



Słupsk, dnia 06.11.2023 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa wyrobów medycznych”- nr postępowania 103/PN/2023

Na podstawie art. 135 ust. 6 – przetarg nieograniczony ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605), [zwanej dalej także „PZP”] Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Część 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 8 w poz. od 1 do 5 watek neurochirurgicznych o chłonności 8,46 krotnej wagi suchego wacika ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2:

Część 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 8 watek neurochirurgicznych ze 100% bawełny o rozmiarach:

poz.1 – 1,2cmx1,2cm

poz. 2 – 1,9cm x15,2cm lub 1,3cm x 15,2cm

poz. 3 – 2,0cm x 2,0cm

poz. 4 – 2,5cmx 2,5cm

poz.5 – 4,0cm x7,0cm

gdzie w opakowaniu zbiorczym jest 20 pakietów , z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Reszta parametrów zgodnie z OPZ.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Część 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 8 w poz. od 1 do 5 watek neurochirurgicznych wykonanych ze sztucznego jedwabiu o chłonności 8,62 krotnej wagi suchego wacika ,z nitką , ze znacznikiem RTG, gdzie w opakowaniu zbiorczym jest 20 pakietów , z odpowiednim przeliczeniem ilości w rozmiarach:

poz.1 – 1,2cmx1,2cm

poz. 2 – 1,3cm x 15,2cm

poz. 3 – 2,0cm x 2,0cm

poz. 4 – 2,5cmx 2,5cm

poz.5 – 4,0cm x7,5cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4:

PYTANIE 1 – część 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd do aspiracji z butelek, z filtrem bakteryjnym 0,1 µm bez zastawki, z zamknięciem w postaci klapki, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ. Opisywany przyrząd jest odpowiedni do

przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

PYTANIE 2 – część 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, przyrząd do aspiracji z butelek z zastawką uniemożliwiająca wyciek płynu po zmianie położenia opakowania oraz wyposażony dodatkowo w filtr bakteryjnym 0,1 µm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ. Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający w części nr 21

Niesilikowana igła ze szlifem Hubera wyposażona w miękką platformę z gąbki zabezpieczającej skórę pacjenta ze zintegrowanym drenem nie zawierającym DEPH, bez lateksowym o długości 20cm (+/- 1cm) z zaciskiem klamrowym i zakończeniem typu Luer-Lock (bez drenu portu bocznego) do podawania przez wszczepiony port dostępu naczyniowego o rozmiarach: 20G x 25 mm, 20G x 20 mm do wyboru zamawiającego?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7:

Dotyczy części nr 8:

Czy Zamawiający dopuści Watki neurochirurgiczne wykonane ze sprasowanego, sztucznego jedwabiu, zapewniającego naturalną miękkość, plastyczność i absorpcyjność jedwabiu naturalnego, posiadające znacznik RTG przez całą długość tamponu (wacika) oraz nitkę nie wszywaną, co skutecznie zmniejsza ryzyko jej zerwania. Odporny na strzępienie i rozciąganie zarówno w stanie wilgotnym jak i suchym dzięki specjalnemu systemowi utkania włókien. Pakowane sterylnie. W pakiecie 10 szt., w opakowaniu zbiorczym 20 pakietów?

Rozmiary:

1. 1,3 x 1,3 mm
2. 1,3 x 15,2 mm
3. 1,9 x 1,9 mm
4. 25 x 25 mm
5. 7,6 x 7,6 mm

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8:

Pakiet 25

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody, ze względu na ryzyko poparzenia pacjentów w trakcie wykonywania np. procedury defibrylacji, powinny posiadać gradientową technikę nanoszenia Ag/AgCl oraz owalny kształt, co pozwala na bardziej równomierny rozkład prądu przepływającego przez elektrodę w trakcie wykonywania procedury, co jest szczególnie istotne ze względu na bezpieczeństwo pacjentów, oraz powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 51cm² (102cm² dla pary).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9:

Pytanie do pakietu 21 Czy Zamawiający dopuści igły o tej samej lub lepszej funkcjonalności leczniczej tj: Igła Hubera bezpieczna, niesilikonowana, zakrzywiona o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknień ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP. Igły w rozmiarach 20G x 25mm i 20Gx 20mm

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2, 3, 4:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień (§ 3 ust 1 pkt 1) lub godzinę (§ 3 ust 1 pkt 2) zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej partii towaru.

