



L.dz. 4WSzKzP.SZP.2612.58.2020.6

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (nr 2)

dotyczy: przetargu nieograniczonego na „Dostawę jednorazowych materiałów medycznych wraz z najmem 5 urządzeń do odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej oraz generatora do cięcia tkanek i koagulacji tkanek miękkich”, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.58.2020

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) dalej PZP, informuje, że wpłynęły zapytania o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym. Zamawiający przekazuje treść zapytania wraz z odpowiedziami na podstawie art. 38 ust. 2 PZP:

Pytanie nr 40: Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„..., w terminie 3 dni roboczych od upływu terminu wskazanego w ust. 9 fakturę korygującą”?

Odpowiedź na pyt. nr 41: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 41: Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„..., w terminie 3 dni roboczych od wezwania drogą telefoniczną pod nr i fax pod rygorem odstąpienia od umowy”?

Odpowiedź na pyt. nr 41: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 42: Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„..., lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego.

Zastrzeżenie:

Wykonawca ma prawo skorzystać z powyższego przypadku, gdy zwłoka w płatności faktur przekroczy 45 dni od terminu wyliczonego na fakturze”?

Odpowiedź na pyt. n 42: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie 43: Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„...Niezrealizowana część umowy nie będzie większa niż 30% ceny brutto pakietu. Zamówienie gwarantowane wynosi 70% ceny brutto pakietu. ...”?

Odpowiedź na pyt. nr 43: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 44: Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„..., od daty wezwania faxem na numer w ślad za pozytywnym rozpatrzeniem reklamacji”?

Odpowiedź na pyt. nr 44: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 45: Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 2 podpunkt 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od wystąpienia okoliczności będących podstawą do odstąpienia, jeżeli Wykonawca w szczególności trzykrotnie:....”?

Odpowiedź na pyt. nr 45: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 46: Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu tego towaru u innych dostawców”?

Odpowiedź na pyt. nr 46: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 47: Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., ceny brutto niezrealizowanej części pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy...”?

Odpowiedź na pyt. nr 47: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 48: Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., ceny brutto niezrealizowanej części pakietu w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”?

Odpowiedź na pyt. nr 48: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 49: Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., w wysokości 0,3% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia,....”?

Odpowiedź na pyt. nr 49: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 50: Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z 1% na 0,5%?

Odpowiedź na pyt. nr 50: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 51: Dotyczy zapisów umowy § 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„... zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź na pyt. nr 51: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 52: Dotyczy zapisów umowy § 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu umowy”?

Odpowiedź na pyt. nr 52: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 53: Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ PAKIET NR 54 L.P. 1

Czy Zamawiający wymaga aby jednorazowy pistolet do biopsji wyposażony był w system naciągania składający się z dwóch suwaków położonych równolegle do siebie i znajdujących się na przedniej części pistoletu?

Odpowiedź na pyt. nr 53: Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 54: Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ PAKIET NR 54 L.P. 1

Czy Zamawiający wymaga aby jednorazowy pistolet do biopsji wyposażony był w dwa spusty uruchamiające: Jeden znajdujący się z tyłu pistoletu, drugi na prawym boku w górnej części urządzenia, pod kciukiem?

Odpowiedź na pyt. nr 54: Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 55: Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ PAKIET NR 54 L.P. 2

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana przystawka jednorazowa posiada dwa kanały biopsyjne umożliwiające jednoczesne wykonanie biopsji wzdłuż głowicy, jak i przez środek głowicy zgodnie z przeznaczeniem głowicy typu E14C4t BK Medical?

Odpowiedź na pyt. nr 55: Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 56: Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ PAKIET NR 54 L.P. 2

Czy Zamawiający wymaga aby oferowana przystawka jednorazowa posiadała kanał biopsyjny o średnicy równej 1,6 mm i który poprowadzony jest pod kątem 19° względem osi głowicy a jego długość na zewnątrz przystawki wynosi min. 7cm?

Odpowiedź na pyt. nr 56: Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 57: dot. pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 41 w pozycji 2 równoważnych elektrod EKG radioprzeziernych o średnicy 43 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

Odpowiedź na pyt. nr 57: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 58: dot. pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 41 w pozycji 3 równoważnych elektrod EKG do krótkotrwałego monitorowania o średnicy 43 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

Odpowiedź na pyt. nr 58: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 59: dot. pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 41 w pozycji 3 równoważnych elektrod EKG do krótkotrwałego monitorowania prostokątnych z zaokrąglonymi rogami o rozmiarze 45 mm x 31 mm.

Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

Odpowiedź na pyt. nr 59: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 60: dot. pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 41 w pozycji 3 równoważnych elektrod EKG do krótkotrwałego monitorowania prostokątnych z zaokrąglonymi rogami o rozmiarze 51 mm x 36 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

Odpowiedź na pyt. nr 60: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 61: dot. Pakiet 41 Poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Elektroda EKG jednorazowa dla dorosłych z żelem stałym do krótkotrwałego monitorowania. Średnica 57 mm x 34 mm (z języczkiem do łatwiejszego przyklejania i odklejania). Rozmiar elektrody bez języczka 48 x 34 mm W opakowaniu 50.

Odpowiedź na pyt. nr 61: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62: dot. Pakiet 31 poz. 3

Prosimy o podanie czy powyższy papier ma być gładki czy w kratkę?

Odpowiedź na pyt. nr 62: Papier ma być gładki

Pytanie nr 63: dot. Pakiet 40 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie papieru o całkowitej szerokości rolki 107mm (100mm to szerokości nadruku na rolce), przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pyt. nr 63: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 64: dot. Pakiet 40 poz. 11

Prosimy o dopuszczenie papieru o długości 20m- co stanowi 40mm średnicy całkowitej rolki.

Odpowiedź na pyt. nr 64: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 65: dot. Pakiet 40 poz. 14

Zwracamy się z prośbą o podanie czy wskazany papier ma mieć jeden znacznik czy dwa.

Odpowiedź na pyt. nr 65: Papier ma mieć JEDEN (1) znacznik.

Pytanie nr 66: dot. Pakiet 40 poz. 18

Prosimy Zamawiającego o wskazanie wymaganej skali papieru.

Odpowiedź na pyt. nr 66: Skala papieru 240.

Pytanie nr 67: dot. Pakiet 13 poz.1

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje żelu ciekłego czy stałego.

Odpowiedź na pyt. nr 67: Pytanie bezprzedmiotowe.

Pytanie nr 68: dot. Pakiet 41 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG, prostokątnej o wymiarze 35mm x 55mm , przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pyt. nr 68: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 69: dot. Pakiet 41 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody prostokątnej o wymiarach 30mm x 44mm, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pyt. nr 69: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 70: dot. Pakiet 41 poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody kwadratowej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 36mm x 40mm, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pyt. nr 70: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 71: dot. Projekt umowy- §1 pkt. 7

Zwracamy się z prośbą o podanie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.

Odpowiedź na pyt. nr 71: SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 72: dot. Projekt umowy- §10 pkt. 1.1)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu/wymianie towaru do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto pakietu, tj. w § 10 ust. 1.1 projektu umowy zamiast zwrotu „ceny brutto gwarantowanej części pakietu” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy/ opóźnionej wymiany ” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie procentów wartości umowy (pakietu) za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy procentami wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Proszę również o dopisanie zastrzeżenia, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany”. Dotychczasowe brzmienie zapisu umownego próbuje wymusić na Wykonawcy zobowiązanie do działania niezgodnie z prawem. Zgodnie z art. 488 § 1 kc świadczenia będące przedmiotem zobowiązań z umów wzajemnych (a taką umową jest umowa sprzedaży) powinny być spełnione jednocześnie, chyba że z umowy, z ustawy albo z orzeczenia sądu lub decyzji innego właściwego organu wynika, iż jedna ze stron obowiązana jest do wcześniejszego świadczenia. Z niniejszej umowy wynika, że zobowiązani jesteśmy dostarczyć Państwu towar, a zapłata za niego nastąpi w określonym czasie od dnia otrzymania towaru. Zgodnie jednak z art. 490 § 1 k.c. jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Oznacza to, że prawem naszym jest wstrzymanie dalszych dostaw w przypadku zwłoki z zapłatą przez Państwa ustalonej ceny, z którego to prawa nie mamy zamiaru rezygnować.

Odpowiedź na pyt. nr 72:Odpowiedź: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 73: dot. Projekt umowy- §10 pkt. 1.2)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 10 ust. 1.2) projektu umowy zamiast zwrotu „ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 5% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posłankowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź na pyt. nr 73: Odpowiedź: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 74: dot. Pakiet 32 poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 32 pozycji 9 dopuści wycenę strzykawki insulinowej U-40 z dołączoną /nasadzoną igłą w rozmiarze 0,33x12mm?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pyt. nr 74: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 75: dot. Pakiet 32 poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 32 pozycji 9 dopuści wycenę strzykawki insulinowej U-100 z igłą w rozmiarze 0,33x12,7mm?

Odpowiedź na pyt. nr 75: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 76: dot. Pakiet 32 poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 32 pozycji 9 dopuści wycenę strzykawki insulinowej z dołączoną /nasadzoną igłą w rozmiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź na pyt. nr 76: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 77: dot. Pakietu 32 poz. 16

Czy Zamawiający wydzielili z Pakietu 32 pozycję 16 do osobnego pakietu?

Odpowiedź na pyt. nr 77: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 78: dot. Pakietu 33

Czy Zamawiający w Pakiecie 33 dopuści maskę ochronną przeznaczoną do stosowania przez personel medyczny do ochrony układu oddechowego przed szkodliwymi czynnikami oraz do ochrony pacjenta przed szkodliwymi czynnikami wydychanymi przez personel medyczny.

Maska zbudowana z:

- *wielowarstwowego materiału filtracyjnego: polipropylen
- *zacisku nosowego dla formatowania półmaski w obrębie nosa;
- *zaworu wydechowego z tworzywa sztucznego;
- *taśm nagłowia wykonanych z nitek gumowych w oplocie;
- *mocowania taśm nagłowia wykonanego z tworzywa sztucznego;
- *wewnętrznej wkładki, poprawiającej szczelność i komfort użytkownika.

Półmaska jest tak skonstruowana, aby można było w niej z łatwością oddychać w trakcie całej zmiany roboczej. Dzięki anatomicznemu kształtowi oraz zaciskowi nosowemu i znajdującej się pod

spodem piance, półmaska jest łatwa do dopasowanie dla większości kształtów twarzy, tak aby zapewnić konieczną szczelność.

Półmaski są zgodne z: europejską normą zharmonizowaną PN-EN 149+A1:2009 (EN 149:2001+A1:2009) „Sprzęt ochrony układu oddechowego - Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami. Wymagania, badanie, znakowanie”; zgodny z odpowiednimi wymaganiami unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego: Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016r. w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG.?

Odpowiedź na pyt. nr 78: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 79: dot. Pakiet 23 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 pozycji 2 dopuści wycenę przyrządu do przetaczania płynów trzykanałowego? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pyt. nr 79: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 80: dot. Pakiet 23 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 pozycji 1 dopuści wycenę przyrządu ze standardową plastikową osłonką igły biorczej, do zabezpieczenia po użyciu oraz z zaciskiem rolkowym wyposażonym w zaczep na dren ?

Odpowiedź na pyt. nr 80: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 81: dot. Pakietu nr 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dorosłych o maksymalnej objętości worka 1800 ml, objętości oddechowej 1060 ml, z rezerwuarem tlenowym 1700ml, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź na pyt. nr 81: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 82: dot. Pakietu nr 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla noworodków o maksymalnej objętości worka 320 ml, objętości oddechowej 140 ml, z rezerwuarem tlenowym 900ml, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarze 0 i 1 oznaczone cyfrą na korpusie, bez kolorowego pierścienia?

Odpowiedź na pyt. nr 82: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 83: dot. Pakietu nr 43 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla dzieci z rezerwuarem tlenowym 1700ml, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź na pyt. nr 83: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 84: dot. Pakietu nr 51 poz. 1 i 2

Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu, umożliwi to złożenie korzystniejszych cenowo ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź na pyt. nr 84: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 85: dot. Pakietu nr 51 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękojeść akumulatorową LED o następujących parametrach:

- Akumulator NiMH 3,5V 1000 mAh
- Rękojeść dwumodułowa – moduł zewnętrzny do sterylizacji; moduł wewnętrzny (wkład bateryjny i źródło światła) może być ładowany w tym samym czasie
- 2 godziny ładowania – czas pracy 2 godziny
- Rękojeść do użytku z ładowarką SG oraz Heine (NT 300 E 356878)
- Metalowa obudowa żarówki
- 50.000 godzin żywotności diody LED
- Ponad 1,00000 Lux
- Zielony standard ułatwiający montaż zgodny z ISO 7376:2009
- Zbudowane z wysokiej jakości stali nierdzewnej
- Powierzchnia radełkowana
- Gwarancja producenta – 60 miesięcy

Odpowiedź na pyt. nr 85: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 86: dot. Pakiet 23 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (a nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?

Odpowiedź na pyt. nr 86: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 87: dot. Pakiet 32 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawk z rozszerzoną skalą: 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml. Wymóg stawiany przez Zamawiającego dot. nierozszerzanej skali nie ma swojego uzasadnienia gdyż w strzykawkach gdzie jest jedynie skala nominalna (strzykawki producenta BD) i tak tłok wysuwa się poza skalę nominalną. Strzykawki ze skalą rozszerzoną są bardziej praktyczne gdyż dodatkowe kreski na korpusie strzykawki pozwalają na zmierzenie zawartości nabraego płynu poza skalę nominalną.

Odpowiedź na pyt. nr 87: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 88: dot. Pakiet 32 poz.1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawk z kontrastującym tłokiem innym niż biały/mleczny?

Odpowiedź na pyt. nr 88: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 89: dot. Pakiet 32 poz.1-4

Czy Zamawiający wymaga w/w strzykawk z kontrastującym niebieskim tłokiem?

Odpowiedź na pyt. nr 89: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 90: dot. Pakiet 32 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawk z rozszerzoną skalą: 50-60ml.

Odpowiedź na pyt. nr 90: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 91: dot. Pakiet 32 poz.6

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawki była ścięta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź na pyt. nr 91: Zamawiający nie wymaga, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 92: dot. Pakiet 32 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinówki - 1 ml/ U 100 i.u

Odpowiedź na pyt. nr 92: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 93: dot. Pakiet 32 poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki z wtopioną igłą 0,3x12,7mm.

Odpowiedź na pyt. nr 93: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 94: dot. Pakiet 32 poz.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki z igłą w zestawie.

Odpowiedź na pyt. nr 94: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 95: dot. Pakiet 32 poz.12-15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z rozszerzoną skalą: 5-6ml; 10-12ml; 20-22ml.

Odpowiedź na pyt. nr 95: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 96: dot. Pakiet 2 poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki 10-12ml skalowanej co 0,2ml.

Odpowiedź na pyt. nr 96: Pytanie bezprzedmiotowe.

Pytanie nr 97: dot. Pakiet 2 poz.15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki do pomp.

Odpowiedź na pyt. nr 97: Pytanie bezprzedmiotowe.

Pytanie nr 98: dot. Pakiet 2 poz.16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawki z rozszerzoną skalą: 30-33ml bez igły.

Odpowiedź na pyt. nr 98: Pytanie bezprzedmiotowe.

Pytanie nr 99: dot. Pakiet nr 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maseczki trójwarstwowej wykonanej z włókniny polipropylenowej.

Odpowiedź na pyt. nr 99: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 100: dot. Pakiet nr 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maseczki trójwarstwowej wykonanej z 3 warstwowej włókniny polipropylenowej bez zaworu?

Odpowiedź na pyt. nr 100: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 101: dot. Pakiet 72 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź na pyt. nr 101: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 102: dot. Pakiet 72 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia wykonawcy, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z w/w pompami.

Odpowiedź na pyt. nr 102: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 103: dot. Pakiet 74 poz.12-15

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź na pyt. nr 103: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 104: dot. Pakiet 74 poz.13

Czy Zamawiający wymaga strzykawek do pomp?

Odpowiedź na pyt. nr 104: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 105: dot. Pakiet 74 poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3-cz luer-lock, z rozszerzoną skalą: 20-22ml, cylinder z polipropylenu, a tłok z polietylenu.

Odpowiedź na pyt. nr 105: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 106: dot. Pakiet 74 poz.13,14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

Odpowiedź na pyt. nr 106: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 107: dot. Pakiet 74 poz.15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą 30-33ml, których cylinder wykonany jest z polipropylenu a tłok z polietylenu.

Odpowiedź na pyt. nr 107: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 108: dot. Pakiet 25 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze a'100 sztuk z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź na pyt. nr 108: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 109: dot. Pakiet 25 Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści słoje o średnicy fi 7,3 ?

Odpowiedź na pyt. nr 109: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 110: dot. Pakiet 25 Pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną wykonaną z winylu nie alergizującego, etui o wymiarach 72x98 mm ?

Odpowiedź na pyt. nr 110: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 111: dot. Pakiet 27 Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkowatą o pojemności użytkowej 300ml, max 900ml, wykonana z pulpy celulozowej?

Odpowiedź na pyt. nr 111: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 112: dot. Pakiet 31 Pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do odrębnego pakietu w celu zaoferowania konkurencyjnych cen?

Odpowiedź na pyt. nr 112: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 113: dot. Pakiet 32 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20 ml w opakowaniach zbiorczych a'50szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź na pyt. nr 113: TAK, Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę 2 504.

Pytanie nr 114: dot. Pakiet 32 Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z nakładaną igłą 0,45x13mm?

Odpowiedź na pyt. nr 114: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 115: dot. Pakiet 32 Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z igłą 0,3x12,7mm?

Odpowiedź na pyt. nr 115: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 116: dot. Pakiet 32 Pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3 częściowe Luer-Lock 10ml skalowane co 0,2ml bez rozszerzonej skali?

Odpowiedź na pyt. nr 116: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 117: dot. Pakiet 32 Pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3 częściowe Luer-Lock 30ml bez igły w zestawie?

Odpowiedź na pyt. nr 117: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 118: dot. Pakiet 35 Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści osłony na głowice w opakowaniu a'144 z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź na pyt. nr 118: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 119: dot. Pakiet 40 Pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści papier o nieznacznej różnicy w wymiarach 111x125x300 ?

Odpowiedź na pyt. nr 119: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 120: dot. Pakiet 40 Pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści papier o nieznacznej różnicy w wymiarach 112x100x100 ?

Odpowiedź na pyt. nr 120: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 121: dot. Pakiet 40 Pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści papier o nieznacznej różnicy w wymiarach 112x100x200 ?

Odpowiedź na pyt. nr 121: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 122: dot. Pakiet 46 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze w opakowaniu a'100 z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź na pyt. nr 122: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 123: dot. Pakiet 66 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek do długoterminowej zbiórki moczu z portem do pobierania próbek bez okienka do kontroli procesu? Zapis ten wskazuje na jednego wykonawcę.

Odpowiedź na pyt. nr 123: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 124: dot. Pakiet 66 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź na pyt. nr 124: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 125: dot. Pakiet 76 Pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do odrębnego pakietu w celu zaoferowania konkurencyjnych cen?

Odpowiedź na pyt. nr 125: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 126: dot. Pakiet 80 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worki na wymiociąg bez substancji żelującej zawartość?

Odpowiedź na pyt. nr 126: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 127: dot. Pakiet 11


Najem- urządzeń do odsysania wydzieliny- PARAMETRY

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzeń z wyświetlaczem analogowym?

Odpowiedź na pyt. nr 127: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 128: dot. Pakiet 49 pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga systemu do nawilżania tlenu przewidzianego do stosowania powyżej 30 dni, również ta sama butelka dla różnych pacjentów? Wymóg taki oznacza znaczące oszczędności dla Zamawiającego w gdyż nie musi zmienić butelek w momencie kiedy pełna objętość opakowania nie została wykorzystana a zmienił się pacjent.

Wymagany wyrób nie powinien posiadać symbolu  który oznacza że wyrób może być stosowany wyłącznie jeden raz tylko do jednego pacjenta.

Odpowiedź na pyt. nr 128: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 129: dot. pakietu 59 pozycja 1

Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści jednorazowe końcówki ultradźwiękowe do chirurgii otwartej o długości ramienia 18cm, średnica ramienia 5mm, ramię obrotowe, posiadające aktywację ręczną, urządzenie posiadające dwa przyciski - aktywujący oraz przełączenie trybu mocy między max i min; możliwość cięcia i koagulacji, kształt uchwytu pistoletowy, urządzenie współpracuje z przetwornikiem ES4-400CT oraz generatorem Lotus LG4?

Odpowiedź na pyt. nr 129: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 130: dot. pakietu 59 pozycja 2

Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści jednorazowe końcówki ultradźwiękowe do chirurgii laparoskopowej o długości ramienia 34,9cm, średnica ramienia 5mm, ramię obrotowe, posiadające aktywację ręczną, urządzenie posiadające dwa przyciski - aktywujący oraz przełączenie trybu mocy między max i min; możliwość cięcia i koagulacji, kształt uchwytu pistoletowy, urządzenie współpracuje z przetwornikiem ES4-400CT oraz generatorem Lotus LG4?

Odpowiedź na pyt. nr 130: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 131: dot. pakietu 59 pozycja 3

Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści tytanowe transducer do laparoskopii 1szt, oraz do chirurgii otwartej 1szt, współpracujące z generatorem Lotus LG4 i wyżej opisanymi końcówkami?

Odpowiedź na pyt. nr 131: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 132: dot. pakietu 59 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści generator do cięcia tkanek i koagulacji tkanek miękkich oparty na technologii ultradźwiękowej, kompatybilnego z oferowanymi narzędziami jednorazowego i wielorazowego użytku?

Odpowiedź na pyt. nr 132: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 133: dot. Pakiet 78

Jakie pojemności miał na myśli Zamawiający w pakiecie 78, pozycji 1 do 4 pojemników na próbki histopatologiczne (przeznaczone do dalszych badań) z przykrywkami (o średnicy pojemnika), odporne na formalinę, szczelne, łatwe do ponownego otwarcia w pracowni histopatologicznej nadające się do spalenia ?

Odpowiedź na pyt. nr 133:

- poz. 1: 500 – 520 ml;
- poz. 2: 1000 – 1200 ml;
- poz. 3: 3000 – 3400 ml;
- poz. 4: 5000 – 5600 ml.

Pytanie nr 134: dot. pakiet nr 1, poz. 1

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego zestawu laryngologicznego z wziernikiem usznym bez matowej powierzchni wewnętrznej oraz średnicy 4mm dla rozmiaru M i 5mm dla rozmiaru L, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

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

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

Odpowiedź na pyt. nr 134: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 135: dot. pakiet nr 13, poz. 1 i 2

Wnosimy o wydzielenie pozycji nr 1 i 2 z pakietu nr 13 do osobnego pakietu. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź na pyt. nr 135: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 136: dot. pakiet nr 13, poz. 1

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego przyrządu z zaworem samozamykającym do transferu płynów z worka, o długości linii głównej 7,5cm, objętości napełnienia linii głównej $0,30 \pm 0,05$ ml, używany maksymalnie 140 razy lub 7 dni z odpowietrznikiem pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

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

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

Odpowiedź na pyt. nr 136: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 137: dot. pakiet nr 13, poz. 2

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego przyrządu z zaworem samozamykającym do transferu leków cytostatycznych, o długości 7,5cm, objętości napełnienia linii głównej $0,30 \pm 0,05$ ml, używany maksymalnie 140 razy lub 7 dni z odpowietrznikiem pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

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

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

Odpowiedź na pyt. nr 137: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 138: dot. pakiet nr 35, poz. 5

Wnosimy o dopuszczenie prezerwatyw na głowicę USG niejałowych, pakowanych pojedynczo, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaproponowane prezerwatywy są powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej oraz posiadają stosowne dopuszczenia do obrotu. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź na pyt. nr 138: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 139: dot. pakiet 35, poz. 5

Wnosimy o dopuszczenie wyceny prezerwatyw na głowicę USG pakowanych w opakowaniach 144 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem na 70 pełnych opakowań.

Sposób pakowania stanowi wyłącznie kwestię techniczną nie mającą wpływu na walory użytkowe. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

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

Odpowiedź na pyt. nr 139: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 140: dot. pakiet nr 80, poz. 1

Wnosimy o dopuszczenie, jako równoważnego, worka na wymiociny z saszetka zawierającą 4g proszku żelującego (100% poliakrylan sodu), pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

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

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

Odpowiedź na pyt. nr 140: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 141: dot. dotyczy zapisów SIWZ

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

Odpowiedź na pyt. nr 141: TAK, Zamawiający uzna.

Pytanie nr 142: dot. pakiet nr 21 poz.1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania łączników wykonanych z polipropylenu. Pozostałe zgodnie z swiz.

Odpowiedź na pyt. nr 142: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 143: dot. Pakietu 72 Poz.3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki renomowanego producenta o poniższych parametrach:

Strzykawka jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, bursztynowa, do podazy leków światłoczułych, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytotatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, konstrukcja tłoka umożliwiająca właściwe umocowanie w pompach, kompatybilna z pompą Perfuzor FM, posiadająca wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml na całej długości skali do 60ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt.

Odpowiedź na pyt. nr 143: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 144: dot. Pakietu 72 Poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki 50 z rozszerzeniem do 60ml z igłą bez filtra w kolorze bursztynowym?

Odpowiedź na pyt. nr 144: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 145: dot. Pakietu 72 Poz.4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie zasadności wymogu kolor czarnego dla tej pozycji, wymóg ten znacząco wpływa na ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź na pyt. nr 145: Kolor czarny jest kolorem o najwyższym stopniu separacji ingerencji światła na podany lek światłoczuły.

Pytanie nr 146: dot. Pakietu 72 Poz.4

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 2, zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz.4 z pakietu.

Odpowiedź na pyt. nr 146: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 147: dot. pakietu nr 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy jednorazowych, konstrukcyjnie zabezpieczonych przed ponownym użyciem i ewentualnym zakażeniem personelu medycznego

krwią pacjenta, sterylizowanych promieniami Gamma, z igłą 23G (0,6mm), głębokością nakłucia 1,8mm, średnim wypływem krwi z ostrzem specjalnie szlifowanym ze stali nierdzewnej, schowanym przed i po użyciu uniemożliwiającym przypadkowe skaleczenie?

Odpowiedź na pyt. nr 147: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 148: dot. umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano?

Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź na pyt. nr 148: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 149: dot. zapisów SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

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

Odpowiedź na pyt. nr 149: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 150: dot. Dot. rozdział VII ust. 2 punkt 4 w odniesieniu do §1 ust. 3 umowy załącznik nr 3 do SIWZ.

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na asortyment medyczny na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów SIWZ i umowy odnośnie terminu dostawy zwracamy się z prośbą o modyfikację zakresu terminu realizacji dostaw w sposób następujący:

– ***Punkty za termin dostawy towaru min. 2 dni max. 5 dni***

Odpowiedź na pyt. nr 150: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 151: dot. Dot. §1 ust. 7 umowy załącznik nr 3 do SIWZ

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na asortyment medyczny na całym świecie) zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w sposób następujący:

§1 ust. 8 umowy załącznik nr 3 do SIWZ :

„7.Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zmniejszone potrzeby Zamawiającego.”

Odpowiedź na pyt. nr 151: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 152: dot. Dot. §1 ust. 13 umowy załącznik nr 3 do SIWZ

Wnosimy o usunięcie w §1 ust. 12 umowy załącznik nr 3 do SIWZ –zapisu dotyczącego informowania Apteki Szpitalnej o spodziewanych brakach produkcyjnych przedmiotu umowy. W obecnej sytuacji żaden z dostawców/dystrybutorów nie jest w stanie spełnić powyższego zapisu ze względu na bardzo dynamiczny rozwój sytuacji i związane z tym zaburzenia w procesie produkcji, organizacji dostaw, braki w zakresie produktów i półproduktów niezbędnych do produkcji spowodowane ogólnoswiatową pandemią COVID-19 .

Odpowiedź na pyt. nr 152: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 153: dot. Dot. §8 ust. 2.1 i 2.3 umowy załącznik nr 3 do SIWZ

W związku ogólnoswiatową pandemią COVID-19, która ma ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem umowy (zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost popytu na wyroby medyczne na całym świecie) wnosimy o modyfikację zapisu umowy w zakresie §8 ust. 2.1 i 2.3 na następujący:
 „2. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od wystąpienia okoliczności będących podstawą do odstąpienia, jeżeli Wykonawca w szczególności:

- 1) przekroczy terminy realizacji dostawy towaru wynikające z §1 ust. 3 o 14 dni;
- 2) przekroczy termin, o którym mowa w §7 ust. 3 o 14 dni ;

Odpowiedź na pyt. nr 153: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 154: dot. §9 umowy załącznik nr 3 do SIWZ

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z umowy zapisu zawartego w ust. 2,3,4 §9 oraz modyfikację zapisu w ust. 1 na następujący:

§ 9

- 1) *W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych towarów w terminie określonym w §1 ust. 3, §7 ust. 3 niniejszej umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu tego towaru u innych dostawców. Wykonawca nie będzie rościć prawa- wyłączności realizacji zamówienia dokonanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.*

Odpowiedź na pyt. nr 154: NIE. SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 155: dot. §9 umowy załącznik nr 3 do SIWZ

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe, zwracamy się z prośbą o dokonanie następującej modyfikacji:

§ 9

- 2) *W przypadku, gdy Wykonawca zapłaci za towar zakupiony w trybie określonym w ust. 1 cenę wyższą niż wynika z cennika zawartego w §11. Wykonawca na żądanie Zamawiającego zwróci mu wynikającą z różnicy kwot cenę w terminie 14 dni od daty wezwania . Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego towaru z umowy”.*

Odpowiedź na pyt. nr 155: NIE. SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 156: dot. §10 umowy załącznik nr 3 do SIWZ

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §10 umowy na następujące:

§ 10

Kary umowne

1. *W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:*
 - 1) *w wysokości:..... % (min. 0,5%, max. 1% - zgodnie ze złożoną ofertą) ceny brutto niezrealizowanej części zamówienia w przypadku **zwłoki** w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień **zwłoki** licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3, lub w §7 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru.*
 - 2) *w wysokości 5% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;*

Odpowiedź na pyt. nr 156: NIE. SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 157: dot. Dot. projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy zapisu o następującej treści:

„Siła Wyższa”

1. *Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
2. *Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.*
3. *W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
4. *Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonywaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony kosztami zakupów interwencyjnych.*
5. *Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 30 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*

Odpowiedź na pyt. nr 157: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ w załączniku nr 3 (Istotne postanowienia umowy) poprzez dodanie do §17 Pozostałe postanowienia ustępu 3, 4, 5 w brzmieniu jak niżej:

„3. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z przyczyn danej Strony, w szczególności traktowane jako Siła Wyższa.

4. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie (za wyjątkiem epidemii COVID 19) , akty administracji państwowej itp.

5. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.”

Pytanie nr 158: dot. Dot. wzoru umowy §10

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §10 ustępu 4 i 5 o następującej treści:

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

5. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.7.

Odpowiedź na pyt. nr 158. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 159: dot. Dot. wzoru umowy §10

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §10 ustępu 4 o następującej treści:

4. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §7 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odpowiedź na pyt. nr 159. Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ w załączniku nr 3 (Istotne postanowienia umowy) poprzez dodanie do §10 Kary umowne ustępu 4 w brzmieniu jak niżej:

„4. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §7 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego (za wyjątkiem epidemii COVID-19) ogłoszonego przez władze państwowe.”

Pytanie nr 160: dot. Pakiet 27, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie jakiego asortymentu wymaga: Czy chodzi o podstawę basenu płaskiego 2L (jak na zdjęciu), do którego pasować będzie naczynie z poz. 4?



Odpowiedź na pyt. nr 160: TAK, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 161: dot. Pakiet 27, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie jakiego asortymentu wymaga: Czy chodzi o basen sanitarny z przykrywką o pojemności min. 2L (jak na zdjęciu), który nie jest kompatybilny z naczyniem z poz. 4?



Odpowiedź na pyt. nr 161: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 162: dot. Pakiet 27, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie jakiego asortymentu wymaga: Czy chodzi naczynie z pulpy celulozowej o pojemności 2L pasujące do basenu plastikowego 2000L?

Odpowiedź na pyt. nr 162: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 163: dot. Pakiet 40, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zamiennik innego producenta?

Odpowiedź na pyt. nr 163: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 164: dot. Pakiet nr 11 pozycja 5

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %

waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź na pyt. nr 164: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 165: dot. Pakiet nr 11 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź na pyt. nr 165: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 166: dot. Pakiet nr 11 pozycja 5-6

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 5-6 z Pakietu nr 11 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź na pyt. nr 166: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 167: dot. Pakiet nr 21 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści wykonany z materiałów PP oraz EVA?

Odpowiedź na pyt. nr 167: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 168: dot. Pakiet nr 21 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści wykonany z materiałów PE oraz EVA?

Odpowiedź na pyt. nr 168: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 169: dot. Pakiet nr 21 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści wykonany z materiałów PP oraz EVA?

Odpowiedź na pyt. nr 169: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 170: dot. Pakiet nr 21 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści wykonany z materiałów PE oraz EVA?

Odpowiedź na pyt. nr 170: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 171: dot. Pakiet nr 33 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści maskę dwupanelową?

Odpowiedź na pyt. nr 171: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 172: dot. Pakiet nr 33 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści maskę bez zaworu?

Odpowiedź na pyt. nr 172: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 173: dot. Pakiet nr 43 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu 2000 ml, długość przewodu tlenowego 2,1m oraz pojemność resuscytatora 1650 ml?

Odpowiedź na pyt. nr 173: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 174: dot. Pakiet nr 43 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator tylko z jedną maską w zestawie, w rozmiarze #5?

Odpowiedź na pyt. nr 174: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 175: dot. Pakiet nr 43 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze #4 dołączoną osobno do zestawu?

Odpowiedź na pyt. nr 175: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 176: dot. Pakiet nr 43 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu 1600 ml oraz długość przewodu tlenowego 2,1m?

Odpowiedź na pyt. nr 176: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 177: dot. Pakiet nr 43 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści resuscytator tylko z jedną maską w zestawie, w rozmiarze #1?

Odpowiedź na pyt. nr 177: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 178: dot. Pakiet nr 43 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze #0 dołączoną osobno do zestawu?

Odpowiedź na pyt. nr 178: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 179: dot. Pakiet nr 43 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu 1600 ml oraz długość przewodu tlenowego 2,1m?

Odpowiedź na pyt. nr 179: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 180: dot. Pakiet nr 43 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator tylko z jedną maską w zestawie, w rozmiarze #2?

Odpowiedź na pyt. nr 180: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 181: dot. Pakiet nr 43 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze #3 dołączoną osobno do zestawu?

Odpowiedź na pyt. nr 181: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 182: dot. Pakiet nr 45 pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „pianka zwiększająca komfort użytkowania”?

Odpowiedź na pyt. nr 182: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 183: dot. Pakiet nr 45 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji cząsteczkowej 94%?

Odpowiedź na pyt. nr 183: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 184: dot. Pakiet nr 45 pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „pianka zwiększająca komfort użytkowania”?

Odpowiedź na pyt. nr 184: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 185: dot. Pakiet nr 45 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji cząsteczkowej 99%?

Odpowiedź na pyt. nr 185: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 186: dot. Pakiet nr 49 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania min 24mg H₂O/l (przy VT 500ml)?

Odpowiedź na pyt. nr 186: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 187: dot. Pakiet nr 49 pozycja 1

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 1 z Pakietu nr 49 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź na pyt. nr 187: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 188: dot. Pakiet nr 51 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zasilanie bateryjne LR14, czas pracy przy maksymalnym naświetleniu 2 godziny, żywotność diody LED powyżej 50000 godzin, temperatura koloru 6500K, powierzchnia rękojeści radełkowana wykonana z metalu, możliwość sterylizacji w autoklawie?

Odpowiedź na pyt. nr 188: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 189: dot. Pakiet nr 51 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści ładowarkę do baterii LR14, kompaktowa, wielofunkcyjna ładowarka do wszystkich rozmiarów akumulatorów. Ładuje 2 lub 4 baterie jednocześnie, wysoce wyrefinowany design, optymalna widoczność procesu ładowania dzięki diodom LED, diody LED o przyjemnym, niebieskim odcieniu, posiada wyłącznik czasowy – aby uniknąć przeładowania, elegancki i kompaktowy kształt, wygodne wyjmowanie akumulatorów?

Odpowiedź na pyt. nr 189: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 190: dot. Pakiet nr 51 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rozmiary rodzaj Miller 0, 1, 2?

Odpowiedź na pyt. nr 190: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 191: dot. Pakiet nr 51 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pakowane w opakowaniach zbiorczych po 10 sztuk?

Odpowiedź na pyt. nr 191: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 192: dot. Pakiet nr 63 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora, obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl, zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI), przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”, blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°, suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu, system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów, cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania, cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm, oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym, w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim, system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów, sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu, jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin, pakowany w rękaw papierowo-foliowy, rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR), rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź na pyt. nr 192: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 193: dot. Pakiet nr 63 pozycja 1

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 1 z Pakietu nr 63 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź na pyt. nr 193: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 194: dot. Pakiet nr 63 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści informację od producenta o możliwości stosowania przez 7 dni zamiast „potwierdzonej informacji w instrukcji użycia”?

Odpowiedź na pyt. nr 194: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 195: dot. Pakiet nr 63 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca Flexi-Seal™ FMS renomowanej firmy Convatec?

Odpowiedź na pyt. nr 195: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 196: dot. Pakiet nr 63 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca Flexi-Seal™ FMS renomowanej firmy Convatec?

Odpowiedź na pyt. nr 196: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 197: dot. Pakiet nr 63 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści w przedziale 8-100mm?

Odpowiedź na pyt. nr 197: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 198: dot. Pakiet nr 76 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści 2 rury rozciągalne do 180 cm, dodatkowa gałąź rozciągalna do 100 cm?

Odpowiedź na pyt. nr 198: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 199: dot. Pakiet nr 76 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści długość całkowitą +/-215 cm?

Odpowiedź na pyt. nr 199: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 200: dot. pakietu 43, pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych o poniższych parametrach:

Resuscytator o objętości 1547 ml, maksymalna objętość oddechowa 1000 ml, z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy. Resuscytatory wykonane z tworzywa SEBS. Rezerwuar posiada port do podawania leków drogą dotchawiczą i zawór ciśnieniowy 40 cm H₂O z możliwością blokady. Obrotowe połączenie zaworu pacjenta z workiem, pasek zabezpieczający przed wyślizgiwaniem się z dłoni zintegrowany z workiem samorozprężalnym. Rezerwuar tlenu o pojemności 2600 ml umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszanie oddechowej oraz dren do podawania tlenu o długości 2, 15m. W zestawie maska twarzowa z powietrznym mankietem dla dorosłego. Opakowania resuscytatorów, w celu szybkiej identyfikacji wielkości aparatu, kodowane są kolorami.

Odpowiedź na pyt. nr 200: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 201: dot. pakietu 43, pozycji 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla noworodków o poniższych parametrach:

Resuscytator o objętości 234 ml, maksymalna objętość oddechowa 150 ml. Aparat z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy. Resuscytatory wykonane z tworzywa SEBS. Zawór ciśnieniowy 40 cm H₂O. Rezerwuar tlenu o pojemności 300 ml umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszanie oddechowej oraz dren do podawania tlenu o długości 2, 15m. W zestawie twarzowa z powietrznym mankietem rozmiar 0, dla noworodka. Złącze umożliwiające podłączenie manometru do monitorowania

ciśnienia w drogach oddechowych podczas wentylacji. Opakowania resuscytatorów, w celu szybkiej identyfikacji wielkości aparatu, kodowane są kolorami.

Odpowiedź na pyt. nr 201: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 202: dot. pakietu 43, pozycji 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dzieci o poniższych parametrach:

Resuscytator o objętości 683 ml, maksymalna objętość oddechowa 450 ml, z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączek. Resuscytatory wykonane z tworzywa SEBS. Rezerwuar posiada port do podawania leków drogą dotchawiczą i zawór ciśnieniowy 40 cm H₂O z możliwością blokady. Obrotowe połączenie zaworu pacjenta z workiem, pasek zabezpieczający przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowany z workiem samorozprężalnym. Rezerwuar tlenu o pojemności 2600 ml umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszanie oddechowej oraz dren do podawania tlenu o długości 2, 15m. W zestawie maska twarzowa z powietrznym mankietem dla dzieci. Opakowania resuscytatorów, w celu szybkiej identyfikacji wielkości aparatu, kodowane są kolorami.

Odpowiedź na pyt. nr 202: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 203: dot. pakietu 51, pozycji 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękojeści laryngoskopowej diodowej światłowodowej rozmiar standardowy:

zasilanie akumulatorowe: bateria litowo-jonowa - bez efektu pamięciowego

czas pracy na w pełni naładowanym akumulatorze do 9 godzin

bez funkcja ostrzegającej o wyczerpywaniu baterii (o konieczności naładowania wskazuje spadek natężenia światła)

żywość diodowego źródła światła 100 000 godz.

źródło światła: dioda LED, temperatura koloru 6500 K, wskaźnik odwzorowania koloru CRI 75

powierzchnia rękojeści radełkowana wykonana z chromowanego metalu

możliwość sterylizacji rękojeści w autoklawie (po wyjęciu baterii i zespołu źródła światła)

Odpowiedź na pyt. nr 203: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 204: dot. pakietu 51, pozycji 2

Czy Zamawiający dopuści ładowarkę dwustanowiskową o poniższych parametrach:

Szybkie ładowanie - ładowanie baterii litowo-jonowych w czasie 3h

możliwość ładowania całych rękojeści

optyczny wskaźnik procesu ładowania: żółta dioda: ładowanie akumulatora, zielona dioda:

ładowanie zakończone

z systemem elektronicznym uniemożliwiającym przeładowanie baterii akumulatorowych

Odpowiedź na pyt. nr 204: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 205: dot. pakietu 51, pozycji 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki do trudnych intubacji o poniższych parametrach:

Łyżki typu Flex Macintosh (Mac) z ruchomą końcówką dystalną

Łyżka światłowodowa do trudnej intubacji z ruchomym końcem

w rozmiarze 3 i w rozmiarze 4

z ruchomym końcem o regulowanym kącie nachylenia

metalowe, gładkie bez ostrych krawędzi i wgłębień, bez dodatkowych elementów łączących mogących dodatkowo gromadzić brud

zintegrowany światłowód

możliwość sterylizacji łyżki w autoklawie – wytrzymałość światłowodu 4000 cykli sterylizacyjnych w temp. 134°C z min. jasnością 1000 lux

Liczba mikro-włókien w światłowodzie 6500

Odpowiedź na pyt. nr 205: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 206: dot. pakietu 51, pozycji 4

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu jednorazowego użytku, biologicznie czyste, pakowane pojedynczo w opakowaniach zbiorczych po 20 szt.

Łyżki sztywne i odporne na skręcanie

Dostępne rozmiary:

Rodzaj Miller 0, 1, 2, 3, 4

Rodzaj Macintosh 1, 2, 3, 4

Łyżki i rękojeści zgodne z normą standard „zielonego zamka”

Odpowiedź na pyt. nr 206: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 207: dot. pakietu 76, pozycji 1-4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 1,2,3 oraz 4 w celu zwiększenia konkurencyjności

Odpowiedź na pyt. nr 207: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 208: dot. PAKIET NR 15: Różne materiały medyczne, Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, opisany w siwz cyt. „kod barwny oznaczający rozmiar”, powinien być widoczny wzdłuż całej rurki, co pozwala na identyfikację rozmiaru w każdych warunkach i momencie wykonywania procedury.

Odpowiedź na pyt. nr 208: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 209: dot. PAKIET NR 15: Różne materiały medyczne, Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe Guedela, powinny posiadać jednocześnie konstrukcję z blokerem zgryzu, co zwiększa bezpieczeństwo ich użytkowania.

Odpowiedź na pyt. nr 209: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 210: dot. pakiet nr 15 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski krtoniowe o konstrukcji, zapobiegającej wklonowaniu nagłości, innej niż opisana w siwz - renomowanego producenta europejskiego - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź na pyt. nr 210: Zamawiający informuje, iż w pakiecie nr 15 brak jest pozycji nr 5. Maski krtoniowe znajdują się w pozycji nr 4.

Odpowiedź w odniesieniu do poz. nr 4: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 211: dot. pakiet nr 15 poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż opisany w siwz cyt. „monitor do monitorowania ciśnienia” to element składowy oferowanej maski, umożliwiający stałą wizualizację ciśnienia wewnątrz mankietu (np. kolorowe czytniki) umożliwiający szybką reakcję w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi.

Odpowiedź na pyt. nr 211: Zamawiający informuje, iż w pakiecie nr 15 brak jest pozycji nr 5. Maski krtoniowe znajdują się w pozycji nr 4.

Odpowiedź w odniesieniu do poz. nr 4: TAK.

Pytanie nr 212: dot. PAKIET NR 20: Cewnik, Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „silikonowany”, oznacza, wymóg zaofierowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

Odpowiedź na pyt. nr 212: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 213: dot. PAKIET NR 20: Cewnik, Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawiłgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie, w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

Odpowiedź na pyt. nr 213: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 214: dot. PAKIET NR 20: Cewnik, Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny posiadać możliwość obsługi zarówno strzykawkami luer jak i luer-lock, co ułatwia ich wykorzystanie kliniczne.

Odpowiedź na pyt. nr 214: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 215: dot. PAKIET NR 20: Cewnik, Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foleya, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź na pyt. nr 215: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 216: dot. PAKIET NR 20: Cewnik, Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż opisany w siwz balon, powinien posiadać dla oferowanych rozmiarów pojemność 10ml, która to pojemność zapewnia optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz jest zalecana jako optymalna przez EAU.

Odpowiedź na pyt. nr 216: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 217: dot. PAKIET NR 21: Łączniki, Poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane łączniki, powinny być sterylne, pakowane pojedynczo w opakowania typu folia-papier.

Odpowiedź na pyt. nr 217: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 218: dot. PAKIET NR 21: Łączniki, Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „rozciągliwy”, oznacza wymóg zaferowania łączników, których rozmiar przed/po rozciągnięciu - wynosi 7/16cm, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź na pyt. nr 218: TAK, Zamawiający dopuszcza (nie wymaga), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 219: dot. PAKIET NR 21: Łączniki, Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „nierozciągliwy”, oznacza wymóg zaferowania łączników, wykonanych z pcv, o gładkim świetle i powierzchni wewnętrznej, które posiadają spiralne wzmocnienie ścian, zapobiegające zamknięciu światła przy wyginaniu lub skręcaniu o długości min. 10cm, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź na pyt. nr 219: TAK, Zamawiający dopuszcza (nie wymaga), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 220: dot. PAKIET NR 74: Zestawy i materiały medyczne do podawania cytostatyków, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 poz. 1 dopuści bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, który został przetestowany przez Państwa pracownię leków cytostatycznych i otrzymał pozytywną ocenę tj. przyrząd do długotrwałego aspirowania cytostatyków - ostry kołec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kołec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr cząsteczkowy 5um o dużej powierzchni; filtr zatrzymujący aerozole 0,2 um; port bezigłowy posiadający końcówkę luer-lock z płaską powierzchnią dla łatwej dezynfekcji; posiadający zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki. Przyrząd został przebadany na szczelność chemiczną i posiada testy systemu zamkniętego zgodnie z definicją NIOSH. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 220: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 221: dot. PAKIET NR 74: Zestawy i materiały medyczne do podawania cytostatyków, poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 poz. 2 dopuści bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, przystosowany do podaży cytostatyków i przeciwciał monoklonalnych, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego, który został przetestowany przez Państwa pracownię leków cytostatycznych i otrzymał pozytywną ocenę tj. Przyrząd do długotrwałego aspirowania cytostatyków, leków oraz płynów. Obudowa przezierna. Ostry kolec, długość robocza 19mm z dwupłaszczyznowym ścięciem pozwalającym na pobranie całej zawartości fiołki (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego, zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); Na boku przyrządu okrągły filtr zatrzymujący aerozole 0,2 µm; filtr cząsteczkowy 5 µm; port bezigłowy z korkiem zapobiegającym przed koniecznością dezynfekcji portu podczas pierwszego podłączenia, Max. objętość wypełnienia 1,2 ml. Całkowita długość przyrządu 70mm. Pakowany indywidualnie. Przyrząd został przebadany na szczelność chemiczną i posiada testy systemu zamkniętego zgodnie z definicją NIOSH. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 221: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 222: dot. PAKIET NR 74: Zestawy i materiały medyczne do podawania cytostatyków, poz. 3

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 poz. 3 dopuści Przyrząd typu kolec do przygotowywania i pobierania leków w/z worku/a typu Viaflo rekomendowany przez producenta Baxter, z zaworem bezigłowym LuerLock z gładką powierzchnią do wielokrotnej dezynfekcji. Obudowa zaworu przezierna. Ostry kolec, długość robocza 36mm, osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego, zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania; port bezigłowy z korkiem zapobiegającym przed koniecznością dezynfekcji portu podczas pierwszego podłączenia, Całkowita długość przyrządu 90mm. Pakowany indywidualnie. Bez zawartości DEHP i Lateksu. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 222: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 223: dot. PAKIET NR 74: Zestawy i materiały medyczne do podawania cytostatyków, poz. 4

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 poz. 4 dopuści Urządzenie do pobierania leku z fiołki - zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiołki do strzykawki - System CSTD produkt posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku. Przyrząd bezigłowy systemu CSTD Chemfort tj. do pobierania leków cytostatycznych wykonany kolec z polipropylenu i pozostałe elementy PET. Przyrząd bezigłowy do pobierania leków cytostatycznych z fiolek w systemie zamkniętym. Pasujący do fiolek o średnicy korka 13mm - 20mm. Wbudowany system 2 filtrów typu Toxi-Guard (hydrofobowy 0,2 mikrona i węglowy), zapobiegający uwalnianiu do otoczenia niebezpiecznych oparów i aerozoli. Posiada łącznik kompatybilny z adapterem na strzykawkę w systemie zamkniętym. Sygnał kliknięcia informujący o bezpiecznym podłączeniu z adapterem strzykawki. Sterylny, pakowany pojedynczo, wolny od DEHP i lateksu. Wymagane badania o zachowaniu właściwości fizykochemicznych leku w fiołce z urządzeniem. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 223: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 224: dot. PAKIET NR 74: Zestawy i materiały medyczne do podawania cytostatyków, poz. 5

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 poz. 5 dopuści Urządzenie do pobierania leku z fiołki - zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiołki do strzykawki - System CSTD produkt posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego wpisanymi do Farmakopei Polskiej XI z roku 2017, apteka szpitalna jest zobowiązana do przygotowywania leków cytostatycznych z pierwszej grupy w systemie w zamkniętym, gwarantującym czystość mikrobiologiczną leku. Przyrząd bezigłowy systemu CSTD Chemfort tj. do pobierania leków cytostatycznych wykonany kolec z polipropylenu i pozostałe elementy PET. Przyrząd bezigłowy do pobierania leków

cytostatycznych z fiolek w systemie zamkniętym. Pasujący do fiolek o średnicy korka 13mm - 20mm. Wbudowany system 2 filtrów typu Toxi-Guard (hydrofobowy 0,2 mikrona i węglowy), zapobiegający uwalnianiu do otoczenia niebezpiecznych oparów i aerozoli. Posiada łącznik kompatybilny z adapterem na strzykawkę w systemie zamkniętym. Sygnał kliknięcia informujący o bezpiecznym podłączeniu z adapterem strzykawki. Sterylny, pakowany pojedynczo, wolny od DEHP i lateksu. Wymagane badania o zachowaniu właściwości fizykochemicznych leku w fiołce z urządzeniem. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 224: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 225: dot. PAKIET NR 74: Zestawy i materiały medyczne do podawania cytostatyków, poz. 6

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 poz. 6 dopuści Łącznik systemu CSTD Chemfort tj. Luer Lock wykonany z PET posiadający z jednej strony końcówkę męską, a z drugiej port kompatybilny z końcówką adaptera na strzykawkę z pozycji nr 7 (kompatybilny - system CSTD). Pojemność wypełnienia max. 0,08ml. Pozwala na połączenie z miejscem wklucia, workiem infuzyjnym z końcówką LuerLock, drenem do podaży leków cytostatycznych i urządzeniem do transferu leku. Przekształca połączenie otwarte w system zamknięty. Sterylny, pakowany pojedynczo, wolny od DEHP i lateksu. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 225: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 226: dot. PAKIET NR 74: Zestawy i materiały medyczne do podawania cytostatyków, poz. 7

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 poz. 7 dopuści Urządzenie (łącznik) Luer Lock - na strzykawkę, adapter bezigłowy do pobierania i podaży leków cytostatycznych, z końcówką Luer Lock do strzykawki. Posiada bezpieczny, kompatybilny adapter wykonany PET umożliwiający połączenie z urządzeniem na fiołce transfer leku. Sygnał kliknięcia informujący o bezpiecznym podłączeniu z adapterem fiołki lub adapterem LuerLock oraz chroniący przed przypadkowym odłączeniem? Kompatybilny z zaoficerowanymi pozycjami nr 4, 5, 6 tworząc system CSTD. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 226: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 227: dot. Pakiet nr 74 poz. 9

Czy zamawiający w zadaniu nr 74 poz. 9 dopuści strzykawkę 3 częściową 1ml z montowaną igłą na stałe i końcówką typu luer w rozmiarze 0,50x16

Odpowiedź na pyt. nr 227: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 228: dot. Pakiet nr 74 poz. 10

Czy zamawiający dopuści w zadaniu nr 74 pozycja 10 Strzykawkę trzyczęściową jednorazową sterylną, z polietylenu, bezigłową z końcówką Luer. Zawierającą kryzę ograniczającą wysuwanie tłoka. Rozmiar 1ml.

Odpowiedź na pyt. nr 228: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 229: dot. Pakiet nr 74 poz. 11

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 po. 11 dopuści Strzykawka trzyczęściowa do przygotowania cytostatyków i do pompy infuzyjnej strzykawkowej z końcówką centralną Luer Lock – 5ml gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem - naturalnie bezlateksowy syntetyczny materiał zgodny z normami ISO 10993 i DIN EN 30993 (biologiczna ocena materiałów medycznych); łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki; czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna; Podziałka co 0,2ml.; strzykawka wykonana z polipropylenu; kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki. Pakowana a'100. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 229: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 230: dot. Pakiet nr 74 poz. 12

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 po. 12 dopuści Strzykawka trzyczęściowa do przygotowania cytostatyków i do pompy infuzyjnej strzykawkowej z końcówką centralną Luer Lock – 10/12ml gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem - naturalnie bezlateksowy syntetyczny materiał zgodny z normami ISO 10993 i DIN EN 30993 (biologiczna ocena materiałów medycznych); łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki; czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna; Podziałka co 0,5ml.; strzykawka wykonana z polipropylenu; kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki. Pakowana a'100. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 230: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 231: dot. Pakiet nr 74 poz. 13

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 po. 13 dopuści Strzykawka trzyczęściowa do przygotowania cytostatyków i do pompy infuzyjnej strzykawkowej z końcówką centralną Luer Lock – 20ml.; gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem - naturalnie bezlateksowy syntetyczny materiał zgodny z normami ISO 10993 i DIN EN 30993 (biologiczna ocena materiałów medycznych); łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki; czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna; Podziałka co 1,0ml.; strzykawka wykonana z polipropylenu; kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki. Pakowana a'100. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 231: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 232: dot. Pakiet nr 74 poz. 14

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 74 poz. 14 dopuści Strzykawka trzyczęściowa 50/60ml służąca do pracy z lekami cytostatycznymi wykonana z polipropylenu, wysoki kontrast podziałki, trwałe oznaczenie w kolorze niebieskim, idealna czytelność, stopniowanie co 1 ml, centryczne zakończenie Luer Lock (wkręcane) do mocowania igły lub połączenia z drenami do infuzji. Owalny, ożebrowany kołnierz komory zapewniający pewny uchwyt i zapobiegający obracaniu w ręce. Bezpieczna blokada tłoka, zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory. Tłok z podwójnym gumowym uszczelnieniem wykonanym z syntetycznego materiału pozbawionego lateksu. Strzykawka kompatybilna z pompami infuzyjnymi B. Braun. Strzykawka skalibrowana z pompą strzykawkową Perfusor Space BBraun. a'1szt.

Odpowiedź na pyt. nr 232: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 233: dot. Pakiet nr 74 poz. 13

Czy Zamawiający w zadaniu nr 74 po. 13 dopuści Strzykawka trzyczęściowa do przygotowania cytostatyków i do pompy infuzyjnej strzykawkowej z końcówką centralną Luer Lock – 30ml.; gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem - naturalnie bezlateksowy syntetyczny materiał zgodny z normami ISO 10993 i DIN EN 30993 (biologiczna ocena materiałów medycznych); łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki; czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna; Podziałka co 1,0ml.; strzykawka wykonana z polipropylenu; kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki. Pakowana a'100. Dopuszczenie w/w produktu zagwarantuje bezpieczeństwo personelu oraz złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na pyt. nr 233: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 234: dot. pakietu nr 4 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych tylko w jednym rozmiarze, składający się z igły Tuohy 18Gx90mm, cewnika ślepo zakończonego z trzema otworami bocznymi 20 G x 90cm, adaptera zaciskowego, MiniFiltru 0.2 µm, z systemem mocowania filtra oraz cewnika do skóry pacjenta, strzykawki LOR 10ml Lock?

Odpowiedź na pyt. nr 234: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 235: dot. pakietu nr 4 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły o doskonałej echogeniczności, bardzo dobrze widoczne w USG, posiadające: wygodny karbowany uchwyt z rozłączalnym drenem iniekcyjnym;

znaczniki głębokości wkłucia igły co 1 cm na całej długości igły; kąt szlif/ ścięcie widoczne w USG; powierzchnia echogeniczna na odcinku 20 mm od czubka igły dająca echo w postaci dwóch czytelnych 1 cm odcinków, umożliwiających widoczność w obrazie USG nawet przy blokadach wykonywanych pod dużym kątem, bez kabla do stymulatora. Igły w rozmiarze 22Gx50mm oraz 22Gx80mm, pakowane pojedynczo, sterylne.

Odpowiedź na pyt. nr 235: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 236: dot. pakietu nr 4 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania sterylne osłony na głowice USG w rozmiarze krótka 15 x 30 cm oraz długa 15 x 100 cm wraz z żelem 1 x 20g, gumkami do mocowania na głowicy (2 szt.) z paskiem adhezyjnym, pakowane pojedynczo, sterylne.

Odpowiedź na pyt. nr 236: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 237: dot. pakietu nr 4 poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych posiadające szlif Quinckego z ergonomicznym uchwytem w rozmiarach:

G20 x 90 mm/ G22 x 90 mm/ G25 x 90 mm/ G27 x 90 mm

Odpowiedź na pyt. nr 237: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 238: dot. pakietu nr 4 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z atraumatyczną końcówką Sprotte, z prowadnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły, z ergonomicznym uchwytem, wskaźnikiem położenia otworu igły oraz z efektem szkła powiększającego w rozmiarach: 27Gx90mm oraz 25Gx90mm?

Odpowiedź na pyt. nr 238: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 239: dot. pakietu nr 4 poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych z atraumatyczną końcówką Sprotte, z prowadnicą ściśle dopasowaną do rozmiaru igły, z ergonomicznym uchwytem, wskaźnikiem położenia otworu igły oraz z efektem szkła powiększającego w rozmiarach: 27Gx103mm oraz 25Gx103mm?

Odpowiedź na pyt. nr 239: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 240: dot. pakietu nr 4 poz. 5 i 6.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby igły do znieczuleń podpajęczynówkowych, posiadały uchwyt kodowany kolorem wraz z informacją o rozmiarze w G i mm?

Odpowiedź na pyt. nr 240: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 241: dot. pakietu nr 4 poz. 7.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania i uzna za równoważny - zestaw do blokad ciągłych w technologii „cewnik na igle” składający się z igły pokrytej powłoką typu Nanoline (odstłonięty tylko czubek igły), z ulepszoną echogenicznością na pierwszych 2 cm igły w postaci dwóch wyraźnych segmentów po 1cm, z kablem do stymulacji. Cewnik widoczny w USG ślepo zakończony z trzema otworami bocznymi, kaniula wprowadzająca z możliwością przymocowania do skóry pacjenta, filtr 0.2 µm, z systemem do mocowania filtra, w rozmiarach:

Igła 21G x 68mm, cewnik 20Gx 82mm

Igła 21 G x 101 mm, cewnik 20Gx 114 mm

Odpowiedź na pyt. nr 241: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 242: dot. pakietu nr 4 poz. 8.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania i uzna za równoważny - zestaw do blokad ciągłych składający się z igły Tuohy pokrytej powłoką typu Nanoline (odstłonięty tylko czubek igły), z ulepszoną echogenicznością na pierwszych 2 cm igły w postaci dwóch wyraźnych segmentów po 1cm, z kablem do stymulacji. Cewnik widoczny w USG, otwór dystalny, filtr 0.2 µm, z systemem do mocowania filtra, w rozmiarach:

Igła 18 G x 75 mm, cewnik 20 G x 50 cm

Igła 18 G x 100 mm, cewnik 20 G x 50 cm

Igła 18 G x 150 mm, cewnik 20 G x 50 cm

Odpowiedź na pyt. nr 242: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 243: dot. pakietu nr 4 poz. 10.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw do połączonego znieczulenia podpajęczynówkowego i zewnątrzoponowego z cewnikiem i miękką końcówką oraz trzema otworami bocznymi i systemem unieruchomienia igły podpajęcznej w igle zewnątrzoponowej. W skład zestawu wchodzi także łącznik zatraskowy, strzykawka LOR., filtr 0.2 µm.

Rozmiary:

igła zewnątrzoponowa Tuohy 18G x 90 mm

igła podpajęczna Sprotte 27 G

cewnik zewnątrzoponowy 20G x 90 cm

Odpowiedź na pyt. nr 243: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 244: dot. Pakiet 32, Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinówki z dołączoną igłą 1ml./ 40 i.u. 0,4 x 13 mm; w opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź na pyt. nr 244: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 245: dot. Pakiet 32, Poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinówki z wtopioną igłą 1ml./ 40 i.u. 0,3 x 8 mm; w opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź na pyt. nr 245: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 246: dot. Pakiet 74, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 częściowej 1 ml do tuberkuliny, końcówka luer-lock z logo producenta na cylindrze, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź na pyt. nr 246: Tak, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 247: dot. Pakiet nr 20

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów i sterylności produktów oczekuje dostawy cewników z kanałem do napełnienia balonu ze sztywną zastawką i oznaczeniem: materiału cewnika, rozmiaru, śr. zew. cewnika, pojemność balonu i logo marki. Na opakowaniu zbiorczym dla łatwej identyfikacji produktu oznaczenie numeryczne i kolorystyczne rozmiaru, czas utrzymania do 14 dni potwierdzone w karcie katalogowej lub oświadczeniem producenta?

Odpowiedź na pyt. nr 247: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 248: dot. Pakiet nr 20

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów i sterylności produktów oczekuje dostawy cewników pakowanych jednostkowo folia-papier, w środku opakowanie wew. foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania?

Odpowiedź na pyt. nr 248: Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany oraz udzielone wyjaśnienia stanowią integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia modyfikacji w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SIWZ w przedmiotowym postępowaniu.

W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku

