że Zamawiający wymaga tłoka w kolorze innym niż biały/mleczny ?

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.

Pytanie nr 4- dot. części nr 12 poz.1

Proszę o dopuszczenie Zwężenia obwodu tłoka nie większe niż 35 % całej długości tłoka , mierzone od części chwytnej tłoka – pierścienia zewnętrznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5- dot. części nr 12 poz.1a

Proszę o dopuszczenie strzykawki 2 ml o długości całkowitej tłoka 6,6 cm oraz części zwężonej o długości 1,9 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6- dot. części nr 12 poz.1b

Proszę o dopuszczenie strzykawki 5 ml o długości całkowitej tłoka 7,7 cm oraz części zwężonej o długości 2,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 12 poz.1c

Proszę o dopuszczenie strzykawki 10 ml o długości całkowitej tłoka 8,6 cm oraz części zwężonej o długości 2,9 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 8- dot. części nr 12 poz.1d

Proszę o dopuszczenie strzykawki 20 ml o długości całkowitej tłoka 10,5 cm oraz części zwężonej o długości 3,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9- dot. części nr 13 poz.1

Czy Zamawiający wymaga dodatkowej zatyczki zabezpieczającej końcówkę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10- dot. części nr 13 poz.1-2

Czy Zamawiający wymaga podwójnej skali – jednej poziomej, drugiej pionowej, co ułatwia użytkowanie strzykawki przez personel medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 11- dot. części nr 18 poz.1

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12- dot. części nr 18 poz.2

Proszę o dopuszczenie przyrządu o długości min. 260 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13- dot. części nr 18 poz.3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 55 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14- dot. części nr 18 poz.3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15- dot. części nr 18 poz.3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z logo identyfikującym przyrząd bezpośrednio na zaciskaczu rolkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16- dot. części nr 18 poz.3

1. Proszę o doprecyzowanie co oznacza „w pełni bezpieczny zacisk rolkowy”.

2. Czy oznacza to, że zacisk powinien posiadać dodatkową pochewkę na zabezpieczenie igły po użyciu oraz miejsce na dren ?

Odpowiedź: Przez bezpieczny zacisk rolkowy Zamawiający rozumie: zacisk nie przeciekający po zamknięciu, rolka nie wypadająca z toru, rolkę można przesuwac płynnie bez nadmiernego oporu.

Pytanie nr 17- dot. części nr 33 poz.2

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardej blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie nr 18- dot. części nr 33 poz.2

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zbiorcze korków umożliwiała wyciągnięcie pojedynczej sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 19- dot. części nr 33 poz.1

Czy Zamawiający wymaga koreczka w opakowaniu twardej blister, co ułatwi pracę personelowi medycznemu, tj. łatwe wyciągnięcie korka z opakowania w rękawiczkach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 20- dot. części nr 33 poz.1

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie zbiorcze korków umożliwiała wyciągnięcie pojedynczej sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 21- dot. części nr 107 poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby fartuchy spełniały normę EN 13795?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 22- dot. części nr 107 poz.1

W związku z aktualnym stanowiskiem URPL, WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że fartuchy inne niż fartuchy chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o określenie do czego i przez kogo mają być używane fartuchy opisane w pakiecie 107, poz. 1.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 23- dot. części nr 107 poz.1

Jeśli w pakiecie 107, poz. 1 Zamawiający oczekuje innych fartuchów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga fartuchów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga środka ochrony indywidualnej kat.I

Pytanie nr 24- dot. części nr 107 poz.1

Proszę o doprecyzowanie do czego, gdzie i przez kogo będzie wykorzystywany fartuch.

Odpowiedź: Wykorzystywany będzie przez odwiedzających pacjentów oraz personel niemedyczny.

Zestaw 9.

Pytanie nr 1- dot. części nr 41 poz.1

W ramach zwiększenia konkurencyjności. Prosimy Zamawiającego o odpowiedź czy Zamawiający wymaga, aby system zamknięty do zbiórki stolca, posiadał mankiet z pierścieniem uszczelniającym posiadający obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego i ułatwienia aplikacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie nr 2- dot. części nr 41 poz.1

W ramach zwiększenia Konkurencyjności prosimy o dopuszczenie silikonowego rękawu o dl. 160 cm +/- 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3- dot. części nr 41 poz.1

Czy Zamawiający wymaga portu do wypełniania pierścienia z wbudowanym zaworem redukcji pojemności do max. 45 ml. Porty oznaczone kolorystycznie dla łatwej identyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytani nr 4- dot. części nr 41 poz.1

Prosimy o dopuszczenie, zestawu składającego się z: 3 worki zbiorcze o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu żelującego zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym, 3 dodatkowe zaślepki do zamknięcia cewnika przy zmianie worka, strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny na cewnik, zestaw 5 naklejek do opisu wg potrzeb użytkownika, instrukcja obsługi w języku polskim. System jednorazowego użytku nie zawierający lateksu z możliwością stosowania przez 29 dni.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 5- dot. części nr 41 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Worki zbiorcze kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca, pojemność 1500 ml, skalowane od 100 ml co 250 ml z wkładką z super-absorbentu żelującego zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym. Worki jednostronnie przezroczyste z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 6- dot. części nr 41 poz.1

Czy Zamawiający dopuści:

Zamknięty system do kontrolowanej zbiórki stolca, składający się z silikonowego cewnika z niskociśnieniowym pierścieniem uszczelniającym, worka zbiorczego o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu żelującą zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym. Cewnik o długości min. 165 cm, posiadający znacznik głębokości w postaci czarnej, grubej kreski, wskaźnik RTG wewnątrz pierścienia uszczelniającego, port do wypełniania pierścienia uszczelniającego (biały), port irygacyjny (niebieski) oraz port do pobierania próbek stolca (bezbardwy) z zastawką bezzwrotną. Port do wypełniania pierścienia z wbudowanym zaworem redukcji pojemności do max. 45 ml. Porty oznaczone kolorystycznie dla łatwej identyfikacji. Pierścień uszczelniający posiadający obustronną kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego i ułatwienia aplikacji. Cewnik zakończony podstawą montażową do worka z plastikowym paskiem do jego podwieszenia na ramie łóżka. W zestawie: 3 worki zbiorcze o pojemności 1500 ml z wkładką z super-absorbentu żelującego zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym, 3 dodatkowe zaślepki do zamknięcia cewnika przy zmianie worka, strzykawka z gumowym tłokiem o pojemności 45 ml, zacisk irygacyjny na cewnik, zestaw 5 naklejek do opisu wg potrzeb użytkownika, instrukcja obsługi w języku polskim. System jednorazowego użytku nie zawierający lateksu z możliwością stosowania przez 29 dni.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 7- dot. części nr 85

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Worki zbiorcze kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca, pojemność 1500 ml, skalowane od 100 ml co 250 ml z wkładką z super-absorbentu



żelującego zawartość oraz filtrem z wentylem dezodoryzującym. Worki jednostronnie przezroczyste z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 10.

Pytanie nr 1- dot. części nr 100

Czy Zamawiający w części 100 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta Teleflex Med. zgodnie z opisem: Ewakuator laparoskopowy: pojemność 200 ml, wykonany z przeziernego poliuretanu nieprzepuszczającego płynów, wytrzymałość na wysokie naprężenia i ciśnienia. Obręcz wykonana z nitinolu, samorozprężalna (zachowująca pamięć otwarcia), rozmiar 50 x 190 mm, przewodnik (tuleja) 10 mm x 220 mm, długość popychacza 235 mm? Tuleja bez uchwytu nożycowego, który ogranicza w tym przypadku głębokość jej aplikacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 11.

Pytanie nr 1- dot. części nr 70 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 70 poz.1 Trokar torakoskopowy 5,5 mm stosowany w do zabiegów w obrębie klatki piersiowej do narzędzi o średnicy do 6 mm. Produkt ten jest używany obecnie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 70 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 70 poz.2 Trokar torakoskopowy 5,5 mm stosowany w do zabiegów w obrębie klatki piersiowej do narzędzi o średnicy do 6 mm. Produkt ten jest używany obecnie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 3- dot. części nr 70 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 70 poz.3 Trokar torakoskopowy 10,5 mm stosowany do zabiegów w obrębie klatki piersiowej do narzędzi o średnicy do 11 mm. Produkt ten jest używany obecnie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4- dot. części nr 70 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 70 poz.4 Trokar torakoskopowy 10,5 mm stosowany do zabiegów w obrębie klatki piersiowej do narzędzi o średnicy do 11 mm. Produkt ten jest używany obecnie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 5- dot. części nr 78

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 78 zamiast opisanego produktu również produkt o parametrach:

Preparat do zabezpieczenia optyk laparoskopowych przed parowaniem z gąbką o składzie:

Alkohol izopropylowy <15%

Surfaktant <2%

Woda 85%

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach OPZ.



Pytanie nr 6- dot. części nr 96

Proszę Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w części 96 System laparaskopowy umożliwiający szybkie przełączanie między dostępem ręcznym, prostą techniką laparoskopową i otwartą techniką chirurgiczną. System umożliwia dostęp wielu instrumentów lub kamery do jamy brzusznej za pomocą pojedynczego nacięcia 20-25 mm. Składający się elastyczny dostęp z drenami do insuflacji/ usuwania dymu i kurkiem odcinającym 1 szt., Kaniule 5 mm 3 szt., obturator z tępym końcem 5 mm 1 szt., Kaniula 5 mm- 12 mm z automatycznie regulowanym uszczelnieniem, nadaje się do stosowania z instrumentami z zakresu od 5 mm do 12 mm 1 szt., Obturatora z tępym końcem 12 mm 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 96

Proszę Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w części 96 System laparaskopowy umożliwiający szybkie przełączenie między dostępem ręcznym, prostą techniką laparoskopową i otwartą techniką chirurgiczną. System umożliwia dostęp wielu instrumentów lub kamery do jamy brzusznej za pomocą pojedynczego nacięcia 20-25 mm. Składający się Elastyczny dostęp z drenami do insuflacji/ usuwania dymu i kurkiem odcinającym 1 szt.; Kaniule 5 mm nadające się do stosowania tylko z instrumentami 5 mm 3 szt.; obturator z tępym końcem 5 mm 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 12.

Pytanie nr 1- dot. części nr 41 poz.1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu badań klinicznych i dopuszczenia raportu od producenta potwierdzającego bezpieczeństwo stosowania zestawu do 29 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 13.

Pytanie nr 1- dot. części nr 18 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 18 poz.1

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3- dot. części nr 18 poz.2

Czy zamawiający dopuści igłę biorczą bez kryzy ograniczającej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4- dot. części nr 18 poz.2

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną



identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5- dot. części nr 18 poz.3

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6- dot. części nr 18 poz.3

Czy zamawiający dopuszcza komorę bez dodatkowych skrzydełek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 18 poz.3

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8- dot. części nr 21

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9- dot. części nr 21

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10- dot. części nr 21

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 dopuszcza.

Pytanie nr 11- dot. części nr 21

Czy zamawiający dopuści długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12- dot. części nr 21

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż dodatkowy port prowadzi do przerwania ciągłości systemu zamkniętego a więc jest to dodatkowe i potencjalne źródło zakażenia. Dodatkowo podczas podawania gotowych roztworów płynów i leków może dojść do zmieszania substancji i powstania trudnych do przewidzenia reakcji chemicznych, ponadto podczas wprowadzania leku może dojść do jego niekontrolowanego rozcieńczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 13- dot. części nr 33 poz. 1

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14- dot. części nr 33 poz.1-2

Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odpowiedź: Zamawiający określił minimalną wymaganą ilość informacji na opakowaniu pojedynczym na: „datę produkcji, datę ważności, nr LOT oraz nazwę wyrobu, nazwę producenta”.

Pytanie nr 15- dot. części nr 39 poz.2-3

Czy zamawiający wydzieli poz.2-3 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 16- dot. części nr 39 poz.2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, natomiast przyjmuje do wiadomości iż oferowany produkt może być sprzedawany w opakowaniach handlowych o różnej ilości.

Pytanie nr 17- dot. części nr 39 poz.2

Czy zamawiający dopuszcza dł. drenu 90 cm?

Odpowiedź: Długość 90 cm mieści się w wymaganiu „dopuszczalna długość drenu od 90 cm do 150 cm”.

Pytanie nr 18- dot. części nr 39 poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, natomiast przyjmuje do wiadomości iż oferowany produkt może być sprzedawany w opakowaniach handlowych o różnej ilości.

Pytanie nr 19- dot. części nr 107

Czy zamawiający opuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20- dot. części nr 107

Czy zamawiający dopuści fartuch wykonany z jednowarstwowej włókniny PP, z rękawem zakończonym elastycznym mankietem ze ściągaczem?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach OPZ.

Pytanie nr 21- dot. części nr 107

Czy zamawiający dopuści wiązanie w pasie i przy szyi?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach OPZ.



Pytanie nr 22- dot. części nr 107

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, natomiast przyjmuje do wiadomości iż oferowany produkt może być sprzedawany w opakowaniach handlowych o różnej ilości.

Zestaw 14.

Pytanie nr 1- dot. części nr 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czujników do pomiaru głębokości znieczulenia ogólnego firmy Masimo o najlepszej precyzji pomiaru z dostępnych na rynku, cechujące się następującymi parametrami:

1	Jednoczesny pomiar z 1 czujnika 4 kanałów EEG (2 czołowe, 2 skroniowe) z obu półkul w czasie rzeczywistym, zapis 4 krzywych EEG
2	Wartości częstotliwości krańcowej widma prawej i lewej półkuli osobno w postaci numerycznej (Hz) i na obrazie DSA
3	Obraz DSA (dentsometrii spektralnej) pozwalający na monitorowanie w jednym czasie z 1 czujnika obrazu aktywności obu półkul osobno , z możliwością obserwacji ich asymetrii (pacjenci ze zmianami, obrzękiem, uszkodzeniami mózgu)
5	Aktywność nerwowo -mięśniowa (elektromiogram) EMG przedstawiona numerycznie % oraz trendy
6	Supresje (współczynnik tłumienia) przedstawione numerycznie %, na obrazie spektralnym oraz trendy
7	Artefakty przedstawione numerycznie %, na obrazie spektralnym, trendy
8	Czujnik może być stosowany do 24 h
9	Profil czujnika pozwala jednocześnie na umieszczenie czujników NIRS na czole pacjenta
10	Monitorowanie poziomu nawodnienia pacjenta
11	Możliwość wprowadzenia monitorowania rezerwy tlenu rozpuszczonego w osoczu - rezerwa tlenu podczas intubacji, monitorowanie hiperoksji
12	Możliwość podłączenia modułu oksymetrii mózgowej
13	Wyświetlacz stanu elektrody z określeniem impedancji
14	Czas uśredniania spektrogramu co 1,2 s, obraz z ostatnich 20 min z możliwością przewinięcia do 2 h informacji na temat trendu
15	Rozszerzenie / zawężenie ram czasowych obrazu na dowolnej linii trendu
17	Ustawianie amplitudy krzywych EEG: 1, 2, 3, 4, 5, 10, 25, 50 lub 100 $\mu\text{V}/\text{mm}$
18	Obrazowanie prędkości krzywych EEG 15 lub 30 mm/s



19	Zapis do 12h krzywych EEG z możliwością zapisania na pendrive i przesłania do komputera / laptopa
20	Zapis obrazu (zdjęcia) danych z czujnika wyświetlanych na ekranie w urządzeniu (zapis krzywych EEG, parametry, trendy, DSA obu półkul) i przesyłanie na pendrive.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na czas trwania umowy udostępnimy Państwu nieodpłatnie urządzenia do pomiaru głębokości znieczulenia ogólnego kompatybilne z proponowanymi czujnikami. Proponowane urządzenia będą nowe, nierekondycjonowane, niepowystawowe, z pełną gwarancją na czas użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 15.

Pytanie nr 1- dot. części nr 8 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z filtrem hydrofobowym w miejsce hydrofobowej membrany hemostatycznej z zaworem bocznym z trzpieniem powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 8 poz.1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający opisując „Zawór portu bocznego kaniuli...” ma na myśli samodomykającą się, kodowaną kolorystycznie zależnie od rozmiaru kaniuli zatyczkę portu, czy biały koreczek Luer-Lock, zabezpieczający kanał główny kaniuli?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli port zakończony samodomykającą się, kodowaną kolorystycznie zależnie od rozmiaru kaniuli zatyczką portu.

Pytanie nr 3- dot. części nr 8 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z samodomykającą się zatyczką portu, bez trzpienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4- dot. części nr 8 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z koreczkiem Luer-Lock zamykającym kanał główny kaniuli z trzpieniem wystającym poza jego krawędź?

Odpowiedź: Zamawiający nie określił wymagań co do korka zamykającego port główny.

Pytanie nr 5- dot. części nr 9 poz.1-2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dwuetapowej kontroli położenia kaniuli w naczyniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6- dot. części nr 9 poz.1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul za opak a'50 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 9 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną z portem bocznym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 8- dot. części nr 12 poz. 1a-1d

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe ze zwiększeniem obwodu tłoka max. do 20% całej długości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9- dot. części nr 12 poz.1a-1d

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z rozszerzeniem skali nominalnej o 10% tj.: 2ml do 2,2ml; 5ml do 5,5ml; 10ml do 11ml; 20ml do 22ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10- dot. części nr 12 poz.1a-1d

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru tylko na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11- dot. części nr 12 poz.1a-1c

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opak a'100 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12- dot. części nr 12 poz. 1d

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opak a'50 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13- dot. części nr 12 poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o długości podpórki 6,655mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14- dot. części nr 12 poz.1c

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o długości podpórki 6,25mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15- dot. części nr 13 poz.1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opak a'25 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16- dot. części nr 18 poz.2

Czy Zamawiający miał na myśli przyrząd do infuzji z możliwością pomiaru OCŻ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga przyrządu do transfuzji krwi i preparatów krwi z możliwością pomiaru OCŻ.

Pytanie nr 17- dot. części nr 18 poz.2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem płynu o wielkości oczek 15um?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18- dot. części nr 18 poz.3

W związku z tym, że na rynku pojawiły się produkty z wytłoczoną nazwą dystrybutora, a nie producenta na zaciskaczu rolkowym, prosimy o informacje czy Zamawiający dla bezpieczeństwa pacjenta oraz w celu łatwej identyfikacji, oczekuje produktu z nazwą producenta na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nazwę dystrybutora umieszczoną bezpośrednio na produkcie.



Pytanie nr 19- dot. części nr 18 poz.3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza minimalną długość 55 mm.

Pytanie nr 20- dot. części nr 18 poz.3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z przezroczystym zakończeniem drenu Luer-Lock, w celu uwidocznienia ew. powstałych w łączniku skrzepów krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 21- dot. części nr 18 poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje (analogicznie jak w poz. 1) aby przyrząd był wyposażony w rolkowy regulator przepływu opatrzony w pochewkę na igłę i zaczep na dren?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 22- dot. części nr 18 poz.3

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga „zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami lub bez dodatkowych skrzydełek”.

Pytanie nr 23- dot. części nr 20 poz.1

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny automatyczny nakłuwacz igłowy o głębokości nakłucia 1,8 mm?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach OPZ.

Pytanie nr 24- dot. części nr 20 poz.1

Czy Zamawiający wycenę nakłuwaczy za opak a'100 z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25- dot. części nr 21 poz.1

Czy Zamawiający dopuści bursztynowy przyrząd do infuzji z komorą wykonaną z PCV bez zawartości ftalanów, z drenem o długości 150cm i dodatkowym portem iniekcyjnym na wysokości ok. 25cm od miejsca połączenia z wkłuciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26- dot. części nr 22 poz.1-2

Czy Zamawiający oczekuje informacji o objętości drenu na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 27- dot. części nr 33 poz.1

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega kontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 28- dot. części nr 36 poz.1,3

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a dostępne tylko w wersji bez przewodnicy? Przewodnice występują tylko w małych rozmiarach cewników ułatwiając wprowadzenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29- dot. części nr 36 poz.1-3

Czy Zamawiający w celu pełnej identyfikacji, oczekuje nazwy producenta na wyrobie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 30- dot. części nr 37 poz.1

Czy Zamawiający w celu pełnej identyfikacji, oczekuje nazwy producenta wytłoczonej na łączniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 31- dot. części nr 39 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml wyposażona w obrotowy zawór przelewowy oraz filtr hydrofobowy? Wyposażony w 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32- dot. części nr 39 poz.1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do pobierania próbek moczu o konstrukcji wklęsłej, która umożliwia bezproblemowe połączenie ze strzykawką Luer, wyposażonego w okalający kołnierz, zapobiegający przypadkowej kontaminacji membrany portu?

Odpowiedź: Proponowany parametr spełnia wymagania OPZ.

Pytanie nr 33- dot. części nr 39 poz.2

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opak a10szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34- dot. części nr 39 poz.2

Czy Zamawiający oczekuje worków dostępnych z drenami o dł. minimalnej 90 cm i maksymalnej 150 cm, do wyboru zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje drenu o długości mieszczącej się w zakresie 90-150 cm.

Pytanie nr 35- dot. części nr 39 poz.3

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opak a100 szt wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36- dot. części nr 39 poz.3

Czy Zamawiający oczekuje 2 wersji woreczków: z gąbką oraz bez gąbki, do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 37- dot. części nr 41 poz.1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca



z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38- dot. części 41 poz.2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste. Pakowane a'3 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39- dot. części 52 poz.1,2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu ran z pojemnikami skalowanymi co 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40- dot. części nr 53 poz.1

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona w rozmiarach CH8-CH18?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41- dot. części nr 53 poz.1

Czy Zamawiający dopuści dreny z naprzemianległą perforację na długości 15cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 42- dot. części nr 54 poz.1

Czy Zamawiający dopuści półsztywne kanki CH12 o długości 16cm bez dodatkowych otworów na końcu z kontrolą siły ssania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43- dot. części nr 54 poz.2

Czy Zamawiający dopuści półsztywne kanki w rozmiarze CH21?

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach OPZ.

Pytanie nr 44- dot. części nr 54 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kanki typu Pool z 44 otworami bez możliwości wymiany światła wewnętrznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45- dot. części nr 54 poz.4

Czy Zamawiający dopuści dreny łączące do odsysania o średnicy wew. 5,6mm i długości 300cm z końcówkami typu lejek-lejek z dodatkowo dołączoną do zestawu końcówką do regulacji odsysania typu kapkon?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46- dot. części nr 54 poz.5

Czy Zamawiający dopuści dreny łączące do odsysania o średnicy wew. 7,00mm i długości 300cm z końcówkami typu lejek-lejek z dodatkowo dołączoną do zestawu końcówką do regulacji odsysania typu kapkon?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 47- dot. części nr 56 poz.1

Czy Zamawiający dopuści opaskę stabilizującą składającą się z dwóch części wykonaną z delikatnej hydrofobowej włókninie w kolorze cielistym, na każdej części występują paski mocującego z jednostronnie naniesionym rzepem umożliwiające zamocowanie jej do skrzydełek mocujących rurki tracheostomijnej. Krótsza część opaski stabilizującej dodatkowo wyposażona jest w drugi rzep zamocowany na elastycznej białej gumce co umożliwi dopasowanie i określenie całkowitej długości opaski stabilizującej rurkę tracheostomijną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48- dot. części nr 75 poz.1

Czy Zamawiający dopuści wzierniki riester w rozmiarach 2,3,4?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49- dot. części nr 75 poz.1

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opak a'100 wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50- dot. części nr 87 poz.1

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych w rozmiarze 22G x 1 1/2" (0,7 mm x 40mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51- dot. części nr 107

Czy Zamawiający dopuści fartuchy występujące jedynie w rozmiarach L oraz XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 16.

Pytanie nr 1- dot. części nr 8 poz.1

Czy Zamawiający w Części nr 8 poz. 1 dopuści kaniulę wykonana z FEP /oczyszczony teflon/?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 8 poz.1

Czy Zamawiający w Części nr 8 poz. 1 dopuści kaniulę ze standardowym korkiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3- dot. części nr 8 poz.1

Czy Zamawiający w Części nr 8 poz. 1 dopuści kaniulę z trzpieniem minimalnie powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4- dot. części nr 10

Czy Zamawiający w Części nr 10 dopuści kaniulę bezpieczną w systemie zamkniętym z cewnikiem bez leżkowatych otworów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5- dot. części nr 10

Czy Zamawiający w Części nr 10 dopuści 3 paski RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 6- dot. części nr 12

Czy Zamawiający w Części nr 12 dopuści wycenę za op. a' 100 sztuk? Wycena za opakowanie jest korzystniejsza cenowo dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 16

Czy Zamawiający, w celu łatwiejszej identyfikacji, oczekuje igieł w Części nr 16, pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 8- dot. części nr 33 poz.1

Czy Zamawiający w Części nr 33 poz. 1 dopuści trzpień minimalnie powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9- dot. części nr 87 poz.1

Czy Zamawiający w Części nr 87 poz. 1 dopuści rozmiar 0,7mm x 40mm, 22Gx1 ½ Black?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 17.

Pytanie nr 1- dot. części nr 93

Czy Zamawiający dopuści półmasksi filtrujące FFP2, które spełnia wymagania poziomu ochrony FFP2 NR zgodnie z aktualną normą PN-EN 149+A1:2010? Norma ta zastąpiła wskazaną przez Zamawiającego normę EN 149:2001+A1:2009.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy;”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie prawdopodobnie zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy i skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Umowa zawiera klauzulę o poinformowaniu wykonawcy o wykonaniu zastępczym w przypadku braku realizacji zamówienia, co posiada znamiona wezwania do należytej realizacji.

Pytanie nr 3- dot. projektu umowy

Zważywszy, że § 5 ust. 4 wzoru umowy zawiera oświadczenie wykonawcy, iż jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego, jaki jest aktualnie stan majątkowy Zamawiającego (proszę o krótki opis)?

Odpowiedź: Sprawozdania finansowe Zamawiającego publikowane są na stronie

www.bip.copernicus.gda.pl

Pytanie nr 4- dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?



Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku częściowej realizacji zamówienia, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5- dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 3 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,1% wartości brutto towaru niewymienionego w terminie na towar wolny od wad”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości towaru niewymienionego w terminie na wolny od wad, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niewymienionego w terminie na wolny od wad, a nawet mogłaby przewyższać wartość tego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6- dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 6 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto określonej w § 1 ust. 5” zostało zastąpione wyrażeniem „5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie ma możliwości egzekwowania kar umownych przy należyтым wykonaniu umowy.



Zestaw 18.

Pytanie nr 1- dot. projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od dnia otrzymania informacji o reklamacji” na „... od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiane produkty służą udzielaniu świadczeń medycznych i dlatego niezbędne jest zapewnienie ciągłości dostaw.

Pytanie nr 2- dot. projektu umowy

W związku z zapisem §5 ust. 4 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego Zamawiającego, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2021 r oraz oświadczenia jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Sprawozdania finansowe Zamawiającego publikowane są na stronie www.bip.copernicus.gda.pl . Stan finansowy Zamawiającego nie pogorszył się od 2021 roku.

Pytanie nr 3- dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1-4:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1. jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego.

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn , o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw 19.

Pytanie nr 1- dot. części nr 43

Czy Zamawiający dopuści próżnociąg położniczy typu „Dzwonek” do zastosowania tylko przy porodzie drogą pochwową? Reszta parametrów Zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Zestaw 20.

Pytanie nr 1- dot. części nr 45 poz.2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dzieci z dodatkową rurą do worka o dł. 75 cm po rozciągnięciu, z trójnikiem Y z dwoma portami (jak w przypadku obwodów dla dorosłych poz. 1) z zatyczkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 45 poz.2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dzieci z trójnikiem Y z dwoma portami (jak w przypadku obwodów dla dorosłych poz. 1) z zatyczkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3- dot. części nr 45 poz.3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dorosłych z trójnikiem Y z dwoma portami (jak w przypadku obwodów poz. 1) z zatyczkami przytwierdzonymi na stałe do obwodu, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4- dot. części nr 45 poz.1-3

Czy Zamawiający oczekuje obwód oddechowy do aparatu do znieczulania pozbawionego szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 5- dot. części nr 46 poz. 1

Czy zamawiający zgodzi się wydzielić asortyment z poz. 1 do osobnej części. Opisana w pozycji 1 linia do próbkowania środków anestetycznych i CO2 ze złączem żeńsko-męskim jest praktycznie niespotykana w nowych urządzeniach medycznych. Umieszczenie jej w pakiecie z powszechnie linia ze złączem męsko-męskim znacząco ogranicza konkurencję i naraża zamawiającego na nieuzasadnione koszty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6- dot. części nr 47 poz.1

Czy zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy o długości dwie rury rozciągliwe 3m po rozciągnięciu, dodatkowa rura do worka 1,5m po rozciągnięciu. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 47 poz.1

Czy zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy o długości dwie rury gładkie wewnątrz 3m, dodatkowa rura do worka gładka wewnątrz 3m. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8- dot. części nr 48 poz.1

Czy zamawiający dopuści jako równoważną linię gazową o długości 3m spełniającą pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 9- dot. części nr 49 poz.1

Czy zamawiający dopuści jako równoważny obwód o stałej długości 180cm, dodatkowa rura do worka o stałej długości 150cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10- dot. części nr 64 poz.1

Czy zamawiający dopuści jako równoważną zaawansowaną maskę krtaniową renomowanego producenta z pompowanym mankietem, zabezpieczeniem przed zagryzieniem, dostępem gastrycznym i możliwością intubacji przez maskę przy użyciu standardowej rurki ET ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11- dot. części nr 67 poz.1

Ze względu na bardzo ogólny opis produktu i dostępność kilku modeli obwodu spełniających wymagania, w celu uniknięcia pomyłki prosimy o podanie nr kat. oryginalnego obwodu producenta respiratora, którego oczekuje zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający obecnie stosuje obwód o numerze REF 4554850.

Pytanie nr 12- dot. części nr 67 poz.1

Czy zamawiający oczekuje obwodu w zestawie z komorą nawilżacza niezbędną do prawidłowej pracy respiratora z obwodem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 13- dot. części nr 72 poz.15,16,19

Czy zamawiający wydzieli z części nr 72 asortyment opisany w pozycjach 15, 16 i 19 do osobnej części. Asortyment opisany w tych pozycjach jest częścią systemu nebulizacji Aerogen, którego jesteśmy wyłącznym dystrybutorem na terenie Polski. Jednocześnie nasza firma nie posiada w ofercie asortymentu przeznaczonego do respiratora ENGSTROM opisanego w pozostałych pozycjach, co uniemożliwia nam złożenie oferty. Mając na uwadze powyższe pakiet w oryginalnej formie nie zostanie rozstrzygnięty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw 21.

Pytanie nr 1- dot. części nr 72

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 1, 2, 3, 15, 19 części 72 co pozwoli na złożenie ważnej oferty na pozostałe pozycje na oryginalne części i akcesoria GE Healthcare?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2- dot. części nr 72

Czy Zamawiający potwierdza że Wymagania bezwzględne Zamawiającego dotyczące części 72 dotyczą wyłącznie pozycji 1, 2, 3, 15 i 19? Zastawki wydechowe oraz ich części są częściami wielorazowymi

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 3- dot. projektu umowy (zał. 3a)

§ 6 ust. 1 – W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest zbyt wysoka. Przyjęło się, że na rynku akcesoriów wynosi ona ok. 0,1 - 0,2% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie



zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający potwierdza że zadaniem kar umownych jest skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy oraz że przesłanki do stosowania kar umownych występują wyłącznie w przypadku nienależytego wykonania umowy. Tym samym zniechęcanie do wzięcia udziału w zamówieniu publicznym może nastąpić wyłącznie przy założeniu, że wykonawca zamierza nienależycie wykonywać umowę.

Pytanie nr 4- dot. projektu umowy (zał. 3a)

§ 6 ust. 2 - W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest zbyt wysoka. Przyjęło się, że na rynku akcesoriów wynosi ona ok. 0,1 - 0,2% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5- dot. projektu umowy (zał. 3a)

§ 6 ust. 3 - W przypadku wadliwego lub nieterminowego realizowania przedmiotu umowy zasadnym jest w pierwszej kolejności wezwanie Wykonawcy do wykonania swoich obowiązków a dopiero po odmowie wykonania lub ponownym niewykonaniu zastosowanie zlecenia interwencyjnego, zwłaszcza, że Zamawiający łączy to dodatkowo z karą umowną za nieterminową realizację Umowy. Takie postanowienie może prowadzić do powstania nieuzasadnionych korzyści po stronie Zamawiającego, nakłada dodatkowe ryzyko na Wykonawcę i tym samym narusza równowagę stron. W związku z powyższym proponujemy tego zmianę § 6 ust. 3 w następujący sposób:

„W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy, Zamawiający wezwie Wykonawcę do wykonania umowy lub prawidłowej jej realizacji, wyznaczając Wykonawcy dodatkowy termin, nie krótszy niż 5 dni roboczych. Po ponownym nieprzystąpieniu do wykonaniu umowy lub jej ponownie wadliwym wykonaniu Zamawiający ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiane produkty służą udzielaniu świadczeń medycznych i dlatego niezbędne jest zapewnienie ciągłości dostaw.

Pytanie nr 6- dot. projektu umowy (zał. 3a)

§ 6 ust. 5 - Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron, tym bardziej w sytuacji, gdy jest dodatkowo obciążone obowiązkiem zapłaty kary umownej. Mając na względzie ogólne sformułowanie podstaw do takiego odstąpienia z winy Wykonawcy, przewidziane uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie Wykonawcy, które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ryzyka.

Proponujemy zatem dodanie zapisu:

„Odstąpienie przez Zamawiającego od Umowy powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do odstąpienia Zamawiającego od umowy lub ich skutków, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym terminie, nie krótszym niż 5 dni.”



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Umowa zawiera klauzulę o poinformowaniu wykonawcy o wykonaniu zastępczym w przypadku braku realizacji zamówienia, co posiada znamiona wezwania do należytej realizacji.

Pytanie nr 7- dot. projektu umowy (zał. 3a)

§ 6 ust. 10 - Zwracamy uwagę, że limitu kar ustalony na poziomie 50% może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności.

Wskazać należy, iż celem art. 436 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019) i wprowadzenie obowiązku przewidywania łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony, było właśnie uniknięcie sytuacji naliczania rażąco wygórowanych.

Zastosowanie kary na poziomie 50% wynagrodzenia Wykonawcy jest sprzeczne z celem tego postanowienia. W związku z tym, proponujemy określenie limitu kar umownych do wysokości 20 % wartości netto ceny określonej w §6 ust. 10 umowy, co umożliwi również Wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Przesłanki do naliczenia kar umownych zachodzą wyłącznie przy nienależytym wykonaniu umowy. W praktyce nie odnotowaliśmy sytuacji w której nastąpiło wzbogacenie Zamawiającego wskutek naliczenia kar umownych.

Pytanie nr 8- dot. projektu umowy (zał. 3a)

Czy Zamawiający potwierdza, że żadna ze Stron nie będzie ponosić odpowiedzialności również za inne przypadki niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, jeśli spowodowane są siłą wyższą i wyrazi zgodę na modyfikację zapisów dot. siły wyższej w następujący sposób:

„Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za zwłokę w realizacji postanowień Umowy lub też za ich niedotrzymanie lub też za inne przypadki niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, jeśli wynika to z jakiegokolwiek zdarzenia lub okoliczności, których zaistnienia nie można było uniknąć i do których zalicza się: wypadki, działanie sił natury, zamieszki cywilne, działania wojenne, epidemie, eksplozje, pożary, powodzie, powstania, strajki, strajki okupacyjne lub innego typu sytuacje związane z zamieszkami w zakładach pracy lub brakiem miejsc pracy, klęski żywiołowe, rozruchy, niedostępność lub brak materiałów, sprzętu lub środków transportu, wojna (wypowiedziana lub nie), akty prawne i decyzje organów władz publicznych (siła wyższa). Strona pozostająca w zwłoce niezwłocznie powiadamia drugą stronę o stwierdzonym działaniu siły wyższej oraz podejmuje ona wszelkie uzasadnione działania zmierzające do wyeliminowania lub usunięcia skutków takiego zdarzenia lub okoliczności. Po ustaniu wpływu danego zdarzenia lub okoliczności, strona ta, niezwłocznie ponownie przystępuje do wypełnienia swoich obowiązków wynikających z umowy”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw 22.

Pytanie nr 1- dot. formularza asortymentowo-cenowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na samodzielne dodanie do pakietu, w którym Wykonawca bierze udział kolumny z „ceną jednostkową netto” obok kolumny z „ceną jednostkową brutto”? Ułatwi to prawidłową kalkulację cen oraz zapobiegnie ewentualnym pomyłkom, co w przyszłości będzie gwarantowało prawidłowo wystawioną fakturę za dostawę, gdzie powinny być wskazane



prawidłowe ceny jednostkowe (ceny netto - ograniczenia systemowe Wykonawcy) i prawidłowe kwoty należności zgodnie ze wzorem umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw 23.

Pytanie nr 1- dot. części nr 41 poz.1

Mając na uwadze podniesienie konkurencji i zaoferowanie zestawu do kontrolowanej zbiórki stolca o szerszych parametrach niż oczekiwał Zamawiający, czy zamawiający dopuści system zgodnie z parametrami jak poniżej :

Zestaw do odprowadzania stolca płynnego i półpłynnego:

1.	Zestaw składający się z przewodu cewnika, worka odbiorczego, strzykawki 50 ml, strzykawki z żelem smarującym oraz biologicznego eliminatora zapachów.
2.	System bez elementów wykonanych z naturalnego lateksu
3.	Skład opakowania zestawu: <ul style="list-style-type: none"> • Worek odbiorczy 1 l. • Strzykawka 50 ml • Strzykawka z żelem smarującym (10 ml) • Instrukcja użycia • 1 buteleczka (30 ml) preparatu Medi-aire™ Biologiczny eliminator zapachów • Zacisk- klamra na przewody, blokująca odpływ po podaży leków
4.	Zestaw przewodu cewnika składa się z : trzon cewnika i worek odbiorczy wykonane w większości z kopolimeru Permalene, połączonych z niskociśnieniowym mankietem mocującym i strefą przechodzącą przez zwieracz, wykonanych głównie z silikonu.
5.	Otwór przewodu cewnika w obrębie mankieta ma kształt lejka w celu ułatwienia kierowania stolca do przewodu odprowadzającego, o średnicy wewnętrznej min 1.34 in ² , max 1,4 in ²
6.	Przewód odprowadzający wyposażony w cztery porty, każdy z oddzielnym dostępem. <ul style="list-style-type: none"> • Zielony port do napełniania („INF(45ML)/INFLATE TO 45ML”) jest przeznaczony do napełniania/oprózniania mankieta. • Przezroczysty port irygacji („IRRIG”) służy do wprowadzania wody na końcu mankieta mocującego i umożliwia dostęp do podawania leków. • Fioletowy port do przepłukiwania („FLUSH”) jest stosowany do wlewu wody przez szczeliny na całej długości przewodu odprowadzającego w celu ułatwienia odprowadzania stolca. • Port do pobierania próbek na przewodzie odprowadzającym umożliwia pobieranie próbek stolca przy użyciu strzykawki z wsuwaną końcówką
7.	Mocowanie zestawu przewodu cewnika z workiem odbiorczym za pomocą złącza i zaworu tłoczkowego
8.	System zarządzania stolcem wyposażony w mechanizm samozamykania aby zminimalizować kontakt na działanie szkodliwych mikroorganizmów podczas zmiany worków.
9.	Przewód odprowadzający (długość 167cm.) wyposażony w zintegrowany, łatwy w użyciu port do pobierania próbek kału zmniejszający możliwość zanieczyszczenia podczas pobierania próbek
10.	Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.



11.	System przebadany klinicznie, (czas utrzymania do 29 dni)
12.	Opakowanie handlowe systemu do zbiórki stolca - 2 szt.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 2- dot. części nr 41 poz.2

Czy Zamawiający dopuści **worki** kompatybilne z proponowanym systemem do zbiórki stolca zgodnie z parametrami jak poniżej:

Worek odbiorczy:

- Wymienny worek odbiorczy pojemność 1000 ml., skalowany od 50 ml co 100 ml, kompatybilny z proponowanym systemem do zbiórki stolca.
- Gniazdo worka odbiorczego, systemu do zbiórki stolca wyposażone w zastawkę ograniczającą wydobywanie się szkodliwych mikroorganizmów i zapachów.
- Opakowanie zbiorcze 10 szt.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3- dot. części nr 41 poz.1

Czy Zamawiający będzie wymagał badań klinicznych dla zamawianego Systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 4- dot. części nr 8 poz.1

Prosimy Zamawiającego w pakiecie 8 pozycja 1 o dopuszczenie:

Kaniuła dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Bez dodatkowego portu górnego, a tym samym zastawki antyzwrotnej. Wykonana z unikalnego biokompatybilnego poliuretanu. Rozmiar 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5- dot. części nr 8 poz.1

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycja 1 odstąpi od pierwotnych wymogów i dopuści produkt alternatywny: kaniuła dożylna ze skrzydełkami z zaworem iniekcyjnym z korkiem zamykanym manualnie ze zintegrowanym koreczkiem luer-lock?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6- dot. części nr 12 poz.1a-1d

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 pozycje 1a-1d strzykawek 2-częściowych bez rozszerzenia skali z kodowaniem kolorystycznym na najmniejszym opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 7- dot. części nr 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 21 przyrządu do podawania leków światłoczułych, igła biorcza ścięta czterostronnie, dodatkowy port iniekcyjny umieszczony na linii. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8- dot. części nr 26

Prosimy Zamawiającego w pakiecie 26 o dopuszczenie produktu alternatywnego: Zestaw infuzyjny grawitacyjny biały, przeznaczony do leków cytostatycznych, wykonany z TPE – elastomer termoplastyczny z filtrem 0,2 micr. Filtr powietrza wykonany z hydrophobic paper. Zestaw o objętości wypełnienia 20 ml całego zestawu, a nie tylko samej komory kroplowej. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9- dot. części nr 33

Prosimy Zamawiającego w pakiecie 33, pozycja 1 o dopuszczenie: Koreczek Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzie w opakowaniach typu blister na pasku po 4 sztuki, opakowanie 200 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10- dot. wzoru umowy (sprzedaż)

Prosimy Zamawiającego o możliwość przesłania dokumentów wymaganych przez ustawę z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz. 186 z późn. zm.) i przepisów wykonawczych, potwierdzających, iż oferowany asortyment może być wprowadzony do obrotu i używania po podpisaniu umowy przez kanały elektroniczne (wskazany przez Zamawiającego e - mail bądź platforma postępowania), które będą opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym umocowanego przedstawiciela Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11- dot. wzoru umowy (sprzedaż) § 3 ust. 1. pkt. 2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż warunek przekazania dokumentów (karty charakterystyki w j. polskim dla asortymentu o standardzie jakościowym spełniającym wymagania SWZ i umowy lub/ i inne dokumenty wskazane w formularzu asortymentowo-cenowym) będzie spełniony poprzez załączenie wymienionych dokumentów do oferty Wykonawcy oraz opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym umocowanego przedstawiciela Wykonawcy

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż warunek przekazania dokumentów w wyżej opisany sposób zostanie spełniony tylko w stosunku do tych części, do których Zamawiający żądał złożenia kart katalogowych wraz z ofertą jako przedmiotowy środek dowodowy, tj. do części 12,18,27 oraz 35.

Pytanie nr 12- dot. wzoru umowy (sprzedaż)

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie obowiązkowych zapisów waloryzacyjnych do umowy, które są wymagane dla postępowań na dostawy, usługi, roboty budowlane, których długość przekracza 6 miesięcy zgodnie z art. 44 i 75 Ustawy z dnia 7 października 2022 roku o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców, poz. 2185.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia wzór umowy z uwzględnieniem zapisów waloryzacyjnych.



Zestaw 24.

Pytanie nr 1- dot. części nr 16 poz.2 i 3

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 2 i 3 z pakietu 16 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw 25.

Pytanie nr 1- dot. części nr 9 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli poliuretanowej bez portu z zabezpieczeniem przed przypadkowym zakłuciem się igłą przez personel medyczny całkowicie izolującym igłę dodatkowym otworem przy ostrzu umożliwiającym szybkie wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia, rozm. 24G x 19mm, przepływ 16 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 12 poz.1-4

Prosimy o dopuszczenie podania ceny za opakowanie handlowe 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3- dot. części nr 13 poz.2

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

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza ścięcie końcówki proste.

Pytanie nr 4- dot. części nr 13 poz.2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 5- dot. części nr 15 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z wbudowaną igłą 29G 0,33 x 12,5 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6- dot. części nr 21 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z drenem o długości 150 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7- dot. części nr 26 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń leków z filtrem 0,2 mikrona w linii. Dren wykonany z poliuretanu o długości 142 cm, na końcu drenu zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą sterylne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu. Przyrząd posiada kolec z odpowietrznikiem zabezpieczony klapką. Objętość wypełnienia zestawu 11,5ml. Dren bez zawartości DEHP. Bez portu bocznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 8- dot. części nr 27 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Przyrząd posiada badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU. Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9- dot. części nr 27 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Przenośnego system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Przyrząd posiada badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU. Nominalna prędkość infuzji: 10ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10- dot. części nr 34 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy trójkraniowej z 3 zaworami bezigłowymi (port dostępu naczyniowego do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną, alkoholami, wolny od lateksu i części metalowych, możliwość stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji, co pozwala na bezpieczne prowadzenie terapii dożylnych, rampa z polisulfonu, dren 150 cm bez DEHP, z niezależnie obracającą się nakrętką umożliwiającą podłączenie do linii bez skręcania łączonych elementów, wyposażona zatyczką typu Flow stop, która, zapobiega wyciekowi i zapewnia sterylność zestawu (umożliwia wypełnienie linii bez konieczności jej odłączenia)

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach OPZ.



Pytanie nr 11- dot. części nr 34 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy pięciokranikowej z 5 zaworami bezigłowymi (port dostępu naczyniowego do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną, alkoholami, wolny od lateksu i części metalowych, możliwość stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji, co pozwala na bezpieczne prowadzenie terapii dożylnych, dren 150 cm bez DEHP, rampa z polisulfonu, z niezależnie obracającą się nakrętką umożliwiającą podłączenie do linii bez skręcania łączonych elementów, wyposażona zatyczką typu Flow stop, która zapobiega wyciekowi i zapewnia sterylność zestawu (umożliwia wypełnienie linii bez konieczności jej odłączenia)

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach OPZ.

Pytanie nr 12- dot. części nr 39 poz.1

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje, aby łącznik wyposażony w bezigłowy, płaski port do pobierania próbek moczu posiadał okienko podglądu, co daje możliwość skontrolowania poprawności przeprowadzania procedury?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 13- dot. części nr 39 poz.1

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający oczekuje aby worek na mocz zawieszany na dedykowanych haczykach był dodatkowo wyposażony w zdejmowane klamery zabezpieczające przed przypadkowym wypięciem worka, co zabezpiecza m.in. transport pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 14- dot. części nr 34 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wielorazowy uchwyt do mocowania rampy metalowej niesterylnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15- dot. części nr 45 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rur z dodatkową rurą rozciągliwą od 0,5 m do 1,5m.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16- dot. części nr 49 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rur pediatrycznych o długości 180 cm po rozciągnięciu.

Odpowiedź: Proponowany parametr mieści się w wymaganiach OPZ (minimum 160 cm po rozciągnięciu).

Pytanie nr 17- dot. części nr 64 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej z napompowalnym mankietem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18- dot. części nr 89 poz.1,4,6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii infuzyjnej bursztynowej, matowej, z wyczuwalną teksturą antypoślizgową, ułatwiającą uchwyt o długości 181 cm do podawania cytostatyków z 2 bocznymi portami bezigłowymi do podłączenia pojemnika z lekiem, ułożonymi naprzemiennie. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się leku w górę drenu. Dren z poliuretanu. Przyrząd nie zawiera DEHP. Koniec dystalny z filtrem hydrofobowym i obrotowym



łącznikiem, Filtr odpowietrzeniowy 1,2µm, Filtr hydrofobowy (w zatyczce) 1,2µm, Filtr w komorze kroplowej 15µm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19- dot. części nr 89- poz. 2,5,7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Linii infuzyjnej bursztynowa, matowa, z wyczuwalną teksturą antypoślizgową, ułatwiającą uchwyt, do podawania cytostatyków z 5 portami dostępowymi ułożonymi naprzemiennie, o długości maksymalnie 190 cm. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się leku w górę drenu. Koniec dystalny zakończony zatyczką z filtrem hydrofobowym. Dren z poliuretanu. Przyrząd nie zawiera DEHP. Nad portem do dostrzyknięć zastawka antyzwrotna. Filtr odpowietrzeniowy 1,2µm. Filtr hydrofobowy (w zatyczce) 1,2µm. Filtr w komorze kroplowej 15µm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20- dot. części nr 89 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatraskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,8 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21- dot. części nr 89 poz.8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków z drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji oraz zacisk zatraskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml. Zestaw do worka i butelki.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22- dot. części nr 89 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii infuzyjnej bursztynowej o długości ok.186 cm do podawania cytostatyków z 1 bocznym portem bezigłowym nad komorą kroplową do podłączenia pojemnika z lekiem. W dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się leku do drenu. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu. Dren z poliuretanu. Objętość wypełnienia 11,9 ml. Przyrząd nie zawiera DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23- dot. części nr 101 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego systemu zamkniętego do irygacji podczas zabiegów TURP/TURPB, zapewniający możliwość pracy przy wykorzystaniu przepływu ciągłego,



regulowanego przez ciśnienie hydrostatyczne. Linia posiada dwie komory kropłowe zapewniające ciągły przepływ redukujący powstawanie pęcherzyków powietrza oraz zaparowanie komory, dwa ruchome zaciski kodowane kolorystycznie umożliwiające prace zarówno w polu sterylnym, jak i niesterylnym, łącznik do cewnika trójdrożnego. Linia wykonana z PVC, pozbawiona lateksu i DEHP w składzie. Produkt sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 24- dot. części nr 105 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii wielostopniowej. Zestaw umożliwiający założenie przezskórnej przetoki nerkowej pod kontrola USG techniką wielostopniową. Skład zestawu: 2 igły typu Chiba 2częściowe 18G (1.3mm) oraz 22G (0.7mm), długość 20cm - igły o wysokiej echogeniczności w USG, skalowanie co 1cm; cewnik typu pigtail wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu o długości 29cm (dla CH14 dł. 32cm), z silikonową szpulką mocującą, prowadnica Seldingera z powłoką teflonową o średnicy 0.038" (0.97mm) o długości 80cm z miękkim bezpiecznym zakończeniem typu J; zestaw rozszerzeń dopasowanych do rozmiaru cewnika; kranik Luer-Lock; bezlateksowy łącznik/reduktor do worka na mocz wykonany z PCV z momentem obrotowym, o długości całkowitej minimum 25cm. Elementy zestawu pakowane indywidualnie. Zestaw sterylny jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25- dot. części nr 105 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie skalowania co 1 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26- dot. części nr 107

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z włókniny polipropylenowej, podfoliowany. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach OPZ.

Pytanie nr 27- dot. części nr 107

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z włókniny polipropylenowej. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Proponowane parametry mieszczą się w wymaganiach OPZ.

Zestaw 26.

Pytanie nr 1- dot. części nr 12 poz.1a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych z długością podpórki tłoka od 4 mm do 6 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2- dot. części nr 12 poz.1c

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych z długością podpórki tłoka od 5 mm do 7mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 3- dot. części nr 12 poz.1a,1b,1c,1d

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4- dot. części nr 12 poz.1a,1b,1c,1d

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawkę z oznaczeniem kolorystycznym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, zróżnicowanym w zależności od pojemności, w celu łatwej identyfikacji rodzaju strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza. Brak zróżnicowania kolorów nie jest kodowaniem kolorystycznym.

Pytanie nr 5- dot. części nr 18 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 6- dot. części nr 18 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania krwi ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja o braku zawartości ftalanów i lateksu fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7- dot. części nr 18 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd przetaczania krwi ma być zapakowany w opakowanie jednostkowe folia-papier ze skrzydełkami ułatwiającymi otwarcie (jedna strona folia na całej powierzchni, druga strona papier medyczny na całej stronie).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza różne rozwiązania techniczne, celem nadrzędnym jest umożliwienie otwarcia opakowania w sposób kontrolowany wzdłuż zgrzewów, w celu zachowania jałowości zapakowanego produktu, w szczególności bez konieczności rozrywania warstwy papierowej.

Pytanie nr 8- dot. części nr 18 poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu infuzyjnego z długą z komorą kroplową o długości min. 60 mm w części przezroczystej.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 9- dot. części nr 18 poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu infuzyjnego z komorą kroplową wolną od PCV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10- dot. części nr 18 poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu infuzyjnego 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 dopuszcza, nie wymaga, przy zachowaniu pozostałych parametrów OPZ.



Pytanie nr 11- dot. części nr 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do podawania leków światłoczułych z długą komorą kroplową bez PCV z igłą biorcza wykonaną z ABS.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12- dot. części nr 22 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13- dot. części nr 22 poz.1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przedłużacz do pomp ma nie zawierać ftalanów (w tym DEHP) i lateksu (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga „nie zawiera ftalanów”. Zamawiający dopuszcza bez lateksu, nie wymaga. Nie wymaga informacji fabrycznie naniesionej na opakowaniu jednostkowym.

Pytanie nr 14- dot. części nr 22 poz.1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużacza przezroczystego do pomp z osłonkami łącznika męskiego i żeńskiego Luer lock.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 27.

Pytanie nr 1- dot. części nr 28 poz.5

Z racji zaprzestania produkcji zestawów onkologiczny „Zestaw standardowy bursztynowy do podawania płynów wyposażony w filtr 15 µm, 1 port bezigowy K-Nect do pomp Volumat MC AGILLA” zwracamy się z prośbą o zgodę na zamienienie zestawów na zestaw standardowy do równoległej infuzji leków światłoczułych w systemie zamkniętym, wolnych od PCV, 2 porty bezigłowe K-Nect, filtr 15 µm. do pomp Volumat MC AGILLA.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający udostępnia:

- Zmienione:
 - Załącznik 1 do SWZ- zmiana 2 Formularz asortymentowo cenowy
 - Załącznik 3A do SWZ- Umowa na 12 miesięcy- po zmianach
 - Załącznik 3B do SWZ- Umowa na 36 miesięcy- po zmianach
 - Załącznik 3C do SWZ- Komis z uzyczeniem- po zmianach
 - Załącznik 3D do SWZ- Umowa z uzyczeniem- po zmianach

Zatwierdził
Wiceprezes Zarządu – Piotr Wróblewski

Sporządziła: Monika Malinowska – Inspektor ds. Zamówień Publicznych