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej partii towaru.

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej partii towaru

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11:

Pakiet 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu w rozmiarze 60 x 90cm; oddychający, wkład chłonny (60x90cm) wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu. Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m². Część spodnia z folii o gramaturze 25g/m². Wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 125g / m²?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12:

Pakiet 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu w rozmiarze 60x90cm z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g. Chłonność 1177 ml?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13:

Pakiet 7, poz. 3

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Pakiet 7, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Pakiet 7, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządu z drenem o długości 150 cm.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16:

Pakiet 7, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z PVC

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

Pakiet 7, poz. 4

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18:

Pakiet 7, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu z komorą o długości 62 mm

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19:

Pakiet 7, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo wykonaną ze wzmocnionego ABS.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20:

Pakiet 7, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez dodatkowego portu do iniekcji.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21:

Pakiet 7, poz. 6-7, 10-12

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wydzielili pozycji.

Pytanie nr 22:

Pakiet 7, poz. 8-9

Proszę o dopuszczenie przyrządu do pomiaru OCZ pakowanego wraz ze skalą wycenionych w jednej pozycji asortymentowej.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23:

Pakiet 7, poz. 13

Proszę o dopuszczenie przyrządu:

- uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem
- igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrznik z filtrem
- Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie
- Komora kroplowa wykonana z medycznego PVC o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu
- Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml)
- 15 µm filtr płynu

- Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną
- Dren długości 150 cm + wstawką do dodatkowych wstrzyknięć z zaciskiem przesuwным
- Przyrząd z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skalą przepływu 5-250 ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40 % od 5- 200 ml/h
- Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jedнокrotnego użytku
- Opakowanie typu blister
- Wolny od ftalanów

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,3 x 45	103 ml/min 90 ml/ min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24:

Pakiet 7, poz. 13

Proszę o dopuszczenie przyrządu:

Zestaw do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do 300 ml/h

- Długość drenu 180 cm.
- Wyposażony w bezlateksowy port do dodatkowej iniekcji.
- Możliwość obsługi jedną ręką.
- Posiada dodatkowy zacisk rolkowy.
- Miękka komora kroplowa zakończona ostrym kolcem.
- Zakończenie dreny luer lock.
- Nie zawiera lateksu i PHT, DEHP.
- Sterylizowany tlenkiem etylenu.
- Jedнокrotnego użytku.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25:

Pakiet 13, poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie kaniul o parametrach:

- Cewnik wykonany z PTFE
- Wolna od PVC i lateksu.
- Widoczna w USG posiadająca 4 paski kontrastujące w RTG
- Posiada port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi
- Elastyczne skrzydełka zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, ostrze igły typu back-cut, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Stożkowa końcówka kaniuli, umożliwiająca łatwe wprowadzenie do żyły
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed kontaminacją

- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26:

Pakiet 13, poz. 8

Proszę o dopuszczenie zaworu bezigłowego o parametrach:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje minimalizację przestrzeni martwej pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ grawitacyjny na poziomie min. 320 ml/min
- Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min
- Ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI, ciśnienie zwrotne 2 Ba, czyli 29 PSI
- Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml/
- Kompatybilny z MRI, brak metalowych części
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję ze stosowanymi lekami
- Zgodny min. z normą PN-EN ISO 10555-5
- Możliwość podawania krwi, tłuszczów, chemioterapeutyków, stosowania do hemodializy

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 27:

Pakiet 13, poz. 11-20

Proszę o dopuszczenie kaniuli o parametrach:

- Wykonana z najlepszej jakości biokompatybilnego medycznego PUR
- Wyposażona w sześć pasków radiocieniujących – widoczna w RTG i USG
- Wyposażona w metalowy automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci zatrzasku na końcu igły
- Posiada filtr hydrofobowy, który zapobiega przeciekaniu krwi podczas kaniulacji
- Silikonowa zastawka w porcie iniekcyjnym zapobiega cofaniu się krwi
- Transparentna komora wpływu wstecznego zapewnia natychmiastową kontrolę poprawności wkłucia.
- Skrzydółka oraz korek portu górnego (iniekcyjnego) kodowany kolorystycznie
- Koreczonek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany
- Gładka miękka, elastyczna powierzchnia
- Stożkowe zakończenie cewnika jest ustawione osiowo ze skosem igły aby zapewnić łagodne przejście z igły do cewnika
- Elastyczne skrzydełka w pozycji złożonej z dziurkami umożliwiają zamocowanie kaniuli plasterem lub jej przyszywanie co przekłada się na lepszą stabilizację kaniuli w żyłę,

- Silikonizowana igła wykonana ze stali nierdzewnej, tylny szlif zapewnia ostrość igły co ułatwia wkłucie i poprawia komfort pacjenta podczas kaniulacji
- Nasadka chroni igłę i cewnik przed zanieczyszczeniem
- Minimalny opór podczas zabiegu iniekcyjnego spowodowany niskim współczynnikiem tarcia
- Cienkie ścianki cewnika pozwalają na maksymalny przepływ płynów
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem
- Na opakowaniu jednostkowym zawarta m.in. informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula
- Nie zawiera plastyfikowanego PVC, lateksu, DEHP
- Opakowanie handlowe – 50 sztuk

Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar mm	Długość mm
14G	Orange	270	2.10	45
16G	Grey	180	1.70	45
17G	White	126	1.40	45
18G	Green	85	1.30	32
18G	Green	85	1.30	45
20G	Pink	55	1.10	32
22G	Blue	33	0.90	25
24G	Yellow	18	0.70	19

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28:

Pakiet 13, poz. 21

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wydzieli pozycji.

Pytanie nr 29:

Pakiet 13, poz. 22

Proszę o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 0,6 x 20 mm.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Część 17 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler zamykający z prostą główką, długość linii cięcia 40 mm. Stapler umożliwi 8-krotne wystrzelenie ładunku podczas jednego zabiegu, zawiera ładunek do tkanki grubej, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31:

Część 17 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do staplera z prostą główką o długości linii cięcia 40 mm. Ładunek do tkanki grubej, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm? Prosimy o dopuszczenie ładunków pakowanych pojedynczo, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32:

Część 17 Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 30mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość otwartej zszywki 3,5mm) i grubej (wysokość otwartej zszywki 4,8mm). Stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową. (Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku w staplerze przy składaniu zamówienia)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33:

Część 17 Poz. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 60mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość otwartej zszywki 3,5mm) i grubej (wysokość otwartej zszywki 4,8mm). Stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową. (Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku w staplerze przy składaniu zamówienia)?

Ponieważ Zamawiający w obu pozycjach opisał staplery o takich samych parametrach prosimy o wyjaśnienie, staplerów o jakiej długości linii szwu oczekuje w tych pozycjach?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34:

Dotyczy części nr 21

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 21: silikonizowana igła Hubera, objętość wypełnienia 0,3 ml, minimalny przepływ grawitacyjny 960 ml/h. Igła typu motylek, z klipsem zatraskowym na drenie. Igła posiadająca system zabezpieczenia ostrza chroniący personel przed zakażeniem. Produkt sterylizowany EO, nie zawierający lateksu i DEHP. Produkt klasy IIa Rozmiary do wyboru przez Zamawiającego 20Gx19 mm, 20G x 25mm.



Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35:

Dotyczy pkt. §3 ust. 2 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę minimalnego poziomu zamówienia do 50% wartości umowy.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 36:

Dotyczy pkt. §4 wzoru umowy (część II-wzór umowy)

Prosimy o odstąpienie od wymogu obecności przedstawiciela wykonawcy przy odbiorze jakościowym i ilościowym dostarczonej partii przedmiotu zamówienia. Nie mamy fizycznie możliwości zapewnienia obecności przedstawiciela wykonawcy przy każdorazowej dostawie zamówionej partii towaru. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu stanowiącego par. 4 wzoru umowy dla dostaw sukcesywnych.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 37:

Dotyczy części nr 21:

Czy Zamawiający oczekuje, aby igły ze szlifem Hubera posiadały karbowane skrzydełka które, po wprowadzeniu igły do portu, mogą zostać zdjęte aby ułatwić odpowiednie zabezpieczenie igły opatrunkiem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38:

Wykonawca wnosi o wskazanie:

1) Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 3 ust. 7 Załącznika do SWZ zwanego „Część II _Wzór umowy” (dalej jako: „Umowa”) poprzez zmianę zwrotu „W przypadku braku z jakichkolwiek przyczyn” na zwrot „W przypadku braku z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”. Wykonawca nadmienia, iż ponoszenie ewentualnej odpowiedzialności za działania wynikające niezależnie od Wykonawcy nie jest w pełni zasadne – mając na uwadze m.in. ograniczenia wynikające z art. 433 pkt 3 PZP.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39:

Wykonawca wnosi o wskazanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 3 ust. 8 Umowy poprzez wykreślenie ostatniego zdania. Wykonawca nadmienia, iż w przypadku produktów, które zostały już dostarczone (a więc względem których obowiązki Wykonawcy zrealizowano w sposób prawidłowy), obowiązek uiszczania różnicy kosztów w ramach zakupu zastępczego nie znajduje uzasadnienia. Wykonawca nie powinien ponosić odpowiedzialności za ewentualny brak kompatybilności sprzętu u Zamawiającego – jako że nie ma żadnego wpływu na powyższe. Ponoszenie przedmiotowej odpowiedzialności należy uznać za naruszenie art. 433 pkt 3 PZP.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40:

Wykonawca wnosi o wskazanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 ust. 5 Umowy poprzez wskazanie, iż termin 5 dni roboczych jest naliczany od dnia uznania reklamacji (w celu zapewnienia zgodności z § 5 ust. 7 Umowy).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 41:

Wykonawca wnosi o wskazanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu dostarczania przedmiotu zamówienia objętego umową depozytu z 48 godzin na 3 dni robocze. Proponowana modyfikacja zapewni jednolite terminy dostawy wyrobów medycznych w ramach całej Umowy.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym zmianie ulegnie §3 ust. 1 pkt. 2 Wzoru umowy. Zmodyfikowany wzór umowy w załączeniu.

Pytanie nr 42:

Wykonawca wnosi o wskazanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 7 ust. 2 Umowy poprzez wskazanie, iż kara umowna w odniesieniu do § 3 ust. 1 pkt 2 Umowy będzie naliczana każdy rozpoczęty dzień (lub 24 h) zwłoki (analogicznie jak w przypadku § 3 ust. 1 pkt 1 Umowy). Wykonawca nadmienia, iż naliczanie kary umownej za każdą godzinę zwłoki stanowi niezasadne rozszerzanie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy, istotnie różnicujące sankcje wprowadzane dla podmiotów oferujących dostawę cząstkowe (tj. terminy realizowane do 3

dni roboczych) z sytuacją podmiotów realizujących dostawy do depozytu (tj. dostawy realizowane do 2 dni roboczych).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43:

Wykonawca wnosi o wskazanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 7 ust. 4 wzoru umowy depozytu poprzez dopuszczenie przekazania faktury za pośrednictwem PEF (tj. w sposób zgodny z podstawową Umową sprzedaży).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza modyfikacji §7 ust. 4, jednocześnie informuje, że zgodnie z §7 ust. 5 Wzoru umowy depozytu Wykonawca może przestać fakturę za pośrednictwem PEF.

Pytanie nr 44:

Czy zamawiający dopuści w Części nr 6, poz. 1:

system do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet składający się z: taśma polipropylenowa, monofilamentowa, jednorodna, niewchłaniałna, w plastikowej osłonce (brak osłonki w środku na odcinku min. 2 cm), długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość 250-2314 μm , grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach taśmy, posiadająca na środku znaczniki ułatwiające pozycjonowanie podczas zabiegu, bez wypustki środkującej oraz 2 szt. igieł wielorazowego użytku spiralnych/L+P/, ze stali chirurgicznej do implantacji zastonionej?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45:

Czy zamawiający dopuści w Części nr 6, poz. 2:

system do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet składający się z: taśma polipropylenowa, monofilamentowa, jednorodna, niewchłaniałna, z plastikową osłonką (brak osłonki w środku na odcinku min. 2 cm), długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość 250-2314 μm , grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), atraumatyczne brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach taśmy, na środku znajdują się znaczniki ułatwiające pozycjonowanie podczas zabiegu, bez wypustki środkującej oraz 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, o średnicy 4 mm z ergonomicznym uchwytem do implantacji metodą załonową? Uzasadnienie. Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46:

Pytanie 1 dotyczy część nr 28 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 28 poz.1 szwu z igła odwrotnie tnącą kosmetyczną. Pozostałe parametry bez zmian. Szwy te są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47:

Pytanie 2 dotyczy część nr 28 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 28 poz.2 szwu z igła szpatułą podwójną 1/4 koła o dł. 8,6 mm. Pozostałe parametry bez zmian. Szwy te są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48:

Pytanie 3 dotyczy część nr 28 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 28 poz.3 szwu z igła odwrotnie tnącą podwójną 3/8 koła o dł. 7,4 mm. Pozostałe parametry bez zmian. Szwy te są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Pytanie 4 dotyczy część nr 28 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 28 poz.4 szwu z igła szpatułą podwójną 3/8 koła o dł. 6,3 mm. Pozostałe parametry bez zmian. Szwy te są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50:

Pytanie 5 dotyczy część nr 28 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 28 poz.5 szwu z igła szpatułą podwójną 3/8 koła o dł. 6,3 mm. Pozostałe parametry bez zmian. Szwy te są obecnie używane przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51:

Pytanie nr 1 dotyczy: Cześć nr 25, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod dla dorosłych z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania elektrod, czy wyprowadzonym na zewnątrz (pre-connect)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza z wtykiem umieszczonym wewnątrz opakowania elektrod.

Pytanie nr 52:

Pytanie nr 2 dotyczy: Cześć nr 25, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia elektrod widocznych w promieniach RTG, czy Zamawiający wymaga elektrod o obniżonej widoczności w RTG, tzw: radioprzeierne (użyte materiały przewodzące to głównie carbon, czyli węgiel)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza elektrody o obniżonej widoczności w RTG.

Pytanie nr 53:

Pytanie nr 3 dotyczy: Cześć nr 25, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody o długości kabla połączeniowego od 120 do 160 cm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

Pytanie nr 4 dotyczy: Cześć nr 25, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody dla dorosłych o powierzchnia aktywna (każda elektroda): 103,8 cm², rozmiar 119mm x 156mm - w opakowaniu 1 komplet= 2 szt.?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55:

Pytanie nr 5 dotyczy: Część nr 25, pozycja nr 1 Czy Zamawiający dopuści elektrody niesterylne?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

Pytanie nr 6 dotyczy: Część nr 25, pozycja nr 1
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych elektrod dla dorosłych (w jednym komplecie dwie sztuki), do defibrylatora Lifepak, umożliwiające stymulację, defibrylację, monitorowanie oraz kardiowersję – elektrody wielofunkcyjne? Elektrody zaprojektowane i wykonane w USA, wyprodukowane na bazie przewodzącego kleju - hydrożelu. Elektrody kompatybilne z defibrylatorami Lifepak - potwierdzenie w karcie katalogowej producenta elektrod.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 57:

Czy w Części nr 1 pozycja 2 Zamawiający dopuści nici nylonowe 9/0 o krzywiznie 3/8 koła lub 7/16 koła?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58:

Czy w Części nr 1 pozycja 3 Zamawiający dopuści nici polipropylenowe 10/0 z dwoma igłami – każda z pętlą?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59:

Czy w Części nr 28 pozycja 5 Zamawiający dopuści nici jedwabne 8/0 z igłą podwójną typu szpatułka z mikroostrzem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

Czy w Części nr 28 pozycja 3 Zamawiający dopuści nici jedwabne 7/0 z igłą podwójną o dł. 6,5mm typu szpatułka z mikroostrzem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61:

Czy w Części nr 28 pozycja 1 Zamawiający dopuści nici jedwabne 5/0 z igłą podwójną o dł. 13mm; lub nić 5/0 o dł. 60cm, z igłą podwójną o dł. 16mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62:

Czy w Części nr 28 pozycja 2 Zamawiający dopuści nici jedwabne 6/0 o dł. 55cm z igłą podwójną o dł. 10mm, 3/8 koła, typu lancet?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63:

Pakiet nr 2 Pozycja nr 1

Mata na podłogę, o dużej wchłaniałości płynów (minimum 1,5l), z możliwością przytwierdzenia do podłogi. Mata o wymiarach 60-85cmx 110-125cm. Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Prosimy o dopuszczenie maty chłonnej 2,0 litry o wymiarach 90cm x 110cm

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wydzielił pozycji. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego asortymentu.

Pytanie nr 64:

Część 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu higienicznego w rozmiarze 60x90 (+/-3%). Powierzchnia chłonna min. 79x48. Chłonność 1800gr od strony pacjenta. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 65:

Część 13 Poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z zastawką 20G 1,1x 31 mm różowej

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 66:

Część 13 Poz. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z zastawką 22G 0,9 x 25 niebieskiej

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 67:

Część 13 Poz. 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej z zastawką 18 G 1,3 x 31 mm zielonej

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 68:

Część 13 Poz. 18-20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kaniuli dożylniej wykonana z poliuretanu, z zabezpieczeniem personelu przed przypadkowym zaskłuciem w postaci mechanizmu zabezpieczającego w pełni izolującego igłę, aktywowanego świadomie przez użytkownika. Kaniula bez portu górnego, z wbudowaną zastawką uniemożliwiającą wypływ krwi podczas kaniulacji.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 69:

Część 22:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do aspiracji z butelek/fiolek przystosowanego do strzykawk typu mler/luer lock wyposażonego w zatyczkę zamykaną ręcznie domykanym koreczkiem.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70:

Część 22:

Prosimy o sprecyzowanie czy przyrząd do aspiracji ma być wyposażony w filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 3 ust. 7 Załącznika do SWZ zwanego „Część II _Wzór umowy” (dalej jako: „Umowa”) poprzez zmianę zwrotu „W przypadku braku z jakichkolwiek przyczyn” na zwrot „W przypadku braku z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”. Wykonawca nadmienia, iż ponoszenie ewentualnej odpowiedzialności za

działania wynikające niezależnie od Wykonawcy nie jest w pełni zasadne – mając na uwadze m.in. ograniczenia wynikające z art. 433 pkt 3 PZP.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 72:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 3 ust. 8 Umowy poprzez wykreślenie ostatniego zdania. Wykonawca nadmienia, iż w przypadku produktów, które zostały już dostarczone (a więc względem których obowiązki Wykonawcy zrealizowano w sposób prawidłowy), obowiązek uiszczania różnicy kosztów w ramach zakupu zastępczego nie znajduje uzasadnienia. Wykonawca nie powinien ponosić odpowiedzialności za ewentualny brak kompatybilności sprzętu u Zamawiającego – jako że nie ma żadnego wpływu na powyższe. Ponoszenie przedmiotowej odpowiedzialności należy uznać za naruszenie art. 433 pkt 3 PZP.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 73:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 ust. 5 Umowy poprzez wskazanie, iż termin 5 dni roboczych jest naliczany od dnia uznania reklamacji (w celu zapewnienia zgodności z § 5 ust. 7 Umowy).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 74:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu dostarczania przedmiotu zamówienia objętego umową depozytu z 48 godzin na 3 dni robocze. Proponowana modyfikacja zapewni jednolite terminy dostawy wyrobów medycznych w ramach całej Umowy.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym zmianie ulegnie §3 ust. 1 pkt. 2 Wzoru umowy. Zmodyfikowany wzór umowy w załączeniu.

Pytanie nr 75:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 7 ust. 2 Umowy poprzez wskazanie, iż kara umowna w odniesieniu do § 3 ust. 1 pkt 2 Umowy będzie naliczana każdy rozpoczęty dzień (lub 24 h) zwłoki (analogicznie jak w przypadku § 3 ust. 1 pkt 1 Umowy). Wykonawca nadmienia, iż naliczanie kary umownej za każdą godzinę zwłoki stanowi niezasadne rozszerzanie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy, istotnie różnicujące sankcje wprowadzane dla podmiotów oferujących dostawy częściowe (tj. terminy realizowane do 3 dni roboczych) z sytuacją podmiotów realizujących dostawy do depozytu (tj. dostawy realizowane do 2 dni roboczych).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 76:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 7 ust. 4 wzoru umowy depozytu poprzez dopuszczenie przekazania faktury za pośrednictwem PEF (tj. w sposób zgodny z podstawową Umową sprzedaży).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza modyfikacji §7 ust. 4, jednocześnie informuje, że zgodnie z §7 ust. 5 Wzoru umowy depozytu Wykonawca może przesłać fakturę za pośrednictwem PEF.

Pytanie nr 77:

Czy Zamawiający w Części nr 17 poz. 1 wymaga i dopuści „Jednorazowy stapler zamykający z zakrzywioną główką (kształt półksiężyca), długość linii cięcia 40mm. Stapler umożliwi 5-krotne przeładowanie ładunku i 6 wystrzeżeń podczas jednego zabiegu, zawiera ładunek w kolorze zielonym do tkanki grubej (o wysokości zszywki otwartej 4,7 mm, po zamknięciu 2 mm) lub ładunek w kolorze niebieskim do tkanki standardowej (o

wysokości zszywki otwartej 3,5 mm, po zamknięciu 1,5 mm). Zszywki zamykają się w wielopłaszczyznowej technologii 3D. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, nadające dodatkową kompresję na tkankę i przytrzymujące ją przed i podczas wystrzelenia zszywek (3szt./op.). (Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku w staplerze przy składaniu zamówienia)”?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 78:

Czy Zamawiający w Części nr 17 poz. 2 wymaga i dopuści „ładunek w kolorze zielonym do staplera z zakrzywioną głowicą o długości linii cięcia 40mm, do tkanki grubej (wysokość otwartej zszywki 4,7 mm, po zamknięciu 2,0 mm) lub do tkanki standardowej (wysokość otwartej zszywki 3,5 mm, po zamknięciu 1,5 mm). Zszywki zamykają się w wielopłaszczyznowej technologii 3D. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. Ładunek posiada chwytłą powierzchnię, z wysuniętymi łożami zszywek ponad jego powierzchnię, nadające dodatkową kompresję na tkankę i przytrzymujące ją przed i podczas wystrzelenia zszywek (6szt./op.) (Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku w staplerze przy składaniu zamówienia)”?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 79:

Czy ze względu na fakt, iż Zamawiający dla Części nr 17 poz. 2 wymaga utworzenia banku w ilości 6 szt., ale wymaga dla tej pozycji zaoferowania wyłącznie jednego opakowania ładunków (o wielkości op.a'6szt.) do tkanki standardowej lub grubej (do wyboru przez Zamawiającego), Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie od konieczności utworzenia banku lub zmianę wymogów/zapotrzebowania dla tej pozycji. Ze względu na wariantowość wyboru dot. rodzaju ładunku, a także wielkość depozytu równą łącznemu zapotrzebowaniu Zamawiającego, Wykonawca nie ma możliwości odpowiedniego utworzenia banku.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający odstępuje od wymogu utworzenia banku dla części nr 17 pozycji 2. Zmodyfikowany załącznik nr 2 do IDW – Formularz asortymentowo-ilościowy dla części nr 17 w załączeniu.

Ponadto:

Zamawiający działając na podstawie **art. 137 ust. 1 PZP** dokonuje zmiany w treści SWZ. Zmianie ulega załącznik nr 2 Formularz asortymentowo-ilościowy dla części nr 17 oraz Część II SWZ - Wzór umowy.

Zgodnie z **art. 137 ust. 2 PZP** Zamawiający udostępnia dokonaną zmianę treści SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Prosimy o uwzględnienie w składanych ofertach wprowadzonych zmian.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak