

wielkopolskie centrum onkologii

ul. Garbary 15, 61-866 Poznań
tel. (+48-61) 885 05 00, fax 61 852 19 48

dyrektor 61 885 07 00

Poznań, dnia 02.10.2023

EZ/75/2023/. 773

Wg rozdzielnika:

do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie publiczne nr 75/2023

dotyczy: **Zakup i dostawa sprzętu sterylnego jednorazowego użytku – 70 pakietów.**

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), udziela odpowiedzi:

Pytanie 1

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust.1a wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 1a wskazał: 1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku: a) Za każdy dzień zwłoki w realizacji zamówienia Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę 0,2% kwoty brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, łącznie nie więcej niż 20% wartości brutto części zamówienia niezrealizowanej w terminie. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić

do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 1a wzoru

Umowy i obniżenie kary umownej do 0,1% kwoty brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, łącznie nie więcej niż 10% wartości brutto części zamówienia niezrealizowanej w terminie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 2

Pakiet 24

Pytanie 1 Czy Zamawiający w celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP, dopuści porty o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności, różnice podane w nawiasach:

Pozycja 1

Port niskoprofilowy o masie nie większej niż 5 gram. Wysokość portu maksymalnie 10,1 mm (12,1mm). Objętość wewnętrzna komory nie mniejsza niż 0,35 ml. Komora portu wykonana z tytanu (**komora portu wykonana z z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego-innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla)**). Membrana o średnicy nie mniejszej niż 10,5 mm, wytrzymująca min. 2000 wkłuć. Cewnik silikonowy(**poliuretanowy**) maksymalnie 8 Fr, długości minimalnej 600 mm, z zaznaczonymi odstępami, co 1 cm. Średnica wewnętrzna cewnika nie mniejszej niż 1,2 mm, średnica zewnętrzna cewnika maksymalnie 2,4 mm. Maksymalne rekomendowane ciśnienie nie mniejsze niż 22,4 Ba. Nie wykluczający wykonania badań TK i MR. Wszystkie elementy niemetalowe portu widoczne w RTG. W zestawie winny znajdować się akcesoria do wszczepienia portu. Port sterylny, jednorazowego użytku. Pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Opis w języku polskim. Do każdego zestawu portu Zamawiający bezwzględnie wymaga dołączenia czytelnej broszury informacyjnej w postaci książeczki i paszportu dla pacjenta w języku polskim.

Wyposażenie zestawu wprowadzającego:

- igła typu Seldingera
- rozszerzało i druciana prowadnica typu „J”
- rozszerzacz podskórny - tunelizator
- prowadnica rozszczepialna (tzw. koszulka rozrywalna)
- strzykawka 10 ml
- igła do portu z drenem w rozmiarze 20G/20 mm – w zestawie lub osobno dołączona
- igła do płukania portu w rozmiarze 22G/20-30 mm - w zestawie lub osobno dołączona

(oferujemy igły typu Huber 22 G (1 prosta i 1 zakrzywiona pod kątem 90°)

Zamawiający wymaga 2 szt. próbek oferowanego przedmiotu zamówienia do przetestowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza portu niskoprofilowego o wysokości 12,1mm (wysokość zwiększona o 20% w stosunku do wymaganego).

Wymagana komora portu wykonana z tytanu. Cewnik portu wymagany silikonowy.

Wymagane osobno lub w zestawie: igła do portu z drenem 20G i igła prosta lub zakrzywiona 22G

Pozycja 2

Port żylny dla dorosłych standardowy

Port o masie nie większej niż 8,0 gram. Wysokość portu maksymalnie 12,2 mm. Objętość wewnętrzna komory nie mniejsza niż 0,55 ml (0,52ml). Komora portu wykonana z tytanu. (**komora portu wykonana z z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla)**).

Membrana o średnicy nie mniejszej niż 12 mm, wytrzymująca min. 2000 wkłuć. Cewnik silikonowy, maksymalnie 8 Fr, długości minimalnej 600 mm, z zaznaczonymi odstępami co 1 cm. Średnica wewnętrzna cewnika nie mniejszej niż 1,2 mm, średnica zewnętrzna cewnika maksymalnie 2,4 mm(**2,6mm**). Maksymalne rekomendowane ciśnienie nie mniejsze niż 22,4 Ba. Nie wykluczający wykonania badań TK i MR. Wszystkie elementy niemetalowe portu widoczne w RTG. W zestawie winny znajdować się akcesoria do wszczepienia portu. Port sterylny, jednorazowego użytku. Pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Opis w języku polskim. Do każdego zestawu portu Zamawiający bezwzględnie wymaga dołączenia czytelnej broszury informacyjnej w postaci książeczki i paszportu dla pacjenta w języku polskim.

Wyposażenie zestawu wprowadzającego:

- igła typu Seldingera
- rozszerzało i druciana prowadnica typu „J”
- rozszerzacz podskórny - tunelizator
- prowadnica rozszczepialna (tzw. koszulka rozrywalna)
- strzykawka 10 ml
- igła do portu z drenem w rozmiarze 20G/20 mm – w zestawie lub osobno dołączona
- igła do płukania portu w rozmiarze 22G/20-30 mm - w zestawie lub osobno dołączona

(oferujemy igły typu Huber 22 G (1 prosta i 1 zakrzywiona pod kątem 90°)
Zamawiający wymaga 2 szt. próbek oferowanego przedmiotu zamówienia do przetestowania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga port wykonany z tytanu.

Wymagane w zestawie lub osobno : igła do portu z drenem 20G i igła prosta lub zakrzywiona 22G.

Pozycja 3

Port żylny dla dorosłych zestaw do założenia pod kontrolą USG niskoprofilowy. Port niskoprofilowy o masie nie większej niż 5 gram. Wysokość portu maksymalnie 10,1 mm(12,1mm). Objętość wewnętrzna komory nie mniejsza niż 0,35 ml. Komora portu wykonana z tytanu(komora portu wykonana z z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla). Membrana o średnicy nie mniejszej niż 10,5 mm, wytrzymująca min. 2000 wkłuc. Cewnik silikonowy maksymalnie 8 Fr, długości minimalnej 600 mm, z zaznaczonymi odstępami, co 1 cm. Średnica wewnętrzna cewnika nie mniejszej niż 1,2 mm, średnica zewnętrzna cewnika maksymalnie 2,4 mm. Maksymalne rekomendowane ciśnienie nie mniejsze niż 22,4 Ba. Nie wykluczający wykonania badań TK i MR. Wszystkie elementy niemetale portu widoczne w RTG. W zestawie winny znajdować się akcesoria do wszczepienia portu. Port sterylny, jednorazowego użytku. Pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Opis w języku polskim. Do każdego zestawu portu Zamawiający bezwzględnie wymaga dołączenia czytelnej broszury informacyjnej w postaci książeczki i paszportu dla pacjenta w języku polskim.

Wyposażenie zestawu wprowadzającego:

- echogeniczna igła punkcyjna
 - rozszerzało i druciana prowadnica typu „J”
 - rozszerzacz podskórny - tunelizator
 - prowadnica rozszczepialna (tzw. koszulka rozrywalna)
 - strzykawka 10 ml
 - igła do portu z drenem w rozmiarze 20G/20 mm – w zestawie lub osobno dołączona
 - igła do płukania portu w rozmiarze 22G/20-30 mm - w zestawie lub osobno dołączona
- (oferujemy igły typu Huber 22 G (1 prosta i 1 zakrzywiona pod kątem 90°)

W zestawie:

- „Bańka Raulersona” (prosimy o usunięcie zapisu Bańska Raulersona, jest to patent jednego wykonawcy uniemożliwiający składanie ofert wielu wykonawcom)
- sterylny rękaw (bez lateksu) do sondy USG oraz dwie sterylne gumki (paski, zaciski) do zabezpieczenia rękawa.
- sterylny gel do USG

Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dostarczenia na wezwanie 2 szt. próbek celem przetestowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza portu niskoprofilowego o wysokości 12,1mm (wysokość zwiększona o 20% w stosunku do wymaganego).

Wymagana komora portu wykonana z tytanu.

Wymagane w zestawie lub osobno : igła do portu z drenem 20G i igła prosta lub zakrzywiona 22G.

W zestawie dopuszczamy inne systemy niż „Bańka Raulersona” zabezpieczające przed wypływem krwi po nakłuciu naczynia krwionośnego w chwili wprowadzania prowadnika. Zamawiający dopuszcza sterylne paski, zaciski do zabezpieczenia rękawa USG.

Pozycja 4

Port żylny dla dorosłych zestaw do założenia pod kontrolą USG niskoprofilowy. Port niskoprofilowy o masie nie większej niż 5 gram. Wysokość portu maksymalnie 10,1 mm(12,1mm). Objętość wewnętrzna komory nie mniejsza niż 0,35 ml. Komora portu wykonana z tytanu. (komora portu wykonana z z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla). Membrana o średnicy nie mniejszej niż 10,5 mm, wytrzymująca min. 2000 wkłuc. Cewnik silikonowy maksymalnie 8 Fr, długości minimalnej

600 mm, z zaznaczonymi odstępami, co 1 cm. Średnica wewnętrzna cewnika nie mniejszej niż 1,2 mm, średnica zewnętrzna cewnika maksymalnie 2,4 mm(2,6mm). Maksymalne rekomendowane ciśnienie nie mniejsze niż 22,4 Ba. Nie wykluczający wykonania badań TK i MR. Wszystkie elementy niemetalowe portu widoczne w RTG. W zestawie winny znajdować się akcesoria do wszczepienia portu. Port sterylny, jednorazowego użytku. Pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Opis w języku polskim. Do każdego zestawu portu Zamawiający bezwzględnie wymaga dołączenia czytelnej broszury informacyjnej w postaci książeczki i paszportu dla pacjenta w języku polskim.

Wyposażenie zestawu wprowadzającego:

- echogeniczna igła punkcyjna
 - rozszerzało i druciana prowadnica typu „J”
 - rozszerzacz podskórny - tunelizator
 - prowadnica rozszczepialna (tzw. koszulka rozrywalna)
 - strzykawka 10 ml
 - igła do portu z drenem w rozmiarze 20G/20 mm – w zestawie lub osobno dołączona
 - igła do płukania portu w rozmiarze 22G/20-30 mm - w zestawie lub osobno dołączona
- (oferujemy igły typu Huber 22 G (1 prosta i 1 zakrzywiona pod kątem 90°)**

W zestawie:

- „Bańka Raulersona” **(prosimy o usunięcie zapisu Bańska Raulersona, jest to patent jednego wykonawcy uniemożliwiający składanie ofert wielu wykonawcom)**
- sterylny rękaw (bez lateksu) do sondy USG oraz dwie sterylne gumki (**paski, zaciski**) do zabezpieczenia rękawa.
- sterylny gel do USG

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza portu niskoprofilowego o wysokości 12,1mm (wysokość zwiększona o 20% w stosunku do wymaganego).

Wymagana komora portu wykonana z tytanu.

Wymagane w zestawie lub osobno : igła do portu z drenem 20G i igła prosta lub zakrzywiona 22G

W zestawie dopuszczamy inne systemy niż „Bańka Raulersona” zabezpieczające przed wypływem krwi po nakłuciu naczynia krwionośnego w chwili wprowadzania prowadnika.

Pozycja 5

Prosimy o usunięcie pozycji 5

„Zestaw wprowadzający do portu.

Wyposażenie zestawu wprowadzającego:

- igła typu Seldingera
 - rozszerzało i druciana prowadnica typu „J”
 - rozszerzacz podskórny - tunelizator
 - prowadnica rozszczepialna (tzw. koszulka rozrywalna)
 - strzykawka 10 ml
 - igła do portu z drenem w rozmiarze 20G/20 mm – w zestawie lub osobno dołączona
 - igła do płukania portu w rozmiarze 22G/20-30 mm - w zestawie lub osobno dołączona
- Zamawiający wymaga 2 szt. próbek oferowanego przedmiotu zamówienia do przetestowania.”

a co za tym idzie usunięcie wymogu dotyczącego próbek w pozycji 5. Producenci zazwyczaj umieszczają zestawy wprowadzające razem z portami w opakowaniu. Umieszczenie zestawu wprowadzającego oddzielnie, może uniemożliwić składanie ofert wielu wykonawcom co uniemożliwi zamawiającemu otrzymanie ofert korzystnych cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza usunięcia POZ.5.

Zestaw wprowadzający umożliwia wymianę igły lub prowadnika w trakcie zakładania portu w przypadku np. zgięcia prowadnika, bez konieczności otwierania nowego zestawu z portem naczyniowym.

Pytanie 2

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający określił w SWZ parametry takie jak rozmiar oraz materiał, z którego mają być wykonane porty. Zamawiający dopuszcza inne rozwiązania niż „Bańka Raulersona” zabezpieczające przed wypływem krwi po nakłuciu naczynia krwionośnego w chwili wprowadzania przewodnika.

Pytanie 3

Pakiet 2 Czy zamawiający dopuści:

Poz. 1 Igła do biopsji pod kontrolą EUS (FNA):

Igła wykonana ze stali kobaltowo chromowej, na całej długości pokryta echogenicznym wzorem zapewniającym dobrą widoczność w obrazie EUS. Osłonki igły o średnicy 1.8mm dla 25 G, 22G, 19 G Mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły. Regulowana długość wysunięcia igły w granicach: 0 – 8 cm. Regulowana długość robocza w granicach: 137.5 cm do 141.5 cm. Średnice: 25, 22 i 19 Gauge,

Sprzęt sterylny, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności sprzętu minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Zamawiający wymaga 2 szt. próbek oferowanego przedmiotu zamówienia do przetestowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ. Proponowane produkty mają tę samą średnicę osłonki dla różnych rozmiarów igieł. Wymagamy zróżnicowania dla poszczególnych rozmiarów.

Poz. 2 Igła do biopsji pod kontrolą EUS (FNB):

Igła wykonana ze stali kobaltowo chromowej. Igła zakończona trzema nierównymi, ostrzami. Igła na całej długości pokryta echogenicznym wzorem zapewniającym dobrą widoczność w obrazie EUS. Osłonki igły o średnicy 1.8mm dla 25, 22, 19 G. Mandryn wykonany z nitinolu, wyposażony w klips pozwalający na jego spięcie w formie pętli po wyjęciu z igły. Regulowana długość wysunięcia igły w granicach: 0 – 8 cm. Regulowana długość robocza w granicach: 137.5 cm do 141.5 cm. Średnica 25G, 22G i 19G,

Sprzęt sterylny, jednorazowe, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności sprzętu minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Zamawiający wymaga 2 szt. próbek oferowanego przedmiotu zamówienia do przetestowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ. Proponowane produkty mają tę samą średnicę osłonki dla różnych rozmiarów igieł. Wymagamy zróżnicowania dla poszczególnych rozmiarów.

Pakiet 11 Czy zamawiający dopuści

Poz. 1 Narzędzie do usuwania obciętych polipów i ciał obcych

Narzędzie do usuwania obciętych polipów i ciał obcych wykonane z drutu i siatki poliestrowej, rozpostartej na pętli o średnicy 3cm, średnica zewnętrzna osłonki 2,5mm, długość robocza 230cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza z powodu braku informacji o długości pętli. Wymagana siatka na pętli o wymiarach 3cmx5,5cm.

Poz. 2 Pętla dedykowana tylko do polipektomii na zimno
Pętla dedykowana tylko do polipektomii na zimno, okrągła, 10 mm, sztywna, osłonka 2,3 mm, długość 230 cm, do kanału roboczego 2,8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga osłonki 2,4 mm oraz długości 240 cm.

Pytanie 4

PYTANIE 1 – dotyczy pakietu 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd do infuzji z wbudowanym filtrem 0,2 µm zapobiegającym wyciekaniu płynów oraz przedostawaniu się do organizmu zanieczyszczeń, bakterii oraz grzybów; unikalny filtr odpowietrzający utrzymuje stały poziom płynu infuzyjnego i blokuje dostęp powietrza. Nie zawiera lateksu, DEHP, PCV, jest nietoksyczny oraz niepirogenny. Opakowania: jednostkowe: folia-papier; zbiorcze

(pośrednie): 10 szt.; karton: 10 opakowań/100 szt. Opisany przyrząd był dostarczany do Państwa Szpitala w ramach zeszłorocznej umowy.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

PYTANIE 2 – dotyczy pakietu 14, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczoteczki cytologicznej prostej z włosiem o zróżnicowanej długości od 4-8 mm ułożonych spiralnie na odcinku 18 mm i długości całkowitej 198 mm, reszta zgodna wymaganiami SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pałeczki jałowej do wymazów cytologicznych a nie szczoteczki.

PYTANIE 3 – dotyczy pakietu 25, pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2 – marker chirurgiczny z linijką, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie osobnego pakietu.

PYTANIE 4 – dotyczy pakietu 25, pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie jako równoważnego, markera chirurgicznego do skóry z dwustronną końcówką 0,5 mm oraz 1,0 mm, szybkoschnący, odporny na środki dezynfekujące, w zestawie giętka linijka o dł. 15cm/6', zapewniająca dokładne odmierzenie nawet na nierównych powierzchniach, dodatkowa skala pomiarowa o dł. 6 cm na markerze, fioletowy atrament /fiolet gencjanowy/, sterylizowany radiacyjnie.

Zaferowany marker chirurgiczny jest powszechnie stosowany w placówkach opieki zdrowotnej. Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Tak, dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań Zamawiającego.

Pytanie 5

Pakiet 23 Pozycja 2 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy dbając o bezpieczeństwo pacjenta Zamawiający wymaga aby prześcieradło do transportu posiadało badanie wytrzymałość na rozdzieranie zgodnie z normą ASTM D5733?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby oferowane prześcieradło posiadało badanie na wytrzymałość na rozdzieranie zgodnie z obowiązującą normą .

Pakiet 23 Pozycja 3 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy dbając o bezpieczeństwo pacjenta Zamawiający wymaga aby pasy były mocowane do stołu za pomocą trwale zintegrowanej z pasem plastikowej klamerki - sprzączki w rozmiarze min. 10cm x 4cm (+/-2cm).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby pasy stabilizujące pacjenta były mocowane do stołu za pomocą trwale zintegrowanej z pasem klamerki. Materiał i rozmiar klamerki winien zapewniać bezpieczeństwo pacjenta i komfort dla użytkownika.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga w pak. 64 poz. 1 cewnika pośredniej długości zakładany obwodowo, przeznaczony do dożylnych metod leczenia, pobierania próbek krwi oraz automatycznego wstrzykiwania środka kontrastującego **pod ciśnieniem 325PSI, przepływ**

3ml/s; jednokanałowy cewnik pośredni 3F; jednokanałowy cewnik pośredni 4F pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 7ml/s.; dwukanałowy cewnik pośredni 4F, kanały 21G i 19G pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 4ml/s; długość cewnika 20cm, docinany od części dystalnej co pozwala na precyzyjne/indywidualne dobranie długości cewnika do rozmiarów pacjenta; do wyboru Zamawiającego w momencie składania zamówienia. Dostosowany do terpii poniżej 30 dni, radiocieniujący, wykonany z poliuretanu miękającego pod wpływem temperatury ciała. Cewnik o kształcie odwróconego stożka zapewniający odporność na skręcanie.

Przepływ grawitacyjny: 3F=729ml/h, objętość wypełnienia 0,31ml; 4Fjednoświatłowy= 2116ml/h, objętość wypełnienia 0,37ml; 4Fdwuświatłowy= 220/1523ml/h, objętość wypełnienia 0,30/0,38ml. Sterylizowany tlenkiem etylenu. 2 lata ważności.

Sterylny zestaw w którego skład wchodzi:

1. Jednokanałowy cewnik 3F średnica zew. 0,94mmx20cm dł 1x, lub 4F jednokanałowy średnica zew. 1,32mmx20cm dł lub 4F dwukanałowy, średnica zew. 1,40mmx20cm dł

2. strzykawka 12ml 1szt.,

3. Przyrząd stabilizujący Statlock 1 szt.,

4. Skalpel bezpieczny 1 szt.,

5. taśma miernicza 1szt.,

6. Zatyczka 1 szt.

7. **MIKROINTRODUKTOR:** 1. Prowadnik Flexura, nitinol z prostą końcówką 0,46mm średnica zewnętrzna x 50cm dł., giętki 1szt., 2. Introduktor; bezpieczny dożylny cewnik obwodowy 20G (1,1mm średnica zewnętrzna x 45mm dł., 3. Mikrointroduktor MicroEZ cewnik 3F=3,5F (1,3mm średnica wewnętrzna x 1,8mm średnica zewnętrzna x 5cm długości) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna) 1szt.; 4F= Mikrointroduktor MicroEZ 4,5F (1,6mm średnica wewnętrzna x 2,3mm średnica zewnętrzna x 7cm długości) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna) 1szt.; 4Fdwuświatłowy= Mikrointroduktor MicroEZ 4,5F (1,6mm średnica wewnętrzna x 2,3mm średnica zewnętrzna x 7cm długości) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna) 1szt. 4. Igła: introduktor; 21G (0,9mm średnica zewnętrzna x 0,45mm średnica wewnętrzna x 70mm dł.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik pośredni zakładany obwodowo pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 3ml/s; jednokanałowy cewnik pośredni 3F; jednokanałowy cewnik pośredni 4F pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 7ml/s.; dwukanałowy cewnik pośredni 4F, kanały 21G i 19G pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 4ml/s; długość cewnika 20cm, docinany od części dystalnej co pozwala na precyzyjne/indywidualne dobranie długości cewnika do rozmiarów pacjenta.

2. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od konieczności nieodpłatnego użyczenia urządzeń wymaganych w Pakiecie nr 69 poz. 4 oraz zgodę na modyfikację załącznika cenowego tak, aby istniała możliwość wyceny kosztu dzierżawy aparatu na okres trwania umowy w miesięcznych cyklach rozliczeniowych.

Z art. 7 pkt 32 PZP wynika, że zamówienie to odpłatna umowa tym samym odpowiednio świadczenie nieodpłatne jest niedopuszczalne, a wszystkie części oferty powinny zostać wycenione. Oczywiście jest, że wszystko co jest przedmiotem świadczenia i ma jakąkolwiek wartość musi zostać „objęte” finalnym wynagrodzeniem.

Dodatkowego uzasadnienie można by poszukiwać także na gruncie przepisów kodeksu cywilnego (jak to ustawa PZP nazywa przepisów odrębnych) oraz prawa podatkowego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis o konieczności użyczenia urządzenia na czas trwania umowy.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu nr 16:

Czy Zamawiający dopuści dotychczas stosowane rurki tracheostomijne w nowej serii z oznaczeniem na baloniku kontrolnym rozmiaru rurki, średnicy mankietu, marki oraz producenta, a na kołnierzu z oznaczeniem rozmiaru rurki, marki, producenta oraz nazwą serii produktu? Produkt spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

Pytanie 8

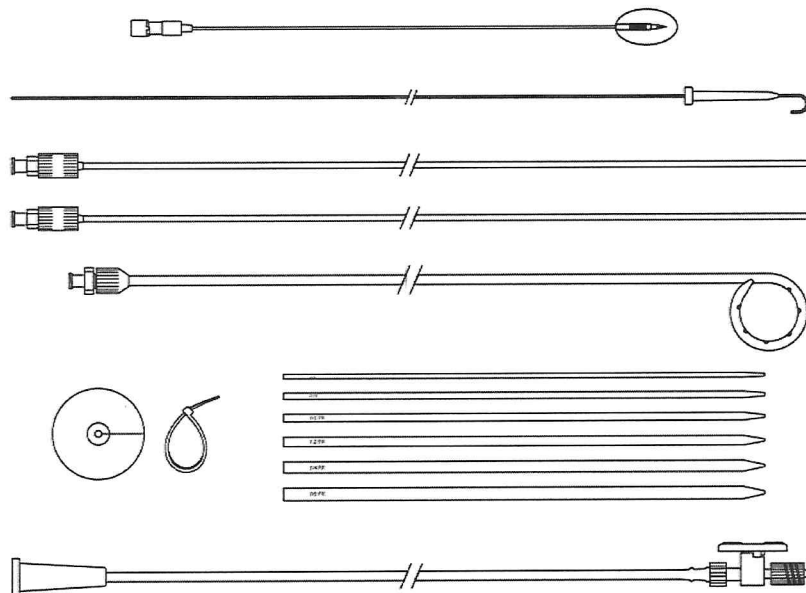
Pakiet nr 27, Pozycja nr 1 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie cewnika moczowodowego bez mandrynu, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści, wymaga cewnika moczowodowego typ Nelaton z mandrynem.

Pakiet nr 27, Pozycja nr 2 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie cewnika moczowodowego Singiel o rozmiarach 4.7, 6.0, 7.0, 8.2 / 75 cm w zestawie z drutem o długości 100 cm, pakowane pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga przewodnicy pokrytej PTFE o dł. 150 cm z giętką bezpieczną końcówką oraz sztywną, a nie drutu dł. 100 cm.

Pakiet nr 27, Pozycja nr 3 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaoferowanie zestawu do nefrostomii o rozmiarach 6Ch, 8Ch, 10Ch składającego się z elementów jak na zdjęciu:



Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga opisanego zestawu o podanym w SWZ przez Zamawiającego składzie.

Pakiet nr 27, Pozycja nr 4 - Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów zgodzi się na zaferowanie 12- miesięcznych zestawów do szynowania moczowodów wykonanych z termoczułego poliuretanu z drutem hydrofilnym 145 cm w zestawie oraz sterowalym popychaczem o rozmiarach 5 Ch, 6Ch, 7Ch , długość 24,26,28 cm?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga opisanego zestawu o podanym w SWZ przez Zamawiającego składzie.

Pytanie 9

Wykonawca zwraca się z pytaniem do Zamawiającego czy dopuści:

Pakiet 20, poz. 1

Trokar optyczny 11mm z transparentną, ściętą, zewnątrznie żebrowaną kaniulą o długości 100 mm. Trokar posiada: uchwyt umożliwiający fiksowanie kaniuli do powłok, trójstopniowy zawór do insuflacji, zdejmowalną uniwersalną redukcję/ podwójną uszczelkę 5mm-11mm oraz dodatkową uszczelkę w kaniuli, możliwość szybkiej desuflacji bez odłączania wężyka CO2, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokara na główce nieprzeźroczystego obturatora zakończonego grotem w kształcie eliptycznego stożka z symetrycznie położonymi skrzydełkami oraz wejściem na optykę z dodatkową uszczelką umieszczoną w główce obturatora. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający nie potrzebuje trokara z dodatkowym uchwytem umożliwiającym fiksowanie kaniuli . Dodatkowo Zamawiający z w/w opisu nie może wnioskować o systemie wprowadzania trokaru (ostrzowy ?, separacyjny ? bezpieczny ? optyczny ?)

Pakiet 20, poz. 2

Jednorazowa kaniula o średnicy 11mm, długość ok. 100 mm, redukcja 5-11 mm, kaniula posiadająca trójstopniowy zawór do insuflatora, umożliwiający desuflację bez odłączonego wężyka CO2, z dodatkową uszczelką, pakowana pojedynczo, kompatybilna z trokarem z pozycji nr 1. Możliwość zdjęcia górnej obudowy trokara wraz z uszczelką. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim.

Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 20, poz. 3

Trokar optyczny 5mm z transparentną, ściętą, zewnątrznie żebrowaną kaniulą o długości 100 mm. Trokar posiada: uchwyt umożliwiający fiksowanie kaniuli do powłok, trójstopniowy zawór do insuflacji, dodatkową uszczelkę w kaniuli, możliwość szybkiej desuflacji bez odłączania wężyka CO2, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokara na główce nieprzeźroczystego obturatora zakończonego grotem w kształcie eliptycznego stożka z symetrycznie położonymi skrzydełkami oraz wejściem na optykę z dodatkową uszczelką umieszczoną w główce obturatora. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający nie potrzebuje trokara z dodatkowym uchwytem umożliwiającym fiksowanie kaniuli . Dodatkowo Zamawiający z w/w opisu nie może wnioskować o systemie wprowadzania trokaru (ostrzowy ?, separacyjny ? bezpieczny ? optyczny ?)

Pakiet 20, poz. 3

Trokar optyczny 3-5mm z transparentną, ściętą, zewnątrznie żebrowaną kaniulą o długości 100 mm. Trokar posiada: uchwyt umożliwiający fiksowanie kaniuli do powłok, trójstopniowy zawór do insuflacji, dodatkową uszczelkę w kaniuli, możliwość szybkiej desuflacji bez odłączania wężyka CO2, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokara na główce nieprzeźroczystego obturatora zakończonego grotem w kształcie eliptycznego stożka z symetrycznie położonymi skrzydełkami oraz wejściem na optykę z dodatkową uszczelką umieszczoną w główce obturatora. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający nie potrzebuje trokara 3-5 mm.

Pakiet 20, poz. 4

Jednorazowa kaniula o średnicy 5 mm, długość ok. 100 mm, kaniula posiadająca trójstopniowy zawór do insuflatora, umożliwiający desuflację bez odłączonego wężyka CO₂, z dodatkową uszczelką, pakowana pojedynczo, kompatybilna z trokarem z pozycji nr 1. Możliwość zdjęcia górnej obudowy trokara wraz z uszczelką. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 20, poz. 4

Jednorazowa kaniula o średnicy 3-5 mm, długość ok. 100 mm, kaniula posiadająca trójstopniowy zawór do insuflatora, umożliwiający desuflację bez odłączonego wężyka CO₂, z dodatkową uszczelką, pakowana pojedynczo, kompatybilna z trokarem z pozycji nr 1. Możliwość zdjęcia górnej obudowy trokara wraz z uszczelką. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający nie potrzebuje kaniuli 3-5 mm.

Pakiet 20, poz. 5

Trokar optyczny 12mm z transparentną, ściętą, zewnętrźnie żebrowaną kaniulą o długości 100 mm. Trokar posiada: uchwyt umożliwiający fiksowanie kaniuli do powłok, trójstopniowy zawór do insuflacji, zdejmowalną uniwersalną redukcję/ podwójną uszczelkę 5-12mm oraz dodatkową uszczelkę w kaniuli, możliwość szybkiej desuflacji bez odłączania wężyka CO₂, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokara na główce nieprzeźroczystego obturatora zakończonego grotem w kształcie eliptycznego stożka z symetrycznie położonymi skrzydełkami oraz wejściem na optykę z dodatkową uszczelką umieszczoną w główce obturatora. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający nie potrzebuje trokara z dodatkowym uchwytem umożliwiającym fiksowanie kaniuli. Dodatkowo Zamawiający z w/w opisu nie może wnioskować o systemie wprowadzania trokaru (ostrzowy ?, separacyjny ? bezpieczny ? optyczny ?)

Pakiet 20, poz. 6

Trokar optyczny 15mm z transparentną, ściętą, zewnętrźnie żebrowaną kaniulą o długości 100 mm. Trokar posiada: uchwyt umożliwiający fiksowanie kaniuli do powłok, trójstopniowy zawór do insuflacji, zdejmowalną uniwersalną redukcję/ podwójną uszczelkę 5-15mm oraz dodatkową uszczelkę w kaniuli, możliwość szybkiej desuflacji bez odłączania wężyka CO₂, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokara na główce nieprzeźroczystego obturatora zakończonego grotem w kształcie eliptycznego stożka z symetrycznie położonymi skrzydełkami oraz wejściem na optykę z dodatkową uszczelką umieszczoną w główce obturatora. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający nie potrzebuje trokara z dodatkowym uchwytem umożliwiającym fiksowanie kaniuli. Dodatkowo Zamawiający z w/w opisu nie może wnioskować o systemie wprowadzania trokaru (ostrzowy ?, separacyjny ? bezpieczny ? optyczny ?)

Pakiet 20, poz. 7

Trokar optyczny 3-5mm z transparentną, ściętą, zewnętrźnie żebrowaną kaniulą o długości 100 mm. Trokar posiada: uchwyt umożliwiający fiksowanie kaniuli do powłok, trójstopniowy zawór do insuflacji, zdejmowalną uniwersalną redukcję/ podwójną uszczelkę 3-5mm oraz dodatkową uszczelkę w kaniuli, możliwość szybkiej desuflacji bez odłączania wężyka CO₂, wyraźne oznaczenie rozmiaru trokara na główce nieprzeźroczystego obturatora zakończonego grotem w kształcie eliptycznego stożka z symetrycznie położonymi skrzydełkami oraz wejściem na optykę z dodatkową uszczelką umieszczoną w główce obturatora. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. W tej pozycji Zamawiający opisał trokar 5 mm dł. 150 mm (a nie jak zapytuje Oferent 3-5 mm dł. 100mm.).

Pytanie 10

1. Czy Zamawiający zgadza się podawać dodatkowo w każdym zamówieniu lub informacji o pobraniu numer katalogowy zamawianych wyrobów, numer umowy zawartej pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym, na podstawie której Zamawiający składa zamówienie oraz adres poczty elektronicznej Zamawiającego służący do odbierania faktur elektronicznych? W przypadku uwzględnienia, prosimy o uzupełnienie wzoru umowy (załączonego do SWZ) zgodnie z art. 286 ust. 1 P.z.p., poprzez umieszczenie we wzorze postanowienia dotyczącego dodatkowych elementów podawanych w treści zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie przy zamówieniu numeru katalogowego zamawianych wyrobów wraz z numerem umowy oraz adresem poczty elektronicznej.

2. Czy Zamawiający akceptuje stosowanie faktur elektronicznych zgodnie z art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 931)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający akceptuje stosowanie faktur elektronicznych.

Pytanie 11

Pakiet 25 poz. 1

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekując zamknięcia z zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem zamawiający wymaga zamknięcia pozwalającego na zablokowanie licznika po każdym liczeniu, ale możliwość ponownego otwarcie jeśli to wymagane.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zamknięcia zabezpieczonego przed przypadkowym otwarciem po użyciu pudełka, tak aby nie było możliwości ponownego otwarcia i nie dochodziło do przypadkowego wypadnięcia ostrych przedmiotów w transporcie do utylizacji.

Pakiet 25 poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Marker do oznaczania linii cięcia na ciele pacjenta. Końcówka zwykła, kolor fioletowy, odporny na zmywanie w opakowaniu z linijką 12 cm do 15 cm. Sterylne, jednorazowego użytku. Pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku angielskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Opis na opakowaniu wymagany jest w języku polskim.

Pakiet 28

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Pojemnik z wodą do nawilżania.

Pojemnik z wodą o pojemności 350 ml, wyposażony w łącznik (adapter). Sterylny lub biologicznie czysty, pakowana pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku angielskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Możliwość stosowania u jednego pacjenta.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymaga pojemnika z wodą sterylnego.

Pakiet 29

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Pojemnik z wodą do nawilżania.

Pojemnik z wodą o pojemności 450 ml, wyposażony w łącznik (adapter). Sterylna pakowana pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku angielskim przy próbkach kolejne dostawy opis w języku polskim . Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Dołączenie do oferty badania kliniczne potwierdzające możliwość stosowania wody u wielu pacjentów przez minimum 30 dni.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. W/w opis nie spełnia żadnych opisanych wymagań Zamawiającego.

Pakiet 30

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Pojemnik z wodą do nawilżania.

Zamknięty system do inhalacji, do nebulizacji o pojemności 450 ml, zawierający sterylną

wodę, wyposażony w łącznik (adapter) sterylny lub biologicznie czysty, pakowana pojedynczo. konstrukcja butelki nie wymaga 4 portów bocznych, możliwość nebulizacji przez jeden port. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku angielskim przy próbkach kolejne dostawy opis w języku polskim. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Dołączenie do oferty badania kliniczne potwierdzające możliwość stosowania wody u wielu pacjentów przez minimum 30 dni.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga pojemnika z wodą destylowaną (dopuści sterylną) o poj. 145 ml. (a nie 450 ml.) pasującego do inhalatora Omega Vario, sterylnego.

Pytanie 12

Pakiet 11, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści narzędzie do usuwania obciętych polipów i ciał obcych, jednorazowe, wykonane z drutu i siatki nylonowej rozpostartej na pętli o otwarciu 25mm i długości oczka 42mm lub otwarciu 35mm i długości oczka 51,5mm (do wyboru Zamawiającego). Średnica narzędzia 2,4mm, długość robocza 2300mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje narzędzia o wymiarach 30 mm x 55 mm z siatki poliestrowej.

Pakiet 11, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętle dedykowaną tylko do pętli na zimno, owalna, 10 mm, sztywna, osłonka 2,4 mm, długość 230 cm, do kanału roboczego 2,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje pętli okrągłych i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 13

Pytanie 1

Dotyczy: pakiet 40 - Zestaw laryngologiczny do zabiegów na głowie i szyi

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie drenu do ssaka 25CH o długości 3,5m? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 2

Dotyczy: pakiet 40 - Zestaw laryngologiczny do zabiegów na głowie i szyi

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie serwety operacyjnej z wycięciem "U" z dodatkami włókien wiskozowych w strefie wzmocnionej? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 3

Dotyczy: pakiet 40 - Zestaw laryngologiczny do zabiegów na głowie i szyi

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie serwety operacyjnej z wycięciem "U" z warstwą chłonną w strefie krytycznej, o wymiarach min. 60 x 100cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu o gramaturze min. 51 g/m², odporności na przenikanie płynów min. 392cm H₂O i absorpcji min. : 402,21g/m²? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuści. Parametry serwety mieszczą się w przedziale wymagań dotyczących materiału dla serwet operacyjnych wymaganych przez Zamawiającego.

Pytanie 4

Dotyczy: pakiet 40 - Zestaw laryngologiczny do zabiegów na głowie i szyi

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie materiału serwet: gramatura materiału min. 56 g/m², w przypadku wzmocnień 121 g/m² (laminat min. 4 warstwowy), spełniający wymogi Normy PN EN 13 795 wymagania wysokie? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Parametry oferowane dotyczące materiału dla serwet operacyjnych wymaganych przez Zamawiającego mieszczą się w przedziale zapisanych wymagań, a w przypadku wzmocnień jedynie nieznacznie odbiegają od zapisu.

Pytanie 14

Pakiet nr 18 :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważna maskę tlenową z przewodem o długości 200cm, nebulizator o pojemności 12ml skalowany co 2ml, wykonaną z medycznego delikatnego PVC ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

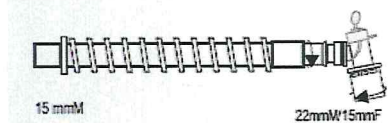
Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody, wymaga nebulizatora skalowanego co 1 cm.

2. Czy zamawiający odstąpi od wymogu opisu w języku polskim ?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu polskiego opisu.

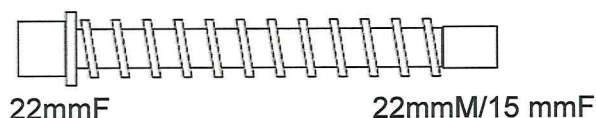
Pakiet nr 34 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny łącznik oddechowy o następujących parametrach : - gładki wewnątrz PCV, karbowany na zewnątrz - łącznik podwójnie obrotowy, pod kątem 60 stopni - port do odsysania z PCV elastyczny, port do bronchoskopii – złącza 15mmM-22mmM/15mmF - długość 15 cm. - zalecane stosowanie: do podłączenia rurki dotchawiczej z filtrem oddechowym lub obwodu oddechowego.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższy łącznik, zamawiający wymaga łącznika o długości 20cm.

Pakiet nr 34 poz. 2 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny łącznik prosty o następujących parametrach : - Rodzaj rurki: gładka wewnątrz, wykonany z PCV, karbowana na zewnątrz - Długość 15 cm - Złącza 22 mmF-22mmM/15mmF 22mmF 22mmM/15 mmF



Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższy łącznik, zamawiający wymaga łącznika o długości 20cm

Pakiet nr 34 poz. 3:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach : - Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml - Masa 35,6 g - Przewodność martwa (objętość ściśliwa) 55 ml - Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999% - Skuteczność filtracji wirusowej >99,999% - Hydrofobowa warstwa filtrująca - Nawilżanie 37 mg/l H₂O przy Vt=500ml - Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci. – Złącza 22M/15F - 22F/15M - Port kapno luer-lock z szczelnie wkręcanym koreczkiem - Czas stosowania do 24 godz.

Odpowiedź: Tak, wyrazi zgodę.

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu polskiego opisu?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu polskiego opisu.

Pakiet nr 34 poz. 4 :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach : - Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml - Masa 21 g - Przewodność martwa 33 ml - Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999% - Skuteczność filtracji wirusowej >99,999% - Złącza 22M/15F - 22F/15M – Port kapno z koreczkiem zabezpieczającym - Czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Tak, wyrazi zgodę.

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu polskiego opisu?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu polskiego opisu.

Pakiet nr 34 poz. 5 :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny filtr oddechowy z barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membrane o metodzie oddziaływania ładunków intermolekularnych o następujących parametrach: - Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml - Masa 35,6 g - Przewodność martwa (objętość

ściśliwa) 55 ml - Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999% - Skuteczność filtracji wirusowej >99,999% - Hydrofobowa warstwa filtrująca - Nawilżanie 37 mg/l H₂O przy V_t=500ml - Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci. - Złącza 22M/15F - 22F/15M - Port kapno luer-lock z szczelnie wkręcanym koreczkiem - Czas stosowania do 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga skuteczności filtracji 99,999999%

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu polskiego opisu?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu polskiego opisu.

Pakiet nr 34 poz. 6 :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny wymiennik o nawilżeniu 28,8mg/l H₂O przy V_t=500ml, urata wilgotności nie określona?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga określenia parametru utraty wilgotności - utrata wilgotności 11mg H₂O/l przy VT 500ml.

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu polskiego opisu?

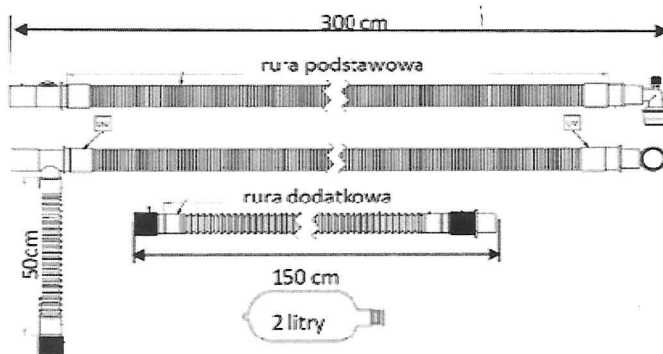
Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu polskiego opisu.

Pakiet nr 46:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, rury o długości 3metr, z dodatkową rurą o długości 150cm, rura wydechowa o regulowanej długości do 50 cm do podłączenia do aparatu , z możliwością ustawienia również długości 40 cm, waga obwodu 255 g bez akcesoriów ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody, wymaga między innymi dodatkowej rury rozciągalnej do worka 300cm, proponowana rura jest o połowę krótsza.

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,18 cm H₂O i wydechowy 0,22 cm H₂O przy przepływie 10 l/min”, gdyż są to parametry możliwe do uzyskania w warunkach laboratoryjnych, nie dających się uzyskać w warunkach szpitalnych. Wydajność ogrzewania jest bardzo zależna od temperatury otoczenia i pojemności cieplnej pacjenta.



Odpowiedź: Zamawiający nie wymagał wspomnianych parametrów, wymagał automatycznego zwrotu ciepła przez powietrze wychodzące od pacjenta w zakresie 4,1 stopnia Celsjusza przy przepływie 10l/min.

Pytanie 15

Pytanie do zadania 5 Poz. 1

Zwracamy się o dopuszczenie – rozwiązanie nier refundowanego przez NFZ wg następującego opisu. Cewnik centralny PICC zakładany obwodowo do żyły głównej górnej. Rozmiar 4F/55cm, z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym, wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy podaż 4ml/sec, posiadający funkcję pomiaru OCŻ oraz możliwość pobierania próbek krwi, jednoświatłowy; średnica wewnętrzna 18G; końcówka proksymalna zakończona zaworkiem bezigłowym, przepływ 660ml/h. W zestawie urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G/7cm

prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer, pojemnik do zabezpieczania igieł, łącznik bezigłowy Objętość wypełnienia 0.48ml, przepływ grawitacyjny 436ml/h. Wklejki do historii pacjenta wraz z nr LOT, REF i datą ważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza cewnika centralnego typu PICC nierfundowanego przez NFZ. Dopuszcza cewnik typu PICC z zastawką uniemożliwiającą aspirację przy ciśnieniu ujemnym.

Poz. 2 prosimy o dopuszczenie wg opisu: mocowania bezszwowego cewnika typu PICC plasterem hydrokoloidalnym. Mocowanie cewnika na rzep, dające możliwość wielokrotnego odpinania i zapinania cewnika. Odporny na działanie wody, przepuszczalny. Przeznaczony na 7 dni. Mocowanie o długości 90 mm (+/- 2 mm) eliptycznego kształtu ze zwężeniem w środkowej części. Część stabilizująca o szer. 35mm mm Bezlateksowy. Pakowany pojedynczo, opakowanie typu papier/folia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza mocowania bezszwowe do cewnika typu PICC na rzep. Zamawiający dopuszcza opatrunek stabilizujący zatrzaskowy z regulowanym mocowaniem skrzydełek cewnika.

Pytanie do zadania 34

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie wg opisu:

W poz. 1.3 filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,999%, przeciwprątkowej 99.999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 31-32 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę, o przestrzeni martwej 35-38ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.8; 500ml: 37.2; 750ml: 36.2; 1000ml: 35.5; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.18; 500ml: 6.77; 750ml: 7.81; 1000ml: 8.45; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim, o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,8 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga zakresu objętości oddechowej 150ml do minimum 1200ml.

W poz. 1.4 Filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, przeciwwirusowej 99,999%; o wadze 22 lub 23 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę, o przestrzeni martwej 26 lub 30 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L /przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15 ; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym, o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,6 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga zakresu objętości oddechowej 150ml do minimum 1200ml.

W poz. 1.5 filtr o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,9999% , przeciwprątkowej 99.999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni min. 1400 cm²; o wadze 52 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 80 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.4; 500ml: 37.1; 750ml: 36.3; 1000ml: 35.1; 1200ml: 34.7; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.61; 500ml: 6.90; 750ml: 7.69 ;1000ml: 8.92; 1200ml: 9.30; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.1.1 cm H₂O oraz przy 60 l/min.2.6 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy, HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15,

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga parametru przestrzeni martwej maksymalnie 65-70ml.

W poz 1.6 Sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwległych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą cztero częściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; o wadze 6,3 gram; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83 ; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O: wolny od latex,PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15.

Wszystkie filtry na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem możliwości podłączenia filtra do przedłużacza do tlenu w rozmiarze Ch14 lub drenu do tlenu.

Pytanie do zadnia 64

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie wg opisu:

cewniki pośrednie nadające się do wstrzyknięć pod ciśnieniem do 300psi i szybkości wlewu min. 5ml/s, tym samym nadające się do użycia w trakcie badań TK, przeznaczony dla pacjentów z utrudnionym dostępem żylnym lub wymagających leczenia przez więcej niż 6 dni bez wskazań do uzyskania dostępu centralnego. Cewniki pośrednie zakładane techniką zmodyfikowanego Seldingera Zestaw zawiera cewnik jednokanałowy 4Fr/20cm Cewnik w zestawie posiada trymer. Możliwość samodzielnego skrócenia cewnika. Jednocześnie mając jeden cewnik jesteśmy w stanie zaopatrzyć wielu pacjentów, którzy mają różne indywidualne uwarunkowania. W zestawie ponadto koszulka rozrywalna pozwalająca użyć metody zmodyfikowanego – Seldingera w celu założenia cewnika. Prowadnik z nitynolu, igła echogeniczna 21Gx7cm, strzykawka 10ml, trymer, skalpel taśma miernicza, opaska uciskowa, mocowanie bezszwowe oraz łącznik bezigłowy oraz wg opisu: cewniki pośrednie, przeznaczony dla pacjentów z utrudnionym dostępem żylnym lub wymagających leczenia przez więcej niż 6 dni bez wskazań do uzyskania dostępu centralnego. Cewniki pośrednie zakładane techniką zmodyfikowanego Seldingera Zestaw zawiera cewnik jednokanałowy 3Fr/20cm Cewnik w zestawie posiada trymer. Możliwość samodzielnego skrócenia do 8cm. Jednocześnie mając jeden cewnik jesteśmy w stanie zaopatrzyć wielu pacjentów, którzy mają różne indywidualne uwarunkowania. W zestawie ponadto koszulka rozrywalna pozwalająca użyć metody zmodyfikowanego – Seldingera w celu założenia cewnika. Prowadnik z nitynolu, igła echogeniczna 21Gx7cm, strzykawka 10ml, trymer, skalpel taśma miernicza, opaska uciskowa, mocowanie bezszwowe oraz łącznik bezigłowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do zdania 65

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce istniejących zapisów SWZ: Zestaw do cewnikowania tętnic zakładany tradycyjną metodą Seldingera. W skład zestawu wchodzi: cewnik wykonany z poliamidu blokowego: 20Ga/8cm, z powłoką hydrofilną z niskoprofilowanymi skrzydełkami mocującymi i przedłużaczem z przesuwany zaciskiem, który pozwala swobodnie wykonywać procedury medyczne jak i pielęgnacyjne. Igła punkcyjna z końcówką kodowaną kolorem w rozmiarze 20G/4cm, prowadnik 0,021"/35cm o obu prostych końcówkach posiadający oznakowanie wskazujące, kiedy końcówki prowadnika znajdują się w końcówce igły. Cewnik nieprzepuszczalny do promieni RTG. Cewnik dotętniczy PEBA charakteryzuje się wysoką wytrzymałością na zginanie niezależnie od zmian z temperatury pokojowej na temperaturę wewnątrz ciała. Dzięki temu cewnik jest stabilny zarówno podczas wprowadzania, jak i wewnątrz naczynia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie do zadnia 65

Czy Zamawiający wymaga, żeby cewnik dotętniczy miał przedłużacz +/- 4-5cm z przesuwany zaciskiem, co daje większy komfort dla pacjenta i personelu w trakcie wykonywania procedur medycznych oraz wklejki na produkcie z nr katalogowym, numerem serii, datą ważności do wklejenia w dokumentację medyczną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik dotętniczy z przedłużaczem +/- 4-5cm z przesuwającym zaciskiem.

Pytanie 16

Pytania dot. asortymentu:

1. **Pakiet 37.** Czy Zamawiający wymaga Kart Danych Technicznych potwierdzających parametry wyrobów ?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

2. **Pakiet 37.** Czy Zamawiający wymaga, aby serwety z laminatów dwuwarstwowych 56g/m², miały nasiąkliwość (run off) nie mniejszą niż 27,96 % ?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

3. **Pakiet 37.** Czy Zamawiający dopuści zestaw z :

- serwetą na stół do instrumentarium o wymiarach 190 cm x 150 cm, wykonana na całej powierzchni z mocnego laminatu, nieprzemakalnego, dwuwarstwowego, o gramaturze 84g/m², odporności na przenikanie cieczy min. 100 cm H₂O i chłonności min 400% - 1 szt. Owinięcie zestawu.

- z serwetą na stolik Mayo składaną teleskopowo do środka o rozmiarze 145 cm x 80 cm wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, gramatura włókniny 30g/m² , rozmiar 85x76 cm, grubość folii 50um-folia piaskowana - 1 szt.

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytania dot. projektu umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt b) wzoru umowy wyrażenie „5 % wartości umowy brutto” oraz c) wzoru umowy wyrażenie „5% łącznej wartości brutto umowy” zostały zastąpione wyrażeniem „5% niezrealizowanej wartości umowy”?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.1 dopuści przedłużacze o dł. 15cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższy łącznik, zamawiający wymaga łącznika o długości 20cm

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.2 dopuści łącznik oddechowy prosty, długość 15cm, przyłącza, 15M-15F?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższy łącznik, zamawiający wymaga łącznika o długości 20cm

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.2 dopuści łącznik oddechowy prosty, 15M-22F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga przyłącza 15M-15F

4. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.2 dopuści łącznik oddechowy prosty, 22M/15F -22?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga przyłącza 15M-15F

5. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.2 dopuści łącznik oddechowy prosty 22M/15F - 15F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga przyłącza 15M-15F

6. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.3 dopuści Filtry oddechowe z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Filtr hydrofobowy, sterylny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych.

Wymagane parametry: - przestrzeń martwa mniejsza, korzystniejsza 18ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

7. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.3 dopuści Filtry oddechowe - port do kapnografii zamknięty koreczkiem luer-lock, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga portu do kapnografii zamkniętego zatyczką.

8. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.4 dopuści Filtry oddechowe bez wymiennika ciepła i wilgoci do urządzenia Omega Vario. - przestrzeń martwa mniejsza, korzystniejsza 20ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

9. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.4 dopuści Filtry oddechowe bez wymiennika ciepła i wilgoci do urządzenia Omega Vario. - przestrzeń martwa mniejsza, korzystniejsza 33ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

10. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.4 dopuści Filtry oddechowe bez wymiennika ciepła i wilgoci do urządzenia Omega Vario. – waga 21g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

11. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.5 dopuści Filtr oddechowy mechaniczny z odrębną warstwą celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci
- masa 47g,
- przestrzeń martwa 50ml-70ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

12. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.5 dopuści Filtr oddechowy intermolekularny z barierą mechaniczną w postaci wymiennika ciepła i wilgoci, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga filtra oddechowego mechanicznego z odrębną warstwą celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci.

13. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.5 dopuści Filtr oddechowy - masa 28 -40g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

14. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.5 dopuści Filtr oddechowy, - przestrzeń martwa korzystniejsza 18-70ml, C

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, ze względu na podany zbyt szeroki zakres przestrzeni martwej.

15. Czy Zamawiający w Pakiecie 34, 1.5 dopuści Filtr oddechowy, skuteczność filtracji 99,9999% -99,999999%, 99,9999%, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga skuteczności filtracji 99,999999

Pytanie 18

1. Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w Pakiecie nr 63 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 10 dni roboczych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.

2. (Dotyczy okresu ważności min. 12 m-cy.) Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy a także sukcesywny charakter dostaw częściowych, czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę wyrobów z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy dla pakietu nr 63?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na okres ważności drenów min. 9 m-cy.

Pytanie 19

Pytanie nr 1 pakiet nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłożenie w celu przetestowania 1 sztuce próbki w rozmiarze 14Gx150mm, 18Gx150mm w celu weryfikacji poprawności oferowanego produktu - zgodności z pistoletem, który jest w posiadaniu zamawiającego ?

Nadmienimy, iż produkt od lat jest dostarczany do placówki szpitala i jest doskonale znany.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20

Pytanie nr 1 dot.: Pakiet nr 20, Punkt 7:

Czy zamawiający dopuści: Jednorazowy, sterylny trokar optyczny 5 mm o długości 150mm bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi. Obturator - atraumatyczny separator tkankowy wyprofilowany skrętnie z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację. Kaniula – system fiksacji w powłokach, złożony z symetrycznego bezłateksowego balonu o pojemności 5 ml oraz dysku retencyjnego lub żebrowanie atraumatyczne w kształcie litery Z. Dwustopniowy zawór gazowy, z dodatkowym zaworem automatycznym do napompowania balonu. Odłączana obudowa uszczelki ułatwia usuwanie próbek oraz szybką desuflację. Do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia. Opakowanie 6 szt.

Odpowiedź: Tak, dopuści w/w system z kaniulą żebrowaną (bez balonu), oraz pod warunkiem spełnienia wymogów dotyczących opakowania itp. Tj. „Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy”.

Pytanie nr 2 dot.: Pakiet nr 20, Punkt 8:

Czy zamawiający dopuści: Jednorazowy, sterylny trokar optyczny 11 mm o długości 100mm bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi. Obturator - atraumatyczny separator tkankowy wyprofilowany skrętnie z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację. Kaniula – system fiksacji w powłokach, złożony z symetrycznego bezłateksowego balonu o pojemności 5 ml oraz dysku retencyjnego lub żebrowanie atraumatyczne w kształcie litery Z. Dwustopniowy zawór gazowy, z dodatkowym zaworem automatycznym do napompowania balonu. Odłączana obudowa uszczelki ułatwia usuwanie próbek oraz szybką desuflację. Do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia. Opakowanie 6 szt.

Odpowiedź: Tak, dopuści w/w system z kaniulą żebrowaną (bez balonu), o długości wymaganej 150 mm (a nie jak oferowana 100 mm) oraz pod warunkiem spełnienia wymogów dotyczących opakowania itp. Tj. „Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy”.

Pytanie nr 3 dot.: Pakiet nr 20, Punkt 9:

Czy zamawiający dopuści: Jednorazowy, sterylny trokar optyczny 12 mm o długości 150mm bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi. Obturator - atraumatyczny separator tkankowy wyprofilowany skrętnie z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację. Kaniula – system fiksacji w powłokach, złożony z symetrycznego bezłateksowego balonu o pojemności 5 ml oraz dysku retencyjnego lub żebrowanie atraumatyczne w kształcie litery Z. Dwustopniowy zawór gazowy, z dodatkowym zaworem automatycznym do napompowania balonu. Odłączana obudowa uszczelki ułatwia usuwanie próbek oraz szybką desuflację. Do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia. Opakowanie 6 szt.

Odpowiedź: Tak, dopuści w/w system z kaniulą żebrowaną (bez balonu), oraz pod warunkiem spełnienia wymogów dotyczących opakowania itp. Tj. „Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy”.

Pytanie nr 4 dot.: Pakiet nr 20, Punkt 10:

Czy zamawiający dopuści: Jednorazowy, sterylny trokar optyczny 15 mm o długości 150mm bez noża ani plastikowych ostrych krawędzi. Obturator - atraumatyczny separator tkankowy wyprofilowany skrętnie z otworem pozwalającym na bezpośrednią insuflację. Kaniula – żebrowanie atraumatyczne w kształcie litery Z. Dwustopniowy zawór gazowy. Odłączana obudowa uszczelki ułatwia usuwanie próbek oraz szybką desuflację. Do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia. Opakowanie 6 szt.

Odpowiedź: Tak, dopuści w/w system pod warunkiem spełnienia wymogów dotyczących opakowania itp. Tj. „Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy”.

Pytanie 21

Pakiet 9, składowa 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 400mm spełniające pozostałe wymagania swz?

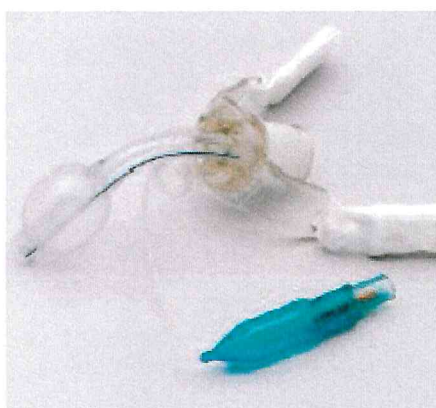
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik o długości 400 mm.

Pakiet 16, składowa 1

Czy Zamawiający dopuści rurki posiadające

WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonana z medycznego, elastycznego PCV
- Obrotowy łącznik o średnicy 15mm
- Elastyczne skrzydełka mocujące z możliwością montażu tasemek stabilizujących rękę
- Miękki, niskociśnieniowy, cienkościenny mankiet
- Balonik kontrolny w kontrastującym kolorze wyraźnie wskazujący stan napełnienia mankieta
- 2 tasemki mocujące zabezpieczone fabrycznie folią
- Wyraźne oznaczenie rozmiaru na skrzydełkach
- Kaniula atraumatyczna, miękko wyoblona, wygięta
- Widoczna w promieniowaniu RTG
- Wyposażona w obturator
- Jednorazowego użytku
- Pakowana pojedynczo w sztywne opakowania typu tyvec



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga między innymi - systemu ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta typu Soft Seal ; samoblokującego się mandrynu w rurce, mandrynu z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiającą założenie bądź wymianę rurki.

Pakiet 19, składowa 1

Czy Zamawiający dopuści łączniki posiadające

WŁAŚCIWOŚCI:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jakowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.



Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Proponowane przez Wykonawcę parametry przedmiotu zamówienia znacznie odbiegają od wymaganych przez Zamawiającego.

Pakiet 19, składowa 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule bez badań klinicznych, posiadające filtr hydrofobowy zapobiegający wypływowi krwi, zapakowane w twardej blister (PVC + TYVEC)

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x 3/4"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1 1/4"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1 1/4"	1,3 x 45	zielony	90
17 x 1 1/4"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1 1/4"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1 1/4"	2,0 x 45	pomarańczowy	305

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność materiału.

Pakiet 21, składowa 2

Czy Zamawiający dopuści przewodnice wykonane z aluminium pokrytego PCV o parametrach:

10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
-------	--------	--------------	-------------	---------------

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga przewodnic 4,0/340mm

Pakiet 22, składowa 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 25, składowa 2

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby marker mógł być stosowany śródoperacyjnie.

Pakiet 31, składowa 1

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie cewnika w rozmiarze CH 10 o długości 400mm (reszta rozmiarów zgodnie z swz), bez cyfry na cewniku, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymaga cewnika o długości 600 mm wyraźnie oznakowanego cyfrą.

Pakiet 37, składowa 1

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę o wymiarach 200cm x 75 cm samoprzylepną, z otworem w kształcie rombu o wymiarach 8 cm x 12 cm z bocznymi wycięciami 15 cm, dwuwarstwową o łącznej gramaturze 56 g/m², chłonności 350 %, o odporności na przenikanie cieczy 188 cm H₂O?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymagana serweta z otworem w kształcie prostokąta o wymiarach 10 cm x 15 cm.

Pakiet 37, składowa 2

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę pod pośladki o wymiarach 90cm x 75 cm wykonaną z nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60g/m², odporności na przenikanie cieczy 196 cm H₂O, chłonności 600%?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 37, składowa 3

Czy Zamawiający dopuszcza pokrowiec na nogę, z materiału typu SMS 70 cm x 120 cm, o gramaturze 50 g/m², o odporności na przenikanie cieczy 41,7 cm H₂O?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymagany rozmiar pokrowca to 75 cm x 120 cm.

Pakiet 37, składowa 4

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół do instrumentarium o wymiarach 190cm x 150 cm o gramaturze 70g/m², odporności na przenikanie cieczy 188 cm H₂O, chłonności 350%?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymagana chłonność min. 400%.

Pakiet 37, składowa 5

Czy Zamawiający dopuszcza serwetę na stół składaną teleskopowo o wymiarach 80 cm x 145cm, wzmocnioną, o gramaturze włókniny 30g/m², oraz folii niepiaskowanej o gramaturze 50g/m², odporności na przenikanie cieczy 188cm H₂O, chłonności 350%, niepiaskowaną?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymagana folia piaskowana.

Pakiet 40, składowa 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę dwuwarstwową (PP+PE) w rozmiarze 150cm x 250cm z samoprzylepnym U o wymiarach 7cm x 70cm o gramaturze 60g/m², rozmiar wzmocnienia w strefie krytycznej 50cm x 50cm wykonanej z dodatkowej warstwy wzmocnienia SM o gramaturze 80g/m², o chłonności łącznej ponad 900%?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga serwety o wym. 280 x 220 mm.

Pakiet 40, składowa 2

Czy Zamawiający dopuści serwetę do okrycia głowy w rozmiarze 100cm x 100cm posiadającą zintegrowane elementy samoprzylepne?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 40, składowa 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół instrumentariuszki wykonanej z dwuwarstwowego laminatu Folia PE+ wzmocnienie w strefie krytycznej (wiskoza+ poliester) pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści serwety na stół instrumentariuszki ze wzmocnieniem w strefie krytycznej zawierającym włókna wiskozowe.

Pakiet 40, składowa 5

Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół Mayo wykonanej z dwuwarstwowego laminatu Folia PE+ wzmocnienie w strefie krytycznej (wiskoza+ poliester) pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści serwety na stół Mayo ze wzmocnieniem w strefie krytycznej zawierającym włókna wiskozowe.

Pakiet 40, składowa 6

Czy Zamawiający dopuści taśmę samoprzylepną z tolerancją rozmiaru +/- 2cm?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 40, składowa 7

Czy Zamawiający dopuści kieszeń foliową dwukomorową wykonanej z Folia PE o gramaturze 65g/m² o wymiarach 30cm x 40cm, rozmiar taśmy lepnej 5cm x 40cm (+/-2cm)?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga dwukomorowej kieszeni o wym. 18 X 30 cm – do krótkich narzędzi z dwoma zintegrowanymi taśmami samoprzylepnymi.

Pakiet 40, składowa 9

Czy Zamawiający dopuści ręcznik o wymiarach 30cm x 30cm z materiału typu Spunlance o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 40, składowa 10

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka PVC 24 Ch, długość 3m, miękki?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 40, składowa 11

Czy Zamawiający dopuści kieszeń foliową, która posiada 5 dużych kieszeni mieszczących 10 małych materiałów opatrunkowych lub po rozłączeniu 5 dużych opatrunków?

Odpowiedź: Tak, dopuści, pod warunkiem, iż 5 dużych kieszeni będzie trwale podzielonych na 10 małych działów.

Pakiet 40, składowa 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3 ml Luer Lock?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymaga strzykawki 2 ml. Typu Luer-Slip.

Pakiet 40, składowa 15

Czy Zamawiający dopuści tupfer do preparacji tkanek z gazy o wymiarach 10cm x 10cm z nitką RTG 17 nitek?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści, wymaga tupfera z gazy 24 nitki.

Pakiet 40, składowa 18

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z tolerancją rozmiaru +/- 1cm?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 40, składowa 19

Czy Zamawiający dopuści tupfer gazowy w rozmiarze 50 mm?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 40, składowa 20

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki plastikowe z tolerancją rozmiaru +/- 1 cm z systemem zatrzasku?

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 40, składowa 22

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do liczenia igieł o pojemności 30 szt. z matą magnetyczną?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymaga pojemnika o pojemności 20 szt.

Pakiet 40

Czy Zamawiający dopuści materiał serwet dwuwarstwowych w przypadku wzmocnień wykonanych dodatkowo warstwą wzmocnienia SM, odporność na przenikanie cieczy 197cm H₂O w strefie krytycznej, odporność na wypychanie sucho/mokro 180kPa/172kPa? (strefa krytyczna)

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Proponowane parametry znacznie odbiegają od wymagań Zamawiającego.

Pakiet 37, 40

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. W pakiecie 37 i 40 wymaga próbki sterylnej.

Pakiet 41

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 18G – 1,2mm x 30mm, spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści kraniki wyłącznie z optycznym indykatoresm położenia, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga kranika z optycznym i wyczuwalnym indykatoresm położenia, zwiększającym bezpieczeństwo użytkowania.

Pakiet 54

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml luer-lock skalowaną co 0,5ml w opakowaniu blister-pack, wykonana z polipropylenu, spełniająca pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 58

Czy Zamawiający dopuści dren kehr o długości ramion 450mm x 180mm, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Nie, nie dopuści.

Pytanie 22

Pytanie 1 dot. pakietu 17 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie przetwornika z dwoma portami bezigłowym do poboru próbek, niewymagającymi stosowania dodatkowych elementów jak np. jednorazowa nasadka, przy spełnianiu pozostałych wymaganych parametrów technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga przetwornika zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 dot. pakietu 53 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 53 poz. 1 drenu / rury rozciągalnej w zakresie 40/200 z polipropylenu, złącza sztywne 22F-22F, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, jednorazowego użytku, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga produktu sterylnego.

Pytanie 3 dot. pakietu 59 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 59 poz. 1 układu oddechowego z PVC dla dorosłych, złącza miękkie typu flex o długości 160 cm, przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga układu oddechowego o długości jak w SWZ.

Pytanie 23

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 11, poz. 1 dopuści proponowane rozwiązanie: siatka do chwytania polipów i ciał obcych, jednorazowego użytku, dł. 230 cm, średnica cewnika 2,3 mm, siatka rozpostarta na pętli o wymiarach 30x60 mm, skalowana rękojeść z funkcją rotacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje przedmiotu zamówienia zgodnego z SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 11, poz. 2 dopuści pętlę do polipektomii na zimno, średnica cewnika 2,3 mm, długość 230 cm, skalowana rękojeść z funkcją rotacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Brak informacji o kształcie i rozmiarze pętli.

Pytanie 3

Dotyczy projektu umowy § 4 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji z 5 dni roboczych na 7 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Dotyczy projektu umowy § 4 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w terminie 14 dni roboczych od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do projektu umowy następującej treści:

„W przypadku zwłoki w płatności (każdorazowo wystawionej faktury) powyżej 30 dni od momentu wymagalności należności za dostarczony asortyment, Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji następnych zamówień”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do projektu umowy następującej treści:

„Wykonawca ma prawo potrącać wymagalne odsetki ustawowe z uiszczonych przez Zamawiającego należności (jeżeli płatność nastąpiła po terminie wskazanym w § 6 ust. 1 za dostarczony towar). Wykonawca poinformuje o wartości naliczonych odsetek wystawiając odpowiednią notę obciążeniową. Zamawiający zostanie wezwany do uregulowania płatności w wysokości równej skalkulowanego potrącenia”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1A

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych z 0,2% na 0,1% oraz z 20% na 10%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1B, 1C oraz ust. 2A

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 5% na 2%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie zapisu zgodnie z poniższym:

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: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem każdorazowego zgłoszenia takiego faktu Zamawiającemu i uzyskania zgody Zamawiającego w każdym zaistniałym przypadku.

Pytanie 24

Pakiet 11 1. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli owalnych 10 mm, osłonka 2,3 mm, długość 230 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje pętli okrągłych.

Pakiet 55 1. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie balonów o średnicy cewnika 7-8 Fr, długości cewnika 240 cm, długość balonu 5,5 cm dla średnic 10-11-12 mm, 12-13,5-15 mm, 15-16,5-18 mm, 18-19-20 mm oraz 30 mm dla średnic 6-7-8 mm, 8-9-10 mm, balony wypełniane z jednego końca o konstrukcji zapobiegającej wypychaniu sprzętu ze zwężenia, balon zakończony miękką końcówką w kolorze odróżniającym się od koloru cewnika dla uwidocznienia końcówki w obrazie endoskopowym, pozostałe właściwości według opisu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje długości balonu 5,5 cm dla wszystkich średnic.

Pytanie 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i wydłuży termin realizacji w zakresie pakietu nr 1 z 4 dni do 7 dni roboczych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 26

Pytanie 1 dot. zadanie 20 poz. 1, 5 i 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 20 poz. 1, 5 i 6 jednorazowy trokar optyczny. Kaniula karbowana o dł. 100 mm, Samodopasowująca się uszczelka mieszcząca narzędzia (bez konieczności używania redukcji). Trokar z przezroczystym plastikowym obturatorem posiadającym bezpieczne zakończenie w kształcie „nosa delfina”, umożliwiające kontrolowane rozdzielanie tkanek, z trójstopniowym zaworem insuflacja/stop/desuflacja (możliwość desulfacji bez odłączania wężyka CO2). Pozostałe parametry zgodne SWZ. Trokary są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 2 dot. zadanie 20 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 20 poz. 3 jednorazowy trokar optyczny o średnicy 5 mm. Kaniula karbowana o dł. 100 mm. Trokar z przezroczystym plastikowym obturatorem posiadającym bezpieczne zakończenie w kształcie „nosa delfina”, umożliwiające kontrolowane rozdzielanie tkanek Trokar posiadający dwustopniowy zawór do insuflatora). Pozostałe parametry zgodne SWZ. Trokary są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 3 dot. zadanie 20 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 20 poz. 4 jednorazowej Kaniuli o średnicy 5 mm karbowanej (gwintowanej) poprzecznie do długości osi wyrobu, na odcinku zapewniającym optymalną fiksację w powłokach. Koniec kaniuli ścięty pod kątem ostrym o brzegach łagodnie wykończonych. Głowica kaniuli posiada kranik (nie zawór przesuwany) pozwalający na wprowadzenie i usuwanie gazu. Długości 100 mm Kaniula pakowana pojedynczo musi współpracować z trokarem z poz.3 bez konieczności używania dodatkowych elementów. Pozostałe parametry zgodne SWZ. Kaniule są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 4 dot. zadanie 20 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 20 poz. 11 Igła insuflacyjna posiadający wizualny oraz dźwiękowy wskaźnik położenia zgłębnika o długości 120mm i 150mm do wyboru przez Zamawiającego w momencie zamówienia. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 27

Pakiet 22 Czy zamawiający dopuści mniejszą skalę co 1 ml, w odstępach co 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza mniejszą skalę co 1 ml w odstępach co 10 ml.

Pytanie 28

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

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

- a) Za każdy dzień zwłoki w realizacji zamówienia Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę 0,2% kwoty brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, łącznie nie więcej niż **10%** wartości brutto części zamówienia niezrealizowanej w terminie.
- b) Nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania asortymentu będącego przedmiotem umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % **niezrealizowanej** wartości umowy brutto,
- c) Odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku określonym w § 9 ust.2 umowy Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % **niezrealizowanej** wartości brutto umowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29

1. Dotyczy: ZADANIE 15 Lp. 1: Czy Zamawiający dopuści w zamówieniu jednorazową, zakrzywioną końcówkę działającą w oparciu o technologię noża harmonicznego (ultradźwiękowego) oraz zaawansowanej technologii bipolarnej, o dł. ramienia 20cm, śr. 5 mm, uchwyt pistoletowy i aktywnych branszach, pokrytych nieprzywierającą powłoką ograniczającą przepływ energii między szczękami skutkujący mniejszym rozproszeniem ciepłym wokół bransz, służącą do cięcia i koagulacji tkanek miękkich, zamykaniem naczyń do 7 mm włącznie, z systemem „ITM” Intelligent Tissue Monitoring (Inteligentne Monitorowanie Tkanki), pozwalającym monitorowanie działania instrumentu, kontrolując działanie energii ultradźwiękowej podczas przecinania z koagulacją, generując zwrotny sygnał dźwiękowy kończący proces przecięcia? Sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga sprzętu opisanego szczegółowo w SWZ.

2. Dotyczy: ZADANIE 15 Lp. 2: Czy Zamawiający dopuści w zamówieniu jednorazową, zakrzywioną końcówkę działającą w oparciu o technologię noża harmonicznego (ultradźwiękowego) oraz zaawansowanej technologii bipolarnej, o dł. ramienia 35cm, śr. 5 mm, uchwyt pistoletowy i aktywnych branszach, pokrytych nieprzywierającą powłoką ograniczającą przepływ energii między szczękami skutkujący mniejszym rozproszeniem ciepłym wokół bransz, służącą do cięcia i koagulacji tkanek miękkich, zamykaniem naczyń do 7 mm włącznie, z systemem „ITM” Intelligent Tissue Monitoring (Inteligentne Monitorowanie Tkanki), pozwalającym monitorowanie działania instrumentu, kontrolując działanie energii ultradźwiękowej podczas przecinania z koagulacją, generując zwrotny sygnał dźwiękowy kończący proces przecięcia? Sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga sprzętu opisanego szczegółowo w SWZ.

Pytanie 30

Wykonawca wnosi o wskazanie, czy:

1) Dotyczy Pakiet 15:

Czy Zamawiający dopuści, aby oferowane w Pakiecie 15 wyroby posiadały etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane - "Symbole graficzne do oznaczania wyrobów medycznych", które pozwalają na dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności, rozmiar, sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę?

W każdym opakowaniu zbiorczym produktu umieszczona jest instrukcja użytkowania w języku polskim.

Odpowiedź: Tak, dopuści. Urządzenia te są wysokospecjalistyczne i używane tylko przez wykwalifikowany personel, wobec czego Zamawiający dopuszcza etykiety w języku angielskim, pod warunkiem instrukcji obsługi w języku polskim.

Pytanie 31

Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów jak w SWZ.

Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy z łącznikami pasującymi do uniwersalnych gniazd?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem dopasowania do gniazda typu DIN.

Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o wydajności nebulizacji min. 1,4ml w ciągu 7 minut?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga wydajności minimum 3ml w ciągu 7 min

Pakiet nr 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytym medycznym tworzywem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów jak w SWZ.

Pakiet nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania o długości 400mm dla rozmiaru Ch10?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga długości 600mm dla Ch10

Pakiet nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z otworami bocznymi naprzeciwległymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga jednego otworu na końcu rurki zakończonego prosto, atraumatycznego, zaokrąglonego z dwoma bocznymi otworami naprzemianległymi.

Pakiet nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z nadrukowanym rozmiarem wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz wyraźne oznaczenie rozmiaru cewnika, a ponadto wymaga na każdym cewniku nadrukowanego rozmiaru poniżej konektora i lejkowatego łącznika kodowanego kolorystycznie w zależności od rozmiaru.

Pakiet nr 34, pozycja 1.1

Czy Zamawiający dopuści łącznik martwa przestrzeń o długości 15cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższy łącznik, zamawiający wymaga łącznika o długości 20cm

Pakiet nr 34, pozycja 1.2

Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty wykonany z PE i EVA?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga z PCV

Pakiet nr 34, pozycja 1.2

Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty o długości 15cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższy łącznik, zamawiający wymaga łącznika o długości 20cm.

Pakiet nr 34, pozycja 1.2

Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty o przyłączach 15F/22M-22F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga przyłącza 15M-15F

Pakiet nr 34, pozycja 1.3

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 40ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

Pakiet nr 34, pozycja 1.3

Czy Zamawiający dopuści filtr o zakresie objętości oddechowej 150-1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

Pakiet nr 34, pozycja 1.4

Czy Zamawiający dopuści filtr o wadze 22g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

Pakiet nr 34, pozycja 1.4

Czy Zamawiający dopuści filtr o zakresie objętości oddechowej 150-1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

Pakiet nr 34, pozycja 1.5

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji 99,9999%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga skuteczności filtracji 99,999999%

Pakiet nr 34, pozycja 1.5

Czy Zamawiający dopuści filtr o wydajności nawilżania 30mg przy Vt500ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

Pakiet nr 34, pozycja 1.5

Czy Zamawiający dopuści filtr o utracie wilgoci 12,8mg/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, określona przez zamawiającego dopuszczalna utrata wilgotności – 6mgH₂O/l

Pakiet nr 34, pozycja 1.6

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania 24mg przy Vt500ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga wydajności nawilżania przynajmniej 28,5 mgH₂O/l przy Vt 500ml

Pakiet nr 34, pozycja 1.6

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o utracie wilgoci 12,8mg/l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, określona przez zamawiającego dopuszczalna utrata wilgotności – 11mgH₂O/l

Pakiet nr 34, pozycja 1.6

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o oporze przepływu 0,5hPa przy 30l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełniania także parametru oporu przepływu 1,8cmH₂O przy 60l/min

Pakiet nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 183cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga układu o długości: i 280 cm z kolankiem z portem kapno, dodatkową rurą rozciągalną do worka do 300 cm, rura wydechowa niezdejmowalna o długości od 25 do 50 cm rozciągliwa.

Pakiet nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z dodatkową rurą nierozciągliwą do worka o długości 40cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga układu o długości: i 280 cm z kolankiem z portem kapno, dodatkową rurą rozciągalną do worka do 300 cm, rura wydechowa niezdejmowalna o długości od 25 do 50 cm rozciągliwa.

Pakiet nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy posiadający w zestawie łącznik 22M-22M?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga łącznika 22M/19M

Pakiet nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy z rurą wydechową niezdejmowalną, rozciągliwą do ok. 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem, że będzie to rura wydechowa niezdejmowalna o długości od 25 do 50 cm rozciągliwa oraz pod warunkiem spełniania pozostałych parametrów SWZ

Pakiet nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy ze sztywnymi, przezroczystymi złączami, w tym samym kolorze co układ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Wymaga aby wszystkie złącza (wlot, wylot i do worka) posiadały miękkie, elastyczne końcówki różniące się kolorem

Pakiet nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści akcesoria o wadze ok. 110g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SWZ.

Pakiet nr 53, pozycja 1

Czy Zamawiający ma na myśli układ oddechowy rozciągliwy do 200cm, wykonany z PP i EVA, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli jak w opisie: Dren rozciągalny w zakresie 60/180cm z polipropylenu, pozostałe parametry jak w SWZ

Pakiet nr 59, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 200cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga układu oddechowego o długości jak w SWZ.

Pytanie 32

Pakiet 18:

Czy zamawiający dopuści maskę tlenową:

ZASTOSOWANIE:

•do podawania leków w postaci mgiełki wdychanej do płuc. Przy zgięciu przewodu nie ma możliwości zatrzymania przepływu

WŁAŚCIWOŚCI:

- Wykonany z medycznego PVC
- składa się z maski, nebulizatora, przewodu tlenowego, elastycznego paska, łącznika posiada blaszkę na nos umożliwiającą odpowiednie dostosowanie do kształtu
- nebulizator - 6 ml (skalowane co 1 ml, z oznaczeniem cyfrowym: 2,4,6 ml)
- W 100% bez lateksu
- Dren o dł. 200 cm
- Przekrój gwiazdkowy odporny na zgięcia
- Dostępne w 3 rozmiarach: M, L, XL
- pojedyncza zrywalna torebka foliowa: 1 sztuka
- Zawiera ftalany
- sterylne przez EO, jednorazowego użytku
- Opakowanie zbiorcze: 100 sztuk

Wydajność nebulizacji 3ml w ciągu 7 minut, ponad 80% cząsteczek o średnicy poniżej 5 mikronów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, brak informacji o możliwości nebulizacji w pozycji poziomej.

Pakiet 22:

Czy zamawiający wymaga strzykawki 100ml typu JAMETTA z podwójnym uszczelnieniem?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 22:

Czy zamawiający wymaga strzykawkę typu Janetta z 2 łącznikami Luer?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 22:

Czy zamawiający wymaga strzykawkę z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 22:

Czy zamawiający dopuści przeliczenie w formularzu cenowym na opakowania, pakowane po 25szt?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 31:

Czy zamawiający odstąpi od wymogu aby cewnik miał powierzchnię „zamrożoną”?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 31:

Czy zamawiający dopuści cewnik na którym nie ma nadrukowanego rozmiaru, jedynie jest nadrukowane na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 54:

Czy zamawiający dopuści strzykawki wykonane z polipropylenu bez domieszki glikolu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 54:

Czy zamawiający dopuści strzykawki pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt, w opakowanie papier folia bez pakowania na tacce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 54:

Czy zamawiający dopuści strzykawki 3 częściowe bez dodatkowego zabezpieczenia workiem, który zapewnia sterylność opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 33**Pakiet 18**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 6 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 18

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie nebulizatora sterylnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

1. Pakiet 16. Czy Zamawiający dopuści: Rurki tracheostomijne z mankietem. Rozmiary: 6,0 7,0 7,5 8,0 9,0 10,0 Rurka tracheostomijna z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym, z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankietu (płaski przed wypełnieniem), wykonana z termoplastycznego PCW, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz Balonik kontrolny i kołnierz z oznaczeniem rozmiaru. Do każdej rurki dołączona taśma do mocowania. Sterylne, pakowane pojedynczo w opakowanie blister. Na każdym opakowaniu nadruk numeru serii i daty ważności. Instrukcja obsługi w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, wymaga między innymi - systemu ograniczania wzrostu ciśnienia wewnątrz mankietu typu Soft Seal ; samoblokującego się mandrynu w rurce, mandrynu z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiającego założenie bądź wymianę rurki.

2. Pakiet 21 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści: Prowadnice do trudnych intubacji wygięte typu Bouggie. Rozmiar: 3,3/800 mm - 150 szt. 5,0/800 mm - 1000 szt. Prowadnice elastyczne, wzmocnione na całej długości, skalowane. Materiał o właściwościach poślizgowych. Koniec prowadnicy zagięty ułatwiający wprowadzenie, atraumatycznie zakończony. Sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem – braku zawartości PCV.

Pytanie 35**Pakiet 18:**

1. Prosimy o dopuszczenie zaferowania nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,21 µm (+/- 0,07 µm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta,

produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.), w zestawie maska dla dorosłych oraz dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym dł.2,1m.

Odowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga nebulizatora z komorą nie przekraczającą pojemności 6 ml oraz wydajności nebulizacji min. 3 ml w ciągu 7 minut.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy dren tlenowy ma posiadać sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora, co ułatwia stosowanie zestawu?

Odowiedź: Zamawiający wymaga by złącze drenu pasowało do dozownika tlenu na gniazdo din.

Pakiet 19:

Poz.1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego bezigłowego łącznika o poniższych parametrach:

Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego, nie dłuższy niż 2 cm, waga 1g, przezierny kompatybilny z końcówką luer i luer-lock, o przepływie grawitacyjnym 525 ml/min (+-25 ml), zgodnym z wymaganiami normy ISO 10555, możliwość podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 100 aktywacji. Zastawka w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, jednolitej materiałowo silikonowej podzielnej membrany (która winna też obejmować w całości górną końcówkę łącznika), zewnątrz osadzonej na plastikowym przezroczystym konektorze, jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego, wewnątrz pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa max. 0,10 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min.17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne min.6,7 bara=97psi. Protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Tolerancja wszystkich parametrów +/- 10 %.

Odowiedź: Nie, nie dopuści. Proponowane parametry zaferowanego łącznika bezigłowego znacznie odbiegają od wymaganych przez Zamawiającego.

2. Prosimy o dopuszczenie zaferowania łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odowiedź: Nie, nie dopuści. Proponowane parametry zaferowanego łącznika bezigłowego znacznie odbiegają od wymaganych przez Zamawiającego.

Poz.3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul Venflon bezpiecznych 22G, 20 G i 18G bez technologii Instaflash tak jak inne kaniule w tym pakiecie w rozmiarze 17G, 16G i 14G.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o wyłączenie kaniul Venflon bezpiecznych 22 ,G, 20 G i 18G wyposażonych w technologię Instaflash do osobnego pakietu , co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu wykonawców.

Opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu 19 jednoznacznie wskazuje na jednego producenta i wykonawcę - firmę Becton Dickinson, co utrudnia uczciwą konkurencję, tym bardziej, że ten producent/wykonawca utrudnia dostęp do oferty lub wycenia produkty w sposób znacząco zawyżony, czyli pozornie udostępnia ofertę, ale tylko cenową bez dokumentów dopuszczających, co powoduje ograniczenie możliwości złożenia konkurencyjnej i ważnej oferty. Opis przedmiotu zamówienia eliminuje dotychczasowego dostawcę asortymentu .

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga w dostępnych na rynku wielkościach kaniul technologii Instaflash (czyli bezpiecznej dla pacjenta i personelu technologii wizualizującej umiejscowienie kaniuli w naczyniu). Zamawiający nie wydziela z pakietu żadnych pozycji.

Pakiet 22:

Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawka ma posiadać końcówkę ściętą prosto (nie ukośnie)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza końcówkę strzykawki ściętą prosto oraz ściętą ukośnie.

Pakiet 27

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego wykonanego z materiału neoplex, pozbawiony lateksu w składzie, skalowany co 1 cm, standardowy z możliwością stosowania do prawej i lewej strony, z mandrynem poliestrowym lub metalowym do wyboru. Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści materiał neoplex pod warunkiem spełnienia pozostałych wymaganych parametrów.

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Stent moczowodowy single J z jedną końcówką typu pigtail, wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan (wewnątrz sztywna dla łatwiejszego wprowadzenia i redukująca ryzyko zamknięcia drenażu, na zewnątrz miękka redukująca dolegliwości bólowe pacjentów) z pamięcią kształtu utrzymującą krzywiznę cewnika, rozmiar CH6/7/8 do wyboru. Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Oferent nie proponuje do wyboru tylko 3 rozmiary, Zamawiający natomiast potrzebuje 5 rozmiarów od 4,8 do 9,0.

Pozycja 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii o składzie:

igła punkcyjna typu Chiba 2 częściowa o średnicy 1.3 mm i długości 200mm, skalowana co 1 cm, widoczna w USG; cewnik drenażowy wykonany z miękkiego poliuretanu o wysokiej widoczności w RTG, 6 otworów drenażowych na pigtailu, powłoka hydrofilowa na 90mm na końcu do-nerkowym, z nacięciami dla bezpiecznego zamocowania. Cewnik z usztywniającym mandrynem oraz pomarańczową rozrywalną koszulką; prowadnica typu Lunderquist z miękkim bezpiecznym końcem typu J o średnicy 0.035" długość 85 cm; kranik do podłączenia worka na mocz, skalpel oraz adapter. Rozmiary cewnika CH8 i CH9.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga opisanego zestawu o podanym w SWZ przez Zamawiającego składzie.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii wielostopniowej o składzie: 2 igły typu Chiba 2częściowe 18G oraz 22G, długość 20cm - igły o wysokiej echogeniczności w USG, skalowanie co 1cm; cewnik typu pigtail wykonany z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu o długości 29cm, z silikonową

szpulką mocującą, przewodnica Seldingera z powłoką teflonową o średnicy 0.038" o długości 80cm z miękkim bezpiecznym zakończeniem typu J; zestaw rozszerzadeł dopasowanych do rozmiaru cewnika z rozrywalną koszulką lub bez na ostatnim rozszerzadzie; kranik Luer-Lock; bezłateksowy łącznik do worka na mocz wykonany z PCV z momentem obrotowym. Elementy zestawu pakowane indywidualnie. Rozmiary cewnika: CH6/8/10.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga opisanego zestawu o podanym w SWZ przez Zamawiającego składzie.

Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu:

Zestaw do cystoskopowego szynowania moczowodów. W skład zestawu wchodzi: cewnik wykonany z wysokiej klasy biokompatybilnego miękkiego poliuietanu, skalowany co 1cm z linią pozycjonującą bardzo dobrze widoczny w RTG, typ otwarty-otwarty i otwarty/zamknięty, popychacz sterowalny fabrycznie połączony z cewnikiem umożliwiającym sterowanie i pozycjonowanie cewnikiem nawet po usunięciu przewodnika z układu moczowego o dł. 45 cm, przewodnica z powłoką teflonową o dł. 150cm dla O/O oraz 100 cm dla O/Z. Rozmiary: CH4.8, CH6, CH7, długości: 22/24/26/28 cm - do wyboru. Maksymalny czas stosowania do 6 miesięcy, potwierdzony przez producenta.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga opisanego zestawu o podanym w SWZ przez Zamawiającego składzie.

Pakiet 28:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowana woda do nawilżania tlenu ma posiadać termin przydatności do użycia minimum 12 miesięcy od daty produkcji, co pozwoli na wykorzystanie wody zgodnie z aktualnym zapotrzebowaniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga wody z terminem przydatności do użycia min. 12 m-cy od daty produkcji, nie mniej niż 9 m-cy od daty dostawy.

2. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na opakowaniu jednostkowym mają się znajdować oryginalnie nadrukowane przez producenta napisy w języku polskim?

Odpowiedź: Tak.

3. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (tj1148 op po 340ml), ze sterylne zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w/w produkt, jednak nie zgadza się na przeliczenie ilości ml. Na opakowania. Zamawiający kupuje produkt nie na ilość zawartej w nim wody do nawilżania tlenu, tylko na opakowania gotowe do użycia dla pacjentów tj. 1200 szt.

Pakiet 29:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oferowana woda do nawilżania tlenu ma posiadać termin przydatności do użycia minimum 12 miesięcy od daty produkcji, co pozwoli na wykorzystanie wody zgodnie z aktualnym zapotrzebowaniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga wody z terminem przydatności do użycia min. 12 m-cy od daty produkcji, nie mniej niż 9 m-cy od daty dostawy.

2. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy na opakowaniu jednostkowym mają się znajdować oryginalnie nadrukowane przez producenta napisy w języku polskim?

Odpowiedź: Tak

3. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (tj1000szt po 650ml), ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w/w produkt, jednak nie zgadza się na przeliczenie ilości ml. Na opakowania. Zamawiający kupuje produkt nie na ilość zawartej w nim wody do nawilżania tlenu, tylko na opakowania gotowe do użycia dla pacjentów tj. 1200 szt.

4. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzeniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wymaga sterylnego produktu w całości (nie biologicznie czystego).

Pakiet 30:

W związku z zaprzestaniem produkcji pojemników 145ml, prosimy o dopuszczenie zaoferowania sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (tj640 op po 340ml), ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H₂O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Wyżej opisany produkt Zamawiający dopuścił w pakiecie 28.

Pakiet 46:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania, tak jak obecnie stosowane, układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 2,7 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1 m z 2L workiem bezlateksowym.

Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C / 1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,18 cm H₂O i wydechowy 0,22 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 231 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga układu 280 cm z dodatkową rurą rozciągliwą do 300cm do worka oddechowego. Oferowany produkt nie spełnia tych wymagań.

Pakiet 32, poz. 1.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pozycjonera głowy spełniającego wszystkie parametry SWZ (w pozycji 4) pakowanego oddzielnie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza oddzielnie zapakowany pozycjoner głowy.

Pakiet 32, Poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego Podkładu chłonnego min. 4. warstwowego, spełniającego wszystkie parametry SWZ (w pozycji 4) pakowanego oddzielnie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza oddzielnie zapakowany podkład chłonny min. 4 warstwowy.

Pakiet 32, poz.1.3-1.7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu (maty, koc) będącego produktem ogólnotowarowym, nie będącego wyrobem medycznym i objętego 23% stawką podatku VAT.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie, aby w razie wątpliwości spełniania warunków SWZ, wezwał Zamawiającego do kart katalogowych/próbek asortymentu na potwierdzenie spełniania wymaganych parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga od Wykonawcy złożenia wraz z ofertą kart katalogowych i próbek – 1 szt. w celu potwierdzenia spełnienia warunków SWZ.

Pakiet 25, poz.2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiej liniiki wymaga zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga liniiki jednorazowej, giętkiej (np. papierowej) 12 – 15 cm, skalowanej co 1 mm.

Pakiet 25, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu (licznik) będącego produktem ogólnotowarowym, nie będącego wyrobem medycznym i objętego 23% stawką podatku VAT.

Odpowiedź: Nie, nie dopuści. Zamawiający wymaga wyrobu medycznego, a tym samym stawka Vat wynosi 8%.

Pakiet 52

Pozycja 2

Ze względu na wycofanie opisanego produktu w przedmiocie zamówienia przez producenta Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zestawu do drenażu niskociśnieniowego w systemie zamkniętym składającego się z poliuretanowej komory ssącej o poj. 110 ml z własnym systemem podwieszania, z 2 zastawkami antyzwrotnymi na wejściu i wyjściu, generującego podciśnienie 75 mmHg, z drenu łączącego z kłamrą i łącznikiem do dedykowanego drenu pooperacyjnego; z wymiennego worka na drenaż wolnego od PVC o poj. 700 ml z zastawką antyzwrotną i filtrem hydrofobowym; z drenu pooperacyjnego typu Redon, dł. 75 cm, w rozmiarach 10/14/18CH do wyboru. Zestaw pakowany podwójnie.

Odpowiedź: Tak, dopuści, pod warunkiem możliwości wyboru rozmiaru przez Zamawiającego każdorazowo przy składaniu zamówienia.

Pozycja 3

Ze względu na wycofanie opisanego produktu w przedmiocie zamówienia przez producenta Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka o pojemności 700 ml z filtrem hydrofobowym, bez instrukcji używania i napisów w języku polskim, sterylne.

Odpowiedź: Tak, dopuści, pod warunkiem dołączenia tłumaczenia instrukcji na język polski do każdego opakowania zbiorczego.

Pakiet 54:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek pakowanych pojedynczo w osobne sterylne opakowania, spełniające pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 59:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania układu oddechowego dwururowego karbowanego do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 m wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga układu oddechowego o długości jak w SWZ.

Pytanie 36

Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet 48

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów biopsyjnych z igłą do EUS, rozmiar igły 19, 22, 25Ga, do kanału roboczego 2.8mm. Pozostałe parametry zgodnie z wymogami siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o usunięcie w pakiecie 48 w pozycji 2 z opisu zestawu do biopsji z igłą do UES zapisu „zwijanym w kształt coila” – prawdopodobnie omyłka pisarska w opisie.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa w pakiecie 48 w pozycji 2 z opisu zestawu do biopsji z igłą do UES zapis „zwijanym w kształt coila” – omyłka pisarska w opisie.

3. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 3, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów biopsyjnych z igłą do EUS z temperowaną koszulką o średnicy 5.2-4.3Fr, min kanał roboczy 2.8mm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 4, w miejsce pierwotnych parametrów, endoskopowych igieł o średnicy igły 20-22G, średnica koszulki 5.2-6Fr, kanał roboczy 2.4-3.7mm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 5, w miejsce pierwotnych parametrów, noża o średnicy 5.1-6.9Fr, wysuwana końcówka tnąca 7, 15, 25mm, kanał roboczy 2-2.8mm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 8, w miejsce pierwotnych parametrów, zestawów szczotek endoskopowych ze szczotką do czyszczenia zaworów i kanałów rękojeści z temperowanym włosiem od 6 do 4.5mm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 9, w miejsce pierwotnych parametrów, pętli heksagonalnych o średnicy 3x4.5cm i miniheksagonalnych o średnicy 1.5x2.5cm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 10, w miejsce pierwotnych parametrów, jednorazowych przewodników o długości 260cm, z miękką końcówką, powleczenie hydrofilne na odcinku 5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 14, w miejsce pierwotnych parametrów, szczoteczek cytologicznych o długości 180-200cm, średnica koszulki 5.1-8Fr, bez portu w rękojeści i znacznika na trzpieniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 48 w pozycji 17, w miejsce pierwotnych parametrów, dwustronnych szczotek endoskopowych długości 230 cm, szczotki z włosiem 5 mm o długości 20 mm na jednym końcu, na drugim 6 mm o długości 300 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet 34

Poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik gładki w środku o długości 15 cm?

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik rozciągliwy do długości 15 cm?

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik rozciągliwy w zakresie 20-25 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wśród wymagań znajduje się: nierozciągliwy, długości 20cm.

Poz. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik rozciągliwy w zakresie 20-25 cm?

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik rozciągliwy do długości 15 cm?

Czy Zamawiający zgodzi się na łącznik gładki w środku o długości 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wśród wymagań znajduje się: nierozciągliwy, długości 20cm.

Poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się filtr o objętości oddechowej 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ

Poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się filtr o objętości oddechowej 150-1500 ml? Czy Zamawiający zgodzi się filtr z przestrzenią martwą 33 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ

Poz. 5 Czy Zamawiający zgodzi się na filtr o przestrzeni martwej 54 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SWZ

Poz. 6 Czy Zamawiający zgodzi się na wymiennik o wadze 4,5 g, oporach przepływu 0,25 cm H₂O przy V_t=500 ml, nawilżaniu 27,4 mg H₂O/l przy V_t=500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody – wymaga wydajności nawilżania minimum 28,5 mgH₂O/l, ponadto nie podano oporu przepływu przy przepływie 60l/min – wymagane maksimum 1,8cm H₂O.

Poz. 6 Czy Zamawiający zgodzi się na wymiennik o wadze 9,5 g, przestrzeni martwej 8 ml, nawilżaniu 30 mg H₂O/l przy Vt=500 ml, utraci wilgoci 15,76 mg H₂O przy Vt=500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody, wymaga maksymalnej utraty wilgotności 11 mgH₂O/l przy Vt 500ml.

Pakiet 18 poz. 1 Czy Zamawiający zgodzi się na nebulizator o pojemności 10 ml skalowany co 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga nebulizatora z komorą nie przekraczającą pojemności 6 ml.

Pytanie 38

Pakiet 20 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar nożowy 10mm(trokar 10 oraz 11mm są to tożsame produkty, a oznaczenie wynika z różnej nomenklatury stosowanej przez producentów), długość 100mm, redukcja 5-10mm, z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym, naostrzonym obustronnie. Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). Przycisk aktywujący ostrze na głowicy obturatora oraz wersja optyczna (do wyboru przez zamawiającego). Kaniula żebrowana. Dwustopniowy zawór do insuflacji. Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy umieszczone na obturatorze i kaniuli. Jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, dopuści trokar 5-10mm (pod warunkiem, że średnica wewnętrzna 10 mm kaniuli odpowiada standardom 11 mm innych producentów i nie koliduje to z 10 mm narzędziem).

Pakiet 20 poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowa kaniula o średnicy 10mm, długość 100mm, redukcja 5-10mm, dwustopniowy zawór do insuflacji. Kaniula posiadająca system fiksacji w powłokach złożony z symetrycznego bezlateksowego balonu oraz dysku retencyjnego lub żebrowanie, do wyboru przez Zamawiającego. W przypadku kaniul z balonem informacja o pojemności balonu umieszczona na kaniuli. Kaniula jednorazowa, pakowana pojedynczo kompatybilna z trokarem z pozycji nr 1.

Odpowiedź: Tak, dopuści. Zamawiający wymaga kaniuli żebrowanej (nie system z balonem).

Pakiet 20 poz. 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar nożowy 5mm, długość 100mm, z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym, naostrzonym obustronnie. Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). Przycisk aktywujący ostrze na głowicy obturatora. Oraz wersja optyczna z bezpiecznym grotem w kształcie litery V ze skrzydełkami separującymi tkankę oraz wyraźnym czubkiem prowadzącym (do wyboru przez zamawiającego). Kaniula żebrowana lub z balonem i elastycznym żelowym stożkiem kontrującym(do wyboru przez zamawiającego). Dwustopniowy zawór do insuflacji. Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy umieszczone na obturatorze i kaniuli. Jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, dopuści. Zamawiający wymaga kaniuli żebrowanej (nie system z balonem).

Pakiet 20 poz. 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowa kaniula o średnicy 5mm, długość 100mm, dwustopniowy zawór do insuflacji. Kaniula posiadająca system fiksacji w powłokach złożony z symetrycznego bezlateksowego balonu oraz dysku retencyjnego lub żebrowanie, do wyboru przez Zamawiającego. Kaniula jednorazowa, pakowana pojedynczo kompatybilna z trokarem z pozycji nr 3.

Odpowiedź: Tak, dopuści. Zamawiający wymaga kaniuli żebrowanej (nie system z balonem). Dodatkowo pod warunkiem spełnienia wymogów dotyczących opakowania itp. Tj. „Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy”.

Pakiet 20 poz. 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar nożowy 12mm, długość 100mm, redukcja 5-12mm, z bezpiecznym ostrzem w kształcie liniowym, naostrzonym obustronnie. Ostrze w bezpiecznej osłonie (po uzbrojeniu trokara wysuwa się tylko raz i chowa po ustąpieniu oporu tkanek by następnie zostać zablokowane - minimalizacja ryzyka uszkodzenia narządów wewnętrznych). Przycisk aktywujący ostrze na głowicy obturatora, oraz wersja optyczna (do wyboru przez zamawiającego). Kaniula żebrowana. Dwustopniowy zawór do insuflacji. Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy umieszczone na obturatorze i kaniuli. Jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 20 poz. 6,10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar bezostrzowy, optyczny 15mm, długość 100mm, redukcja 5-15mm, z bezpiecznym grotem w kształcie litery V ze skrzydełkami separującymi tkankę oraz wyraźnym czubkiem prowadzącym. Kaniula żebrowana. Dwustopniowy zawór do insuflacji. Jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, dopuści, pod warunkiem, że w poz. 10 trokar 15 mm będzie o długości 150 mm.

Pakiet 20 poz. 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar bezostrzowy 5mm, długość 130mm, z bezpiecznym grotem w kształcie litery V ze skrzydełkami separującymi tkankę oraz wyraźnym czubkiem prowadzącym. Kaniula żebrowana. Dwustopniowy zawór do insuflacji. Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy umieszczone na obturatorze i kaniuli. Jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak dopuści w/w system o dł. 130mm.

Pakiet 20 poz. 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar bezostrzowy 10mm, długość 150mm, redukcja 5-10mm, z bezpiecznym grotem w kształcie litery V ze skrzydełkami separującymi tkankę oraz wyraźnym czubkiem prowadzącym. Kaniula żebrowana. Dwustopniowy zawór do insuflacji. Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy umieszczone na obturatorze i kaniuli. Jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pakiet 20 poz. 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jako równoważny produkt o poniższych parametrach bez zachowania pierwotnych zapisów SWZ:

Jednorazowy trokar bezostrzowy 12mm, długość 150mm, redukcja 5-12mm, z bezpiecznym grotem w kształcie litery V ze skrzydełkami separującymi tkankę oraz wyraźnym czubkiem prowadzącym. Kaniula żebrowana. Dwustopniowy zawór do insuflacji. Wyraźne, liczbowe oznaczenie średnicy umieszczone na obturatorze i kaniuli. Jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności oraz nazwa i opis w języku polskim. Okres ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, dopuści.

Pytanie 39

Czy Zamawiający w pakiecie 6 dopuści:

Poz. 2 worek zgodny z opisem, pojemność 725 ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pooperacyjne pakowane po 5 szt. w opakowaniu handlowym)?W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych.

Ponadto, na podstawie art. 137 ust.1 ustawy Pzp, zmienia SWZ poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 70.

Do tabeli w pakiecie 70 Zamawiający dopisuje wiersz.14 o następującym brzmieniu:

„Czujniki do pomiaru rzutu serca z możliwością wczesnego wykrywania hipotensji HPI.

Czujnik do ciągłego pomiaru rzutu serca na podstawie analizy fali tętna składający się z:

- czujnika o częstotliwości własnej ≥ 200 Hz z systemem płuczającym w postaci wielokierunkowego wypustka,
- linii płuczającej min 150 cm (+/- 5 cm),
- linii tętnicznej min 210 cm, z dwoma kranikami, szybkość przepływu w urządzeniu płuczającym przy ciśnieniu w worku i.v. do 300 mmHg - 3 ml/godzinę. Brak konieczności kalibracji czujnika
- dwóch kraników trójdrożnych
- dwóch niezależnych gniazd sygnału ciśnienia w czujniku, połączenia gniazd sygnału ciśnienia – bezpinowe.

Zestaw musi posiadać wyjście na monitor przyłóżkowy z sygnałem inwazyjnego ciśnienia prostoliniowy przepływ przez czujnik wymóg prezentacji zapisu ciśnienia krwawego na monitorze przyłóżkowym " Liczba sztuk - 100.

Zmieniony Opis przedmiotu zamówienia będący jednocześnie Formularzem Cenowym dla pakietu 70 jest załącznikiem do niniejszego pisma.

Wykonawcy zobowiązani są do złożenia oferty na pakiet 70 wraz ze zmienionym Formularzem cenowym.

Jednocześnie Zamawiający uprzejmie informuje, iż w związku z pytaniami złożonymi do postępowania, dokonuje zmiany terminów postępowania.

Ustala się:

Termin składania ofert do dnia 10.10.2023 r. do godz. 09:00

Otwarcie ofert w dniu 10.10.2023 r. o godz. 10:00

Jednocześnie zmianie ulega termin związania ofertą – Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 07.01.2024 r.

Z poważaniem,

Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych

mgr inż. Magdalena Kraszewska



L.p.	Przedmiot zamówienia	J. m.	Kod wyrobu + producent	Ilość	Cena jedn. netto PLN	Stawka VAT w %	Cena jedn. brutto PLN	Wartość netto PLN	Wartość brutto PLN
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	<p>Czujnik do ciągłego pomiaru rzutu serca</p> <p>Czujnik do ciągłego pomiaru rzutu serca na podstawie analizy fali tętna składający się z:</p> <ul style="list-style-type: none"> - czujnika o częstotliwości własnej ≥ 200 Hz z systemem płuczacym w postaci wielokierunkowego wypustka, - linii płuczającej min 150 cm (+/- 5 cm), - linii tętnicznej min 210 cm, z dwoma kranikami, szybkość przepływu w urządzeniu płuczającym przy ciśnieniu w worku i.v. do 300 mmHg - 3 ml/godzinę. Brak konieczności kalibracji czujnika - dwóch kraników trójdrożnych - dwóch niezależnych gniazd sygnału ciśnienia w czujniku, połączenia gniazd sygnału ciśnienia – bezpinowe. <p>Zestaw musi posiadać wyjście na monitor przytętkowy z sygnałem inwazyjnego ciśnienia prostolinijny przepływ przez czujnik wymóg prezentacji zapisu ciśnienia krwawego na monitorze przytętkowym</p>	szt.		200			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
2.	Czujniki do pomiarów hemodynamicznych metodą nieinwazyjną za pomocą czujnika owijanego wokół palca, rozm M,L	szt.		50			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
3.	Czujniki do pomiarów hemodynamicznych metodą nieinwazyjną za pomocą czujnika owijanego wokół palca z możliwością wczesnego wykrywania hipotensji HPI -rozm M,L	szt.		25			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
4.	Dostawa czujników do pomiarów oksymetrii tkankowej rozmiar L	szt.		40			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł

5.	Dostawa czujników do pomiarów oksymetrii tkankowej rozmiar M	szt.			20			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
6.	Dostawa czujników do pomiarów oksymetrii tkankowej rozmiar S	szt.			20			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
7.	Dostawa czujników do pomiarów oksymetrii tkankowej rozmiar S nieadhezyjne	szt.			20			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
8.	Klamry do mocowania przetworników	szt.			30			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
9.	Podwójny rozdzielny przewód interfejsowy do pomiaru temperatury w trakcie termodylucji przepłucznej	szt.			1			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
10.	Potrójny przewód interfejsowy do pomiarów hemodynamicznych oraz do pomiaru OCŻ kompatybilny z monitorem	szt.			1			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
11.	Kable interfejsowe do czujników ciśnienia oraz do czujników rzutu serca kompatybilne z monitorami funkcji życiowych	szt.			1			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
12.	Czujnik do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią – pojedyncze Długość linii pfczającej 150 cm (+/- 5 cm). Biureta jest wyposażona w system zabezpieczający przed zapowietrzaniem (szpikulec w biurcie z trzema otworami). Przetworniki do krwawego pomiaru ciśnienia o częstotliwości własnej samego przetwornika $\geq 200\text{Hz}$. Błąd pomiaru przetwornika (nieliniowość i histereza) do 1,5%, odpowiednie oznaczenie drenów – kolorystyczne oznakowanie linii lub kraników, system przepłukiwania uruchamiany wielokierunkowo przez pociągnięcie za niebieski wypustek. Połączenie przetwornika z kablem łączącym z monitorem, bezpinowe, chroniące przed zalaniem (wodoodporne). Przetwornik zawiera osobny port do testowania poprawności działania systemu: linia z przetwornikiem /kabel sygnałowy/monitor.	szt.			60			0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł

13.	<p>Czujnik do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią – podwójne</p> <p>Długość linii płuczącej 150 cm (+/- 5 cm). Biureta wyposażona w system zabezpieczający przed zapowietrzaniem (szpikulec w biurcie z trzema otworami). Dwa przetworniki do krwawego pomiaru ciśnienia o częstotliwości własnej przetwornika ≥ 200 Hz. Błąd pomiaru przetwornika (nielinowość i histereza) do 1,5%. Długość linii żyłnej pacjenta min. 200 cm, długość linii tętnicznej min. 200 cm; linie kodowane kolorystycznie. Kolorystyczne oznakowanie linii lub kraników system przepłukiwania uruchamiany wielokierunkowo przez pociągnięcie za niebieski wypustek. Połączenie przetwornika z kablem łączącym z monitorem, bezpinowe, chroniące przed zalaniem (wodoodporne). Przetwornik zawiera wbudowany port do testowania poprawności działania systemu: linia z przetwornikiem/kabel sygnałowy/monitor prostolinijny przepływ przez przetwornik.</p>	szt.	20	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł	0,00 zł
14.	<p>Czujniki do pomiaru rzutu serca z możliwością wczesnego wykrywania hipotensji HPI.</p> <p>Czujnik do ciągłego pomiaru rzutu serca na podstawie analizy fali tętna składający się z:</p> <ul style="list-style-type: none"> - czujnika o częstotliwości własnej ≥ 200 Hz z systemem płuczącym w postaci wielokierunkowego wypustka, - linii płuczącej min 150 cm (+/- 5 cm), - linii tętnicznej min 210 cm, z dwoma kranikami, szybkość przepływu w urządzeniu płuczącym przy ciśnieniu w worku i.v. do 300 mmHg - 3 ml/godzinę. Brak konieczności kalibracji czujnika - dwóch kraników trójdrożnych - dwóch niezależnych gniazd sygnału ciśnienia w czujniku, połączenia gniazd sygnału ciśnienia – bezpinowe. 	szt.	100					

	Zestaw musi posiadać wyjście na monitor przyłóżkowy z sygnałem inwazyjnego ciśnienia prostolinijny przepływ przez czujnik wymóg prezentacji zapisu ciśnienia krwawego na monitorze przyłóżkowym								
RAZEM								0,00 zł	0,00 zł